BEILSTEINS HANDBUCH DER ORGANISCHEN CHEMIE

VIERTE AUFLAGE

ERSTES ERGÄNZUNGSWERK

DIE LITERATUR VON 1910-1919 UMFASSEND

HERAUSGEGEBEN VON DER

DEUTSCHEN CHEMISCHEN GESELLSCHAFT

BEARBEITET VON

FRIEDRICH RICHTER

SIEBENTER UND ACHTER BAND ALS ERGÄNZUNG DES SIEBENTEN UND ACHTEN BANDES DES HAUPTWERKES

Published and distributed in the Public Interest by Authority of the Alien Property Custodian under License No. A-149

Photo-Lithoprint Reproduction

EDWARDS BROTHERS, INC.

PUBLISHERS ANN ARBOR, MICHIGAN 1944

BERLIN
VERLAG VON JULIUS SPRINGER
1931

Mitarbeiter:

GERTRUD BEREND JAKOB BIKEEMAN GERHARD LANGEB HERMANN MAYER RUDOLF OSTEBTAG FRITZ RADT

Alle Rechte, insbesondere das der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten. Copyright 1931 by Julius Springer in Berlin.

Printed in Germany.

Copyright vested in the Alien Property Custodian, 1942, pursuant to law.

Inhalt.								
Verzeichnis der Abkürzungen für die wichtigsten Lit	er	atı	1 r -	Q	uе	116	n	
leittafel der wichtigsten Literatur-Quellen								
Zerzeichnis der Abkürzungen für weitere Literatur-	Qu	ell	en	•				
Veitere Abkürzungen	•							
Jbertragung der griechischen Buchstaben in Ziffern								
usammenstellung der Zeichen für Maßeinheiten	•							
Erklärung der Hinweise auf das Hauptwerk								•

Zweite Abteilung.

Isocyclische Verbindungen. (Fortsetzung.)

III. Oxo-Verbindungen.

(Aldehyde, Ketone, Ketene, Chinone.)

(Indentition)	recorde, omnone.,	
Seite		Seite
A. Monooxo-Verbindungen. 1. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-2}O$ 3 Oxo-Verbindungen C_4H_6O (Cyclobutanon usw.)	Oxo-Verbindungen C ₂ H ₁₄ O (z. B. Isophoron, Pulegenon, Campherphoron, Nopinon, Santenon, Camphenilone, Fenchocamphorone, Norcampher) Oxo-Verbindungen C ₁₀ H ₁₆ O (z. B. Dihydroeucarvon, Carvotanaceton, Carvenon, Pulegon, Dihydrocarvon, Isopulegon, Cyclocitral, Isocampher, Isothujon, Dekalon, Caron, Thujon, Tanaceton, Pinocamphon, Fenchon, Isofenchon, Campher, Enicempher, Isocampher, Is	Seite 35
Azelainketon, Hexahydroacetophenon)	Campher, Epicampher, Isocamphon, Camphenilanaldehyd und Isocamphenilanaldehyd). Oxo-Verbindungen C ₁₁ H ₁₆ O Oxo-Verbindungen C ₁₂ H ₂₀ O usw. 3. Monooxo-Verbindungen C ₆ H ₈ O (Substitutionsprodukte des Cyclohexadien-(1.4)-ons-(3) bezw des Cyclohexadien-(1.3)-ons-(5) wie Pentachlorphenolchlor und Tribrom-	61 88 91 96
2. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-4}O$ Cyclopentenon C_sH_sO	phenolbrom) Oxo-Verbindungen C ₂ H ₈ O Oxo-Verbindungen C ₂ H ₁₀ O Oxo-Verbindungen C ₂ H ₁₄ O Oxo-Verbindungen C ₁₀ H ₁₄ O Eucarvon, Carvon, Perilla- aldehyd, Carvopinon, Verbenon, Myrtenal, Isocarvoncampher, Camphenon, Carvoncampher) Oxo-Verbindungen C ₁₁ H ₁₆ O (z. B. Methylencampher)	96 96 98 99 99

		Seite		Seite
	One Verbindungen C H O /z B	20	7. Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n-14} O	212
	Oxo-Verbindungen C ₁₂ H ₁₈ O (z. B.	108	Oxo-Verbindungen C ₁₁ H ₈ O (z. B.	
	Athylidencampher)	100	Naphthaldehyde)	212
	Jonon, Iron)	109	Oxo-Verbindungen $C_{11}H_{10}O$	213
	Oxo-Verbindungen C ₁₄ H ₂₂ O usw.	111	Oxo-Verbindungen $C_{13}H_{12}O$ usw. (z.	
	_		B. Benzalcampher C ₁₇ H ₂₀ O)	214
4.	Monooxo-Verbladungen CnH2n-8O	113	1 1, 20,	
	Benzaldehyd C ₇ H ₆ O	113	8. Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n-16} O	218
	Funktionelle Derivate des Benz-		Acenaphthenon $C_{13}H_{6}O$	218
	aldehyds (z. B. Benzaldehyd-		Benzophenon C ₁₃ H ₁₀ O	218
	diathylacetal, Benzaldiacetat,		Oxo-Verbindungen $C_{14}H_{18}O$ (z. B.	202
	benzaldehydschweflige Säure,		Desoxybenzoin)	232
	Hydrobenzamid, Benzaldoxime,		Oxo-Verbindungen C ₁₅ H ₁₄ O (z. B.	007
	Benzalhydrazin, Benzaldazin, Phenyldiazomethan)	119	Diphenylaceton)	237
	Fluor- und Chlor-Derivate des	110	Oxo-Verbindungen C ₁₆ H ₁₆ O usw	241
	Benzaldehyds	132	9. Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n—18} O	250
	Brom-Derivate des Benzaldehyds	134	Fluorenon C. H.O	250
	Jod-Derivate des Benzaldehyds .	135	Oxo-Verbindungen $C_{14}H_{10}O$ (z. B.	
	Nitroso- und Nitro-Derivate des		Diphenylketen, Anthranol)	254
	Benzaldehyds	136	Oxo-Verbindungen $C_{15}H_{12}O$ (z. B.	
	Azido-Derivate des Benzaldehyds	145	Benzalacetophenon)	260
	Derivate des Thiobenzaldehyds .	145	Oxo-Verbindungen $C_{16}H_{14}O$ (z. B.	
	Selenobenzaldehyd	145	$\mathbf{Dypnon}) \qquad \dots \qquad \dots \qquad \dots$	26 6
	1-Methylen-cyclohexadien-(2.5)-		Oxo-Verbindungen C ₁₇ H ₁₆ O usw	270
	on- (4)	146	10. Manager Verbladenmen C. II.	074
	Oxo-Verbindungen C ₈ H ₈ O (z. B.		10. Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n} 200	274
	Acetophenon, Phenylacetaldehyd,		Diphenylenketen C ₁₄ H ₈ O	274
	Toluylaldehyde)	146	Oxo-Verbindungen C ₁₅ H ₁₀ O	275
	Oxo-Verbindungen C ₀ H ₁₀ O (z. B.		Oxo-Verbindungen $C_{16}H_{18}O$ Oxo-Verbindungen $C_{17}H_{14}O$ (z. B.	276
	Propiophenon, Phenylaceton,		Cinnamalacetophenon, Dibenzal-	
	Hydrozimtaldehyd, Hydratropa-	450	sceton)	277
	aldehyd)	159	Oxo-Verbindungen C ₁₈ H ₁₆ O usw.	281
	Oxo-Verbindungen C ₁₀ H ₁₂ O (z. B.		One verbillanden olsmise as	201
	Butyrophenon, Isobutyrophe-	166	11. Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n-22} O	283
	non, Cuminol)	100	12. Monooxo-Verbindungen CnH2n-24O	287
	Oxo-Verbindungen C ₁₁ H ₁₄ O (z. B. Valerophenon, Isovalerophenon)	173	Oxo-Verbindungen $C_{17}H_{10}O$ (z. B.	20.
	Oxo-Verbindungen C ₁₈ H ₁₆ O	177	Benzanthron)	287
	Oxo-Verbindungen C ₁₈ H ₁₈ O	180	Oxo-Verbindungen C ₁₈ H ₁₈ O	289
	Oxo-Verbindungen C ₁₄ H ₂₀ O	182	Oxo-Verbindungen $C_{19}H_{14}O$ (z. B.	
	Oxo-Verbindungen C ₁₅ H ₂₂ O	183	Fuchson)	290
	Oxo-Verbindungen C ₁₆ H ₂₄ O usw	184	Oxo-Verbindungen C ₂₀ H ₁₆ O usw	291
٠.	Monooxo-Verbindungen Cn H2n-10O	187	18. Monooxo-Verbindungen CnH _{2n} —260	296
	Phenylketen C ₈ H ₆ O	187	14. Monooxo-Verblindungen C _n H _{2n} —280	3 01
	Oxo-Verbindungen C ₀ H ₈ O (z. B.	407	15. Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n} —30O	303
	Zimtaldehyd, Hydrindone)	187	16. Monooxo-Verblindungen CnH2n-32O	
	Oxo-Verbindungen C ₁₀ H ₁₀ O (z. B.		(z. B. β -Benzpinakolin $C_{10}H_{20}O$)	304
	Benzalaceton, Oxotetrahydro- naphthalin)	192	17. Monooxo-Verbindungen CnH2n-840	307
	Oxo-Verbindungen C ₁₁ H ₁₂ O	196	18. Monooxo-Verbindungen CnH2n-860	308
	Oxo-Verbindungen $C_{18}H_{14}O$	198		
	Oxo-Verbindungen $C_{13}H_{16}O$ (z. B.	100	19. Monooxo-Verbindung C _n H _{2n} —380	308
	Benzalpinakolin, Hexahydroben-		20. Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n—40} O	308
	zophenon)	199	21. Monooxo-Verbindung $C_nH_{2n-42}O$	308
	Oxo-Verbindungen C ₁₄ H ₁₈ O usw	201	22. Monooxo-Verbindung CnH2n-44O	309
		1		
١.	Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n} —120	205	B. Dioxo-Verbindungen.	
	Oxo-Verbindungen C ₉ H ₆ O (z. B.	00-		000
	Phenylpropargylaldehyd)	205	1. Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —4O ₂ .	309
	Oxo-Verbindungen C ₁₀ H ₈ O	206	Cyclobutandion-(1.3) C ₄ H ₄ O ₂	309
	Oxo-Verbindungen C ₁₁ H ₁₀ O	207	Cyclopentandion C ₅ H ₆ O ₅	309
	Oxo-Verbindungen C ₁₂ H ₁₂ O (z. B. Cinnamalaceton) usw	208	Dioxo-Verbindungen C ₆ H ₈ O ₂ (z. B.	940
	Cinnamalaceton) usw	AVO	Cyclohexandione)	3 10

		Seite	l		Seite
	Dioxo-Verbindungen C ₇ H ₁₀ O ₂	311	9.	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-20} O ₂	407
	Dioxo-Verbindungen C.H., O. (z. B.			Anthrachinon	407
	Dimethyldihydroresorcin)	313	į	Phenanthrenchinon	416
	Dioxo-Verbindungen C.H. O. usw.			Dioxo-Verbindungen C ₁₅ H ₁₀ O ₂ usw.	420
	(z. B. Diosphenol C ₁₀ H ₁₆ O ₂ , Pi-	~	10.	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —22O ₂	432
_	nonaldehyd C ₁₀ H ₁₆ O ₂)	315		Dioxo-Verbindungen Cn H _{2n} —24 O ₂	436
٥.	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —6O ₂ .	321		Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —26O ₂	440
	Dioxo-Verbindungen C ₅ H ₄ O ₅	321	1	Dioxo-Verbindungen C ₁₈ H ₁₀ O ₂	770
	Dioxo-Verbindungen C ₆ H ₆ O ₃ bis C ₈ H ₁₈ O ₃	าถา		(Naphthacenchinon, Naphthan-	
	Dioxo-Verbindungen $C_{10}H_{14}O_2$ (z.B.	323		thrachinon, Chrysochinon)	440
	Campherchinon)	324		Dioxo-Verbindungen C ₁₉ H ₁₈ O ₂ usw.	442
	Dioxo-Verbindungen C ₁₁ H ₁₆ O ₂ (z.B.	021	13.	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-28} O ₂	446
	Formylcampher	332		Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —30O ₂	449
	Dioxo-Verbindungen C ₁₂ H ₁₈ O ₂ usw.	334		Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —32O ₂	451
8.	Dioxo-Verbindungen Cn H2n-8O2.	337		Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-34} O_2$	451
	Benzochinon-(1.2) C.H.O. und				
	seine Derivate	337		Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —36O ₂	453
	Benzochinon-(1.4) und seine Deri-			Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-38} O ₂	4 55
	vate	34 0	19.	Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-40}O_2$	458
	Dioxo-Verbindungen C ₇ H ₆ O ₂ (Me-	351	20.	Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-42}O_2$	460
	thyl-benzochinone) Dioxo-Verbindungen $C_8H_8O_2$ (z. B.	331	21.	Dioxo-Verbindung Cn H _{2n-44} O ₂ .	463
	Xylochinone)	356	22.	Dioxo-Verbindung C _n H _{2n-46} O ₂ .	463
	Dioxo-Verbindungen C ₉ H ₁₀ O ₂	358		Dioxo-Verbindung C _n H _{2n} —48O ₂ .	465
	Dioxo-Verbindungen C ₁₀ H ₁₀ O ₀ usw.			Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-52}O_2$	465
	(z. B. Thymochinon $C_{10}H_{12}O_2$,			•	
	Durochinon $C_{10}H_{12}O_2$)	3 58	1	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —54O ₂	466
4.	Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-10} O_2$	360	1	Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-58}O_2$	467
	Dioxo-Verbindungen C ₈ H ₆ O ₂ (Phe-		27.	Dioxo-Verbindung $C_n H_{2n-62} O_2$.	468
	nylglyoxal, Phthalaldehyd, Iso-			O Thiere Venkindranen	
	phthalaldehyd, Terephthalalde-	260		C. Trioxo-Verbindungen.	
	hyd)	360 365	1.	Trioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —6O ₃	468
	Dioxo-Verbindungen $C_0H_8O_2$ Dioxo-Verbindungen $C_{10}H_{10}O_2$ (z. B.	000		Cyclopentantrion (1.2.4) $C_5H_4O_3$	468
	Benzoylaceton)	366	Ì	Trioxo-Verbindungen C ₆ H ₆ O ₃	469
	Dioxo-Verbindungen C ₁₁ H ₁₂ O ₂ usw.	368		und C ₇ H ₈ O ₃	409
5.	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —12O ₂	373		Trioxo-Verbindungen $C_8H_{10}O_3$ (z. B. Filicinsäure)	470
•	Dioxo-Verbindungen C ₀ H ₆ O ₂ (z. B.			Trioxo-Verbindungen C ₈ H ₁₂ O ₈ usw.	470
	Indandione)	373	9	Trioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —8O ₃	473
	Dioxo-Verbindungen $C_{10}H_8O_2$	376	-	Trioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —12O ₃	474
	Dioxo-Verbindungen $C_{11}H_{10}O_2$ usw.	378	+	Trioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-14} O_3$	475
Ç.	Dioxo-Verbindungen CnH2n-14O2	384		Trioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-16} O_3$	477
	Naphthochinon (1.2) C ₁₀ H ₆ O ₂	384	1	<u> </u>	
	Naphthochinon-(1.4)	385	6.	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	478
	Dioxo-Verbindungen C ₁₂ H ₁₀ O ₂ usw. (z. B. Benzoyldihydrocarvone,		1	Trioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —20O ₃	478
	Phenylcampherchinon C ₁₆ H ₁₈ O ₂ ,		8.	Trioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —22O ₃	481
	Benzoyl-d-campher $C_{17}H_{20}O_2$).	386	9.	Trioxo-Verbindungen C _n H _{2n—24} O ₃	483
7	Dioxo-Verbindungen C _n H _{2n-16} O ₂	388	10.	Trioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —26O ₃	484
••	Dioxo-Verbindungen $C_{12}H_8O_2$ (z. B.		11.	Trioxo-Verbindungen CnH2n-28O3	485
	Diphenochinon) usw	388		Trioxo-Verbindungen Cn H _{2n} —30O ₃	485
۵	_	389		Trioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —32O ₃	487
٥.	Diexe-Verbindungen C _n H _{2n-18} O ₂ Acenaphthenchinon C ₁₈ H ₄ O ₁	389		Trioxo-Verbindungen CnH2n—36O8	487
	Dioxo-Verbindungen C ₁₃ H ₆ O ₂ (z. B.				
	Fluorenchinon, Naphthindan-			Trioxo-Verbindungen C _n H _{2n} —38O ₃	488
	dion. Perinaphthindandion)	391		Trioxo-Verbindung C _n H _{2n-42} O ₈ .	488
	Dioxo-Verbindungen C ₁₄ H ₁₀ O ₂ (z. B.	000		Trioxo-Verbindungen C _n H _{2n-46} O ₃	488
	Benzil)	392		Trioxo-Verbindung $C_n \mathbf{H}_{2n-b2} \mathbf{O}_3$.	489
	Dioxo-Verbindungen C ₁₅ H ₁₂ O ₂ (z.	397		Trioxo-Verbindung CnH _{2n—56} O ₈ .	489
	B. Dibensoylmethan).	404		Trioxo-Verbindung CnH2n-70O3 .	489
	Dioro Veshindananan C. H. O. naw.	401	DV.	ILIONO- A SINIMARINE OF TEXT-1002 .	±00

	•	Seite	}		Scite
	D. Tetraoxo-Verbindungen.			Oxy-oxo-Verbindungen C ₇ H ₁₂ O ₂ ,	EOE
1.	Tetraoxo-Verbindungen	400		$C_8H_{14}O_8$ und $C_9H_{16}O_8$ Oxy-oxy-Verbindungen $C_{10}H_{18}O_8$ (z.	505
	$C_nH_{2n-8}O_4$	489	ĺ	B. Menthanolone)	50 6
2.	Tetraoxo-Verbindungen	490	b)		508
	$C_nH_{2n-10}O_4$	490		Oxy-oxo-Verbindungen C ₆ H ₈ O ₂ und	=0 0
	Tetraoxo-Verbindung CnH2n—14O4	480		C ₇ H ₁₀ O ₂	508
4.	Tetraoxo-Verbindungen	490		Oxy-oxo-Verbindungen $C_8H_{18}O_2$ und $C_9H_{14}O_3$	509
5	C _n H _{2n-18} O ₄	100		Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_{16}O_2$ (z.	000
.,	$C_nH_{2n-22}O_4 \cdots \cdots$	491		B. Carvonhydrat, Oxycampher)	5 10
R.	Tetraoxo-Verbindungen			Oxy-oxo-Verbindungen $C_{11}H_{18}O_{2}$.	512
٠.	$C_nH_{2n-26}O_4$	491	c)	Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O_2$	513
7.	Tetraoxo-Verbindung CnH2n-28O4	492		Oxy-oxo-Verbindungen C ₇ H ₈ O ₂ (z. B. Toluchinol)	513
	Tetraoxo-Verbindung C _n H _{2n} -30O ₄	493		Oxy-oxo-Verbindungen $C_8H_{10}O_2$ (z.	010
	Tetraoxo-Verbindung Cn H2n-32O4	493	ĺ	B. Xylochinole) usw	514
10.	Tetraoxo-Verbindung CnH2n-34O4	493	d)		51 5
11.	Tetraoxo-Verbindungen			Salicylaldehyd C ₇ H ₈ O ₂	515
	$C_n H_{2n-38} O_4 \dots \dots$	494		Funktionelle Derivate des Salicyl-	
12.	Tetraoxo-Verbindungen			aldehyds (z. B. Salicylaldehyd- methyläther, Acetylsalicylalde-	
	$C_nH_{2n-42}O_4$	494		hyd, salicylaldehydschweflige	
	Tetraoxo-Verbindungen $C_{28}H_{14}O_4$ (Dianthrachinonyle)	494		Säure, Salicylaldoxim, Salicylal-	
	Tetraoxo-Verbindungen C ₃₀ H ₁₈ O ₄	*0*		hydrazin, Salicylaldazin)	519
	usw	495		Substitutionsprodukte des Salicyl- aldehyds	523
18.	Tetraoxo-Verbindung CnH2n-44O4	497		2-Mercapto-benzaldehyd	524
14.	Tetraoxo-Verbindung C _n H _{2n-46} O ₄	498		3-Oxy-benzaldehyd	524
	Tetraoxo-Verbindung C _n H _{2n-50} O ₄	499		4-Oxy-benzaldehyd	527
	Tetraoxo-Verbindungen		į	Funktionelle Derivate des 4-Oxybenzaldehyds (z. B. Anisaldehyd,	
	$C_nH_{2n-54}O_4$	499		4-Oxy-benzaldoxim, Anisaldo-	
17.	Tetraoxo-Verbindung C _n H _{2n} —56O ₄	500		xime)	528
	E. Pentaoxo-Verbindungen.			Substitutionsprodukte des 4-Oxy-	~~~
	Pentaoxo-Verbindungen			benzaldehyds	532
	$C_nH_{2n-10}O_5$	500		4-Oxy-benzaldehyds	533
	F. Hexaoxo-Verbindungen.			Oxy-oxo-Verbindungen C ₈ H ₈ O ₉ (z.	000
1.	Hexaoxo-Verbindungen			B. Oxyacetophenone, Benzoyl-	
	$C_nH_{2n-12}O_6$	500		carbinol, Homosalicylaldehyde)	534
2.	Hexaoxo-Verbindungen			Oxy-oxo-Verbindungen $C_9H_{10}O_2$ (z. B. Oxypropiophenone, Oxyphe-	
_	$C_nH_{2n-24}O_6 \ldots \ldots$	501		nylacetone, p-Oxy-hydratropa-	
	Hexaoxo-Verbindung C _n H _{2n} —40O ₆	501		aldehyd, Acetylkresole, Oxydi-	
	Hexaoxo-Verbindung C _n H _{2n-46} O ₆	502		methylbenzaldehyde)	547
5.	Hexaoxo-Verbindung $C_n \mathbf{H}_{2n-62} O_6$	502		Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_{12}O_3$. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{11}H_{14}O_3$.	552 556
	G. Heptaoxo-Verbindungen.		1	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₂ H ₁₆ O ₂ .	000
	Heptaoxo-Verbindung C ₂₀ H ₂₀ O ₇	502		usw,	557
	H. Oktaoxo-Verbindungen.		•)	Oxy-oxo-Verbindungen CnH _{2n} —10O ₂	558
1.	Oktaoxo-Verbindung C _n H _{2n-18} O ₈	503		Oxy-oxo-Verbindungen C ₉ H ₈ O ₂ (z.	558
2.	Oktaoxo-Verbindung CnH2n-40O8	503		B. Oxyhydrindone)	000
	J. Oxy-oxo-Verbindungen.			B. Oxybenzalacetone	559
/O×	yaldehyde, Oxyketone, Chinole,			Oxy-oxo-Verbindungen $C_{11}H_{12}O_2$	
(UA	Oxychinone.)			usw	561
	1. Oxy-oxo-Verbindungen		I)	Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_2$ Oxy-oxo-Verbindungen $C_{11}H_{10}O_2$	562
	mit 2 Sauerstoffatomen.			usw	562
a)	Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n-2} O ₂	504	g)	Oxy-oxo-Verbindungen CnH2n-14O2	
	$Oxy-oxo-Verbindungen C_sH_sO_s$ und		"	Oxy-oxo-Verbindungen $C_{11}H_8O_2$ (z.	
	$C_6H_{10}O_2$	504	1	B. Oxynaphthaldehyde)	564

		Seite		Seite
	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₂ H ₁₀ O ₂ (z.		Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₀ H ₁₀ O ₃	627
	B. Acetonaphthole)	566	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₁ H ₁₂ O ₃	
	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₅ H ₁₆ O ₂ .	568	usw	629
h)	Oxy-oxo-Verbindungen CnH2n-16O-	569	f) Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n-12} O ₃	631
_	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₃ H ₁₀ O ₂ (z.		g) Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n} —14O ₃	633
	B. Oxy-benzophenone)	569	Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_6O_3$	000
	Oxy-oxo-Verbindungen $C_{14}H_{12}O_2$ (z.			633
	B. Benzoin)	571	(Oxynaphthochinone)	638
	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₅ H ₁₄ O ₂	574	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₁ H ₈ O ₃ usw.	
	Oxy-oxo-Verbindungen $C_{16}H_{16}O_{2}$ (z.		h) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O_3$	639
	B. Toluoin) usw	576	Oxy-oxo-Verbindungen $C_{13}H_{10}O_3$ (z.	
i)	Oxy-oxo-VerbindungenC _n H _{2n-18} O ₂	576	B. Dioxybenzophenone)	639
	Derivate des Oxyoxoperinaphth-	0.0	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₄ H ₁₂ O ₃ .	641
	indens $C_{13}H_8O_3$	576	Oxy-oxo-Verbindungen $C_{15}H_{14}O_3$ (z.	040
	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₄ H ₁₀ O ₂		B. Lapachol)	642
,	(Oxyanthrone)	577	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₆ H ₁₆ O ₃	045
	Oxy-oxo-Verbindungen $C_{15}H_{12}O_2$ (z.	1	usw	645
	B. Oxychalkone)	579	i) $0xy-0xo-VerbindungenC_nH_{2n-18}O_3$	
	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₆ H ₁₄ O ₂		(z. B. Dioxyanthrone C ₁₄ H ₁₀ O ₃ ,	
	usw	582	Dioxychalkone $C_{15}H_{12}O_3$)	645
k)	Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n-20} O ₂	583	k) $0xy$ -oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_3$	650
,	Oxy-oxo-Verbindungen $C_{15}H_{10}O_2$,		Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₄ H ₈ O ₃	
	$C_{10}H_{12}O_{2}$ und $C_{17}H_{14}O_{2}$	583	(Oxyanthrachinone und Oxy-	
	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₈ H ₁₆ O ₂		phenanthrenchinone)	650
	usw	585	Oxy-oxo-Verbindungen $C_{1_0}H_{10}O_3$	663
n	Oxy-oxo-Verbindungen CnH2n-22O2	586	Oxy-oxo-Ve. bindungen $C_{10}H_{12}O_3$	665
•	_ · ·	900	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₇ H ₁₄ O ₃	
m)	Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n} —24O ₂	#00	usw. (z. B. Disalicylalaceton	
	(z. B. Oxyfuchsone $C_{19}H_{14}O_{2}$)	589	$C_{17}H_{14}O_{3}$)	666
n)	Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n} —26O ₂		l) $0xy-0xo-Verbindungen C_nH_{2n-22}O_8$	668
	(z. B. ms-Phenyl-oxanthranol		m) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-24}O_3$	
	$C_{20}H_{14}O_{2}$)	592	(z. B. Aurin C ₁₉ H ₁₄ O ₃ , Rosolsäure	
0)	Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-28}O_2$	593	$C_{30}H_{16}O_3$)	671
p)	Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n-32} O ₂	593	n) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-26}O_3$	673
q)	Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-36}O_2$.	594		674
	•	594	o) Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n} —28O ₃	
r)	Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-42}O_2$.	054	p) Oxy-oxo-Verbindung C _n H _{2n} —30O ₃	676
	2. Oxy-oxo-Verbindungen		q) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-32}O_3$	677
	mit 3 Saverstoffatomen.		r) Oxy-oxo-Verbindungen CnH2n-34O3	677
a)	Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n} -2O ₃		s) Oxy-oxo-Verbindung CnH2n-40O3	678
,	(z. B. Ketoterpin $C_{10}H_{18}O_3$)	595	by only the voluments offer the food	
P)	0 TT 0	596	3. Oxy-oxo-Verbindungen	
D)	·	596	mit 4 Sauerstoffatomen.	
e)	Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n} —6O ₃		a) Oxy-oxo-Verbindung CnH2n-4O4	678
d)		597	Dimeres Diacetyl C ₈ H ₁₉ O ₄	678
	Oxy-oxo-Verbindungen $C_6H_4O_3$	-0-	,	679
	(Oxybenzochinone)	597	b) $0xy-0xo-Verbindungen C_nH_{2n-6}O_4$	
	2.3-Dioxy-benzaldehyd C ₇ H ₆ O ₃	600	c) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n} —804	679
	Resorcylaidehyd	603	Oxy-oxo-Verbindungen C ₆ H ₄ O ₄	OPA)
	Gentisinaldehyd	603	(Dioxybenzochinone)	679
	Protocatechualdehyd	604 604	Oxy-oxo-Verbindungen C,H ₆ O ₄	004
	Vanillin	000	(Trioxybenzaldehyde)	684
	Isovanillin	644	Oxy-oxo-Verbindungen $C_8H_5O_4$ (z.	205
	Oxymethylbenzochinone	611	B. Trioxyacetophenone)	685 689
	Oxy-oxo-Verbindungen C ₈ H ₈ O ₃ (z.		Oxy-oxo-Verbindungen C ₂ H ₁₀ O ₄	UOU
	B. Resacetophenon, Chinaceto-	613	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₀ H ₁₂ O ₄	69 1
	phenon, Orcylaldehyd)	620	usw	
	Oxy-oxo-Verbindungen C ₂ H ₁₀ O ₃	623	d) Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n} —10O ₄	693
	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₀ H ₁₂ O ₃		e) Oxy-oxo-Verbindungen CnH2n-12O4	694
	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₁ H ₁₄ O ₃	624	f) Oxy-oxo-Verbindungen CnH2n-14O4	
	usw		(z. B. Dioxynaphthochinone	
e)	0xy-exe-Verbindungen C _n H _{2n} -1003	626	$C_{10}H_{0}O_{4})$	697

		Seite	1		ociu:
g)	0xy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n} —16O ₄ (z. B. Trioxybenzophenone			Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₈ H ₁₀ O ₅ (z. B. Rheumemodin, Aloeemodin,	749
h)	$C_{18}H_{10}O_4$)	700 705		Morindon)	743
,	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₄ H ₁₀ O ₄ (z.			usw	746
	B. Dioxybenzil, Trioxyanthrone)	705	,	Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n} —22O ₅	747
	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₅ H ₁₂ O ₄ (z. B. Trioxychalkone, Emodinol)	706		Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-26}O_5$ Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-34}O_5$	748 748
	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₆ H ₁₄ O ₄	710		5. Oxy-oxo-Verbindungen	
ь	0xy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n—20} O ₄	710	1	mit 6 Saverstoffatomen.	
"	Alizarin C ₁₄ H ₈ O ₄	710	8)	Oxy-oxo-Verbindungen CnH _{2n} —8O6	
	Purpuroxanthin	714		(z. B. Tetraoxychinon $C_6H_4O_6$).	748
	Chinizarin	714 719		Oxy-oxo-Verbindung $C_n H_{2n-10} O_6$	749
	1.6- und 1.7-Dioxy-anthrachinon	721	c)	Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n-12} O ₆	
	Chrysazin	722	ı	(z. B. 2.4.6-Triacetyl-phloroglucin	749
	Hystazarin	723 722	An	$C_{12}H_{12}O_6$)	1 477
	Anthraflavin	$\begin{array}{c} 723 \\ 724 \end{array}$	uj	(z. B. Pentaoxybenzophenone	
	Dioxyphenanthrenchinone	724		$C_{13}H_{10}O_6)$	750
	Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₅ H ₁₀ O ₄		e)	Oxy-oxo-Verbindungen CnH2n-18O6	
	(Dioxymethylanthrachinone,	725	1	(z. B. Pentaoxychalkone $C_{15}H_{12}O_6$)	751
	z. B. Chrysophansäure) Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₆ H ₁₂ O ₄ .	725 727	f)	Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n-20} O ₆	
	Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_4$	727		(z. B. Tetraoxyanthrachinone $C_{14}H_8O_6$)	75 5
'n	Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-24}O_4$.	728	e)	Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_G$	757
,	Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n} — ₂₆ O ₄	729		Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-24}O_6$	
n)	Oxy-oxo-Verbindung C _n H _{2n} —28O ₄	729	,	(Pentaoxyfuchsone $C_{19}H_{14}O_6$).	759
0)	Oxy-oxo-Verbindungen CnH2n-30O4	730	i)	Oxy-oxo-Verbindnng $C_nH_{2n-32}O_6$.	760
p)	Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n} —34O ₄	73 0	k)		760
q)	Oxy-oxo-Verbindung CnH _{2n-38} O ₄	73 1	l)	Oxy-oxo-Verbindung CnH2n-58O6.	761
	Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-42}O_4$	731		6. Oxy-oxo-Verbindungen	
	4. Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.		a)	mit 7 Sauerstoffatomen. Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n-16} O ₇	
B)	Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n} —8O ₅		'	(Hexaoxybenzophenon $C_{13}H_{10}O_7$)	761
•	(z. B. Tetraoxyacetophenone			Oxy-oxo-Verbindnngen $C_nH_{2n-18}O_7$	761
	$C_8H_8O_5)$	731	c)	Oxy-oxo-Verbindang $C_nH_{2n-20}O_7$.	762
b)	Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O_5$ (z. B. 2.4-Diaceto-phloroglucin		d)	Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-22}O_7$.	762
	$C_{10}H_{10}O_{b}$)	733	(9	Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-24}O_7$.	762
c)	Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n} —16O ₅		I)	$\textbf{0xy-oxo-Verbindungen} \ C_n \textbf{H}_{2n-26} \textbf{O}_7$	763
,	(z. B. Tetraoxybenzophenone		g)	Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-40}O_7$	763
d)	$C_{13}H_{10}O_5$, Phloretin $C_{15}H_{14}O_5$). Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_5$	734		7. Oxy-oxo-Verbindungen mit 8 Sauerstoffatomen.	
-,	(z. B. Tetraoxychalkone $C_{15}H_{18}O_5$)	736	a)	Oxy-oxo-Verbindungen C _n H _{2n} —18O ₈	764
	Oxy-oxo-Verbindungen CnH2n-20O5	740		Oxy-oxo-Verbindangen C _n H _{2n} —20O ₈	
	Anthragallol C ₁₄ H ₈ O ₅	740	~,	(z. B. Rufigallol)	765
	Purpurin	740 741	e)	Oxy-oxo-Verbindungen CnH _{2n-42} O ₈	
	Flavopurpurin	741		(Tetraoxydianthrachinonyle	m r
	Anthrapurpurin (Isopurpurin)	742		C ₂₈ H ₁₄ O ₈)	765
	Oxychrysazin	742		8. Oxy-oxo-Verbindungen mit 10 Sauerstoffatomen.	
	Weitere Oxy-oxo-Verbindungen C ₁₄ H ₈ O ₅	742		Oktaoxyanthrachinon C ₁₄ H ₈ O ₁₀	766
	· ·				
Alj	phabetisches Register			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	. 768
Be	richtigungen, Verbesserungen, 2	Zus ā tı	Le	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	. 819

Verzeichnis der Abkürzungen für die wichtigsten Literatur-Quellen.

(Die hier aufgeführten Journale sind vollständig nach dem Original bearbeitet.)

Abkürzung	Titel
A.	Liebigs Annalen der Chemie
A. ch.	Annales de Chimie et de Physique (seit 1914 geteilt in: Annales de
	Chimie und Annales de Physique)
Am.	American Chemical Journal
Am. Soc.	Journal of the American Chemical Society
Ann. Phys.	Annalen der Physik (Wien und Planck)
Ann. Physique	Annales de Physique
Ar.	Archiv der Pharmazie
Ar. Pth.	Archiv für experimentelle Pathologie und Pharmakologie
B.	Berichte der Deutschen Chemischen Gesellschaft
Bio. Z.	Biochemische Zeitschrift
Bl.	Bulletin de la Société Chimique de France
Chem. N.	Chemical News
Ch. I.	Chemische Industrie
Ch. Z.	Chemiker-Zeitung
C. T.	Comptes rendus de l'Académie des Sciences
D. R. P.	Patentschrift des Deutschen Reiches
Fr.	Zeitschrift für analytische Chemie (Fresenius)
<i>G</i> .	Gazzetta Chimica Italiana
и. Н .	Zeitschrift für physiologische Chemie (HOPPE-SEYLER)
Helv.	Helvetica Chimica Acta
J. biol. Chem.	Journal of Biological Chemistry
J. Chim. phys.	Journal de Chimie physique
	Journal of Physical Chemistry
J. phys. Chem. J. pr.	Journal für praktische Chemie
J. pr. L. V. St.	Landwirtschaftliche Versuchsstationen
Д. V. St. М .	Monatshefte für Chemie
м. Р. С. Н.	Pharmazeutische Zentralhalle
Ph. Ch.	Zeitschrift für physikalische Chemie
	Recueil des travaux chimiques des Pays-Bas
R. R. A. L.	Atti della Reale Accademia dei Lincei (Rendiconti)
R. A. L. Soc.	Journal of the Chemical Society of London
	Zeitschrift für angewandte Chemie
Z. ang. Ch.	Zeitschrift für anorganische und allgemeine Chemie
Z. anorg. Ch.	Zeitschrift für Biologie
Z. Biol.	Zeitschrift für Elektrochemie
Z. El. Ch.	Zeitschrift für Krystallographie und Mineralogie
Z. Kr.	Journal der Russischen Physikalisch-chemischen Gesellschaft
Ж .	COLLEGE GER VERSIEGUER LUASIFICATE CHOMISCHON GESCHSCHOLI

Zeittafel der wichtigsten Literatur-Quellen.

蓝	[4] 0	P.C.H.	25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 2
	O 21 12 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25	M.	**************************************
Bio. Z.	23 – 29 30 – 37 38 – 47 48 – 67 68 – 67 68 – 77 72 – 77 78 – 84 93 – 100 113 – 126 113 – 126 114 – 154 165 – 166 167 – 133 190 – 133 190 – 133 190 – 133 190 – 133 190 – 133	J. pr.	81 - 82 83 - 84 85 - 86 87 - 88 89 - 90 91 - 92 93 - 94 95 - 96
Bio- chem. J.	7 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8		2
B.	£44444444465555555555555555555555555555	phys. Chem	14 16 16 17 18 19 20 22
Ar.	248 249 251 252 253 253 254 255 256 256 256 260 260 260 260 260 260 260 260 260 26	Chim. Phys.	8 0 11 11 12 13 14 16
		J. biol. Chem.	8 9-10 11-13 14-16 17-19 20-23 24-28 29-32 33-36
Ar. Pth.	62 – 63 64 – 66 67 – 70 71 – 74 76 – 77 78 80 – 81 82 – 83 89 – 91 92 – 96 96 – 100 101 – 104 111 – 118 1139 – 126 1139 – 126	Helv.	_
Phys.	::::::::::::::::::::::::::::::::::::::	H.	64-70 71-76 77-82 83-88 89-93 94-96 97-98 99-100
Ann.	<u>4</u> 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 7 8		34444 44
Am. Soc.	8888888831333433433828	Fr.	26 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15
Am.	25 4 4 6 6 4 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6	C. r.	160–161 162–163 164–165 166–167 168–169 160–161 162–163 164–166
A. ch.	252-24 252-24 253-24 28-32 38-32 3-4 3-4 13-14 13-14 13-14 13-14 13-14 13-14 13-14	Ch. Z.	%%%%%%344
	[8] [6] [01]	Ch. I.	84884884
· P	372 – 377 378 – 386 386 – 394 395 – 408 403 – 406 407 – 410 411 – 411 418 – 419 420 – 421 420 – 421 436 – 440 451 – 450 460 – 450 460 – 470 460 – 470	Chem. N.	101 – 102 103 – 104 106 – 106 107 – 108 109 – 110 111 – 112 113 – 114 115 – 116
Jahr	1910 1911 1913 1914 1916 1916 1920 1920 1922 1924 1926 1926 1927 1928 1928 1928	Jahr	1910 1911 1912 1913 1914 1916 1916 1917

P.C.H.	66 67 71 73	¥.	
X,	64 65 65 65 65 65 65 65 65 65 65 65 65 65		
J. pr.	99 100 100 100 103 104 106 107 108 109 111 112 -111 118 -119 120 -123	Z. Kr.	48 – 49 60 – 61 53 – 68 – 69 68 – 69 68 – 69 68 – 69 69 – 61 69 – 61 69 – 61 73 – 74
J. Chem.	**************************************	Z. El. Ch.	8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8
J. Chim. phys.	118 128 128 128 128 128 138 138 138 138 138 138 138 138 138 13		
J. biol. Chem.	37 - 46 46 - 45 56 - 58 56 - 58 63 - 62 63 - 62 67 - 71 72 - 72 76 - 80 85 - 80 85 - 80 86	Z. ang. Ch.	8448888888888888888884444
Helv.	8 7 7 7 8 8 8 111 112 123	. Св.	7 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4
H.	104-108 109-111 112-117 118-123 124-131 132-141 142-150 151-161 162-172 173-179 180-185	Z. anorg. Ch.	285522828235555555555555555555555555555
G.	900 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00	Soc.	97 99 99 100 100 100 100 100 111 111 111 1
Fr.	58 50 60 61 61 64—65 64—65 68—67 70—72 73—76	i	
C. r.	168 – 169 170 – 171 172 – 173 174 – 176 176 – 177 176 – 179 180 – 181 184 – 185 186 – 187 186 – 187	B.A.	[6] [6] [7] [7] [7] [8] [8] [8] [8] [8] [8] [8] [8] [8] [8
Z.	24444444444444444444444444444444444444	ਲੰ	88288888888844444444
Ch. I. Ch.	33443 44388		8 8 1 8 1 8 1 8 1 8 1 8 1 8 1 8 1 8 1 8
Chem. N.	118 — 119 120 — 121 122 — 123 124 — 126 126 — 127 130 — 131 134 — 135 136 — 137 136 — 137 136 — 137	Ph. Ch.	70 – 74 76 – 80 81 – 86 86 – 88 86 – 89 91 – 90 100 – 102 103 – 107 108 – 113 114 – 118 119 – 124 126 – 124 127 – 128 128 – 128 128 – 128 128 – 128 128 – 128 – 128 128 – 128 – 128 128 –
Jahr	1919 1920 1921 1922 1924 1925 1926 1928 1928	Jahr	1910 1911 1912 1914 1916 1916 1916 1920 1920 1922 1926 1926 1926 1927 1928 1928

Verzeichnis der Abkürzungen für weitere Literatur-Quellen.

(Die hier aufgeführten Journale sind nicht vollständig nach dem Original bearbeitet.)

Abkürzung	Titel
Act. chem. Fenn.	Acts Chemics Fennics
Akad. Amsterdam Versl.	Koninkl. Akad. van Wetenschappen te Amsterdam; Verslag van
Am. J. Pharm.	de gewone vergaderingen der wis- en natuurkundige afdeeling American Journal of Pharmacy
Am. J. Physiol.	American Journal of Physiology
Am. J. Sci.	American Journal of Science
An. Españ.	Anales de la Sociedad Española de Física y Química
Ann. Acad. Sci. Fenn.	Annales Academiae Scientiarum Fennicae
Ann. Chim. applic.	'Annali di Chimica applicata
Ann. scient. Jassy	Annales Scientifiques de l'Université de Jassy
Apoth. Ztg.	Apotheker-Zeitung
Arch. Anat. Physiol. (anatom. Abtlg.)	Archiv für Anatomie und Physiologie. Anatomische Abteilung
Arch, Farm. sperim.	Archivio di Farmacologia Sperimentale e Scienze Affini
Arch. Hyg. Arch. Sci. phys. nat. Genève	Archiv für Hygiene Archives des Sciences Physiques et Naturelles, Genève
Ark. Kem. Min.	Aulie für Versi Mineraleri seh Carleri
Ber. Disch. pharm.Ges. Ber. Heidelberg Akad.	Arkiv för Kemi, Mineralogi och Geologi Berichte der Deutschen Pharmazeutischen Gesellschaft Sitzungsberichte der Heidelberger Akademie der Wissenschaften
•	(Mathnat. Kl.)
Berl. Klin. Wchschr.	Berliner Klinische Wochenschrift
Biochem. J.	Biochemical Journal
Bl. Acad. Belg. Bl. Assoc. Chimistes de Sucr. et Dist.	Bulletin de l'Académie Royale de Belgique. Classe des Sciences Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distillerie
Bl. Soc. chim. Belg.	Bulletin de la Société Chimique de Belgique
Bl. Soc. Natural. Moscou	Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou
Boll. chim. farm.	Bolletino chimico farmaceutico
Brennstoffchemie	Brennstoff-Chemie
Bull. Bur. Mines	Bulletin (Dep. of the Interior Bureau of Mines) Chemisches Zentralblatt
Carnegie Inst. Publ. C. Bakt. Parasitenk.	Carnegie Institution of Washington, Publications Zentralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infektions- krankheiten. Abt. I und II
C. Bioch. Bioph.	Zentralblatt für Biochemie und Biophysik
Chemische Apparatur	Chemische Apparatur
Ch. Rev. Fett- u. Harz- Ind.	Chemische Revue über die Fett- und Harzindustrie
Chem. met. Eng. Chem. Umschau a. d.	Chemical and Metallurgical Engineering Chemische Umschau auf dem Gebiete der Fette, Öle, Wachse und
Geb. d. Fette usw.	Harze
Chem. Weekbl. Colleg.	Chemisch Weekblad
C. r. Trav. Lab. Carls-	Collegium
berg	Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg
Danske Videnskab. Selskab	Kongelige Danake Videnskabernes Selskab, Mathematisk-fysiake Meddelelser
Il. Ch. Z.	Elektrochemische Zeitschrift
ärber-Zig.	Zeitschrift für Färberei, Zeugdruck und den gesamten Farben- verbrauch (seit 1920: Textilberichte)
arbenzig.	Farben-Zeitung

Abkürzung Titel Finska Kemistsam-Finska Kemistsamfundets Meddelanden fundets Medd. Fortschr. Ch., Phys., Fortschritte der Chemie, Physik und Physikalischen Chemie phys. Ch. Frdi. FRIEDLÄNDERS Fortschritte der Teerfarbenfabrikation (Berlin) Ges. Abh. z. Kenntnis Gesammelte Abhandlungen zur Kenntnis der Kohle der Kohle E. GILDEMEISTER, FR. HOFFMANN, Die ätherischen Öle. 2. Aufl. von E. GILDEMEISTER. 3 Bände. Miltitz bei Leipzig (1910—1916). 3. Aufl. Bd. I u. II von E. GILDEMEISTER. Gildem .- Hoffm. Miltitz (1928—1929) Giornale di Farmacia, di Chimica e di Scienze Affini Р. Groth, Chemische Krystallographie. 5 Teile. Leipzig (1906 Giorn. Farm. Chim. Groth, Ch. Kr. bis 1919) J. Franklin Inst. Journal of the Franklin Institute Journal für Gasbeleuchtung und verwandte Beleuchtungsarten J. Gasbel. sowie für Wasserversorgung (seit 1922: Das Gas- und Wasser-Jahresbericht über die Fortschritte der Chemie J. ind. eng. Chem. Journal of Industrial and Engineering Chemistry J. Inst. Brewing Journal of the Institute of Brewing J. Landw. Journal für Landwirtschaft J. Pharmacol. exp. Ther. Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics Journal de Pharmacie et de Chimie J. Pharm. Chim. Journal of Physiology J. Physiology J. Soc. chem. Ind. Journal of the Society of Chemical Industry (Chemistry and Industry) Journal of the Washington Academy of Sciences J. Washington Acad. Kali Kali Koll. Beih. Kolloidchemische Beihefte Mem. and Pr. Manche-Memoirs and Proceedings of the Manchester Literary and Philosophical Society ster Lit. and Phil. Soc. Midland Druggist and pharmaceutical review Midl. Drug. Pharm. Rev.Mitteilungen aus dem Gebiete der Lebensmitteluntersuchung Mitt. Lebenomittelunters. u. Hyg. und Hygiene Monit. scient. Moniteur Scientifique Münchener Medizinische Wochenschrift Münch. med. Wchschr. Nachrichten der landwirtschaftlichen Akademie zu Petrovsko-Nachr. landw. Akad. Rasumovskoje Petrovsko-Rasumovskoje Naturwissenschaften Naturwiss. Öfversigt af Finska Vetenskaps-Societetens Förhandlingar Öfversigt af Kongl. (Svenska) Vetenskaps-Akademiens Förhand-Of. Fi. Of. Sv. lingar Österreichisch-ungarische Zeitschrift für Zuckerindustrie und Öst.-ung. Z. Zucker-Ind. Landwirtschaft Petroleum Petroleum Archiv für die gesamte Physiologie des Menschen und der Tiere Pflügers Arch. Physiol. (PFLÜGER) Pharmaceutical Journal (London) Pharm. J. Pharmazeutische Post Pharm. Post Philippine Journal of Science Philippine J. Sci. Phil. Mag. Philosophical Magazine and Journal of Science Philosophical Transactions of the Royal Society of London Phil. Trans. Physikalische Zeitschrift Phys. Z. Proceedings of the Chemical Society (London) Proceedings of the Imperial Academy, Tokyo Proceedings of the Royal Irish Academy Pr. chem. Soc. Pr. Imp. Acad. Tokyo

Pr. Roy. Irish Acad.

Abkürzung	Titel
Pr. Roy. Soc.	Proceedings of the Royal Society (London)
Pr. Roy. Soc. Edin- burgh	Proceedings of the Royal Society of Edinburgh
Schimmel & Co. Ber.	Berichte von Schimmel & Co.
Schultz, Tab.	G. SCHULTZ, Farbstofftabellen. 6. Aufl. (Berlin 1923)
Schweiz. Wchschr.	Schweizerische Wochenschrift für Chemie und Pharmacie (seit
Chem. Pharm.	1914: Schweizerische Apotheker-Zeitung)
Skand. Arch. Physiol.	Skandinavisches Archiv für Physiologie
Svensk Kemisk Tidskr.	Svensk Kemisk Tidskrift
Therapeut. Monatsh.	Therapeutische Halb-Monatshefte
Trans. New Zealand Inst.	Transactions and Proceedings of the New-Zealand Institute
Z. Disch. Öl- u. Fettind.	Zeitschrift der Deutschen Ol- und Fettindustrie
Z. exp. Path. Ther.	Zeitschrift für experimentelle Pathologie und Therapie (seit 1921: Zeitschrift für die gesamte Experimentelle Medizin)
Z. ges. Naturw.	Zeitschrift für die gesamten Naturwissenschaften
Z. ges. Schieβ-Spreng- stof/wesen	Zeitschrift für das gesamte Schieß- und Sprengstoffwesen
Z. NahrGenuβm.	Zeitschrift für Untersuchung der Nahrungs- und Genußmittel sowie der Gebrauchsgegenstände
Z. öffentl. Ch.	Zeitschrift für öffentliche Chemie
Z. wiss. Mikr.	Zeitschrift für wissenschaftliche Mikroskopie und für mikro- skopische Technik
Z. wiss. Phot.	Zeitschrift für wissenschaftliche Photographie
Z. Zuckerind. Böhmen	Zeitschrift für Zuckerindustrie in Böhmen (jetzt: Zeitschrift für Zuckerindustrie der čechoslowakischen Republik)

Weitere Abkürzungen.

absol.	_	absolut	linang.	_	linear-angular
80.		alicyclisch	m-		meta-
åther.		atherisch	Min.		Minute
AGFA		Aktien-Gesellschaft für	MolGew.		Molekulargewicht
		Anilinfabrikation	Mol. Refr.		Molekularrefraktion
akt.	_	aktiv	ms-		meso-
alkal.		alkalisch	n (in Verbindun		
alkoh.		alkoholisch			Brechungeindex
ang.		angular	n (in Verbindun		
Anm.		Anmerkung	mit Namen)		normal
ar.		aromatisch	0-		ortho-
asymm.	=	asymmetrisch	optakt.	_	optisch-aktiv
AtGew.		Atomgewicht	p-	==	para-
Atm.		Atmosphäre	prim.		primär
В.		Bildung	Prod.	=	Produkt
BASF		Badische Anilin- und	racem.	=	racemisch
		Sodafabrik	6.	=	siehe
ber.	=	berechnet	B. S.	=	siehe auch
bezw.	==	beziehungsweise	8.	_	Seite
ca.		circa	sek.	=	sekund är
D	=	Dichte	8. Ò.	=	siehe oben
D_{∞}^{*}	=	Dichte bei 20°, bezogen	spezif.	_	spezifisch
		auf Wasser von 40	Spl.	_	Supplement
Darst.	_	Darstellung	Stde.	=	Stunde
DielektrKonst.	=	Dielektrizitäts-Kon-	stdg.	=	stündig
		stante	Stdn.	=	Stunden
E	=	Erstarrungspunkt	s. u.	=	siehe unten
Einw.	=	Einwirkung	symm.		symmetrisch
Ergw.		Ergänzungswerk	Syst. No.		System-Nummer
\mathbf{F}	=	Schmelzpunkt	Temp.		Temperatur
gem		geminus-	tert.		tertiär
Hptw.		Hauptwerk	Tl., Tle., Tln.		Teil, Teile, Teilen
inakt.	=	inaktiv	V.		Vorkommen
K bezw. k	=	elektrolytische Dissozia-	verd.		verdünnt
		tionskonstante	vgl. a.		vergleiche auch
konz.		konzentriert	vic		vicinal-
korr.		korrigiert	Vol.		Volumen
Kp		Siedepunkt	wäßr.		waßrig
Kp ₇₈₀	=	Siedepunkt unter	Zers.		Zersetzung
		750 mm Druck	°/o .		Prozent
lin.	-	linear	% ig	=	prozentig

Übertragung der griechischen Buchstaben in Ziffern.

Zusammenstellung der Zeichen für Maßeinheiten.

```
Meter, Zentimeter, Millimeter.
 m, em, mm
 m2, cm2, mm2
                      Quadratmeter, Quadratzentimeter, Quadratmillimeter.
                  _
                      Kubikmeter, Kubikzentimeter, Kubikmillimeter.
 m³, em³, mm³
                      Tonne, Kilogramm, Gramm, Milligramm.
 t, kg, g, mg
                      Gramm-Molekül (Mol.-Gew. in Gramnı).
 Mol
                      Liter.
                      Stunde.
 h
                      Minute.
 min
                      Sekunde.
 sec
                      Grad.
 grad
                      Celsiusgrad.
 o absol.
                      Grad der absoluten Skala.
 cal
                      Grammcalorie (kleine Calorie).
 kcal
                      Kilogrammcalorie (große Calorie).
 Atm.
                      760 mm Hg.
                      \frac{\text{gem/sec}^2}{10^6} dyn.
dvn
megadyn
                     dyn/em<sup>2</sup>.
10<sup>6</sup> bar.
megabar
                     10-7 mm.
Å
                     10-4 mm.
m\mu
                 =
                     10-3 mm.
Amp.
                      Ampère.
                 _
Milliamp.
                 =
                     Milliampère.
Amp.-h
                 =
                     Ampère-Stunde.
W
                 -
                     Watt.
kW
                     Kilowatt.
                 =
Wh
                     Wattstunde.
                 ===
kWh
                     Kilowattstunde.
Coul.
                     Coulomb.
                     Ohm.
rez. Ohm
                     reziproke Ohm.
                     Volt.
Joule
                     Joule.
```

Erklärung der Hinweise auf das Hauptwerk.

1. Die in Klammern gesetzten, kursiv gedruckten Zahlen hinter den Namen von Verbindungen geben die Seite an, auf der die gleiche Verbindung im entsprechenden Bande des Hauptwerkes zu finden ist.

2. Findet man im Text eine geschweifte Klammer {...}, so bedeutet dies, daß die an die Klammer sich unmittelbar anschließenden Angaben nur Ergänzungen zu denselben Sätzen des Hauptwerkes sind, die durch die in der Klammer angeführten Stichworte gekennzeichnet sind.

3. In den Seitenüberschriften findet man in fetter Kursivschrift diejenigen Seiten des Hauptwerkes angegeben, zu denen die auf der betreffenden Seite des Ergänzungsbandes befindlichen Ergänzungen gehören.

4. Berichtigungen zum Hauptwerk sind in Kursivschrift gesetzt.

ZWEITE ABTEILUNG

ISOCYCLISCHE VERBINDUNGEN

(FORTSETZUNG)



III. Oxo-Verbindungen.

(Aldehyde, Ketone, Ketene; Chinone.)

A. Monooxo-Verbindungen.

- 1. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-2} O$.
- 1. Oxo-Verbindungen C.H.O.
- 1. Cyclobutanon, Ketotetramethylen $C_4H_6O = H_2C < CH_2 > CO$ (S. 5). B. Aus Cyclobutan-dicarbonsāure-(1.1)-diazid in Äther beim Kochen mit absol. Alkohol und nachfolgendem Destillieren mit verd. Schwefelsaure (Curtus, J. pr. [2] 94, 359). Entsteht als Nebenprodukt bei der Einw. von NaNO₂ und Salzsäure auf Cyclobutan-dicarbonsäure-(1.1)-dihydrazid bei -10° bis -15° (C.). Das Phenylhydrazon schmilzt bei 95—96°.

Semicarbason C₅H₆ON₅ = C₄H₆: N·NH·CO·NH₅ (S. 5). Tafeln (aus Alkohol). F: 211—212° (Zers.) (Curtus, J. pr. [2] 94, 362). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol, sehr leicht in heißem Wasser und heißem Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol.

2. Formyl-cyclopropan, Cyclopropylformaldehyd $C_4H_4O = \frac{H_4C}{H_4C}CH\cdot CHO$ (S. 5). Vgl. auch Demjanow, Dojarenko, Ж. 43, 840; C. 1911 II, 1681.

Semicarbason C₂H₂ON₂ = C₂H₃·CH:N·NH·CO·NH₂ (S. 5). Vgl. such DE., Do., Ж. 43, 841; C. 1911 II, 1681,

2. Oxo-Verbindungen C_bH_0O .

1. Cyclopentamon C₆H₈O = $\frac{\text{H}_8\text{C} \cdot \text{CH}_8}{\text{H}_2\text{C} \cdot \text{CH}_8}$ CO (S. 5). B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn man 1.4-Dibrom-butan in Åther mit Magnesium umsetzt und das Reaktionsprodukt mit CO₂ behandelt (v. Braun, Sobbecki, B. 44, 1922). Bei der Destillation von Adipinsäure im CO₂-Strom (Aschan, B. 45, 1605; A. 383, 58). Aus Adipinsäure beim Leiten fiber ThO₂ oder besser über MnO im CO₂-Strom bei 350° (Sabatier, Maille, C. r. 158, 987). Beim Erhitzen von Adipinsäure mit Ba(OH)₂, FeSO₄ oder Urannitrat auf 280—295° (Bayer & Os.; D. R. P. 256 622; C. 1913 I, 365; Frdl. 11, 48). Durch Oxydation von Cyclopentanol mit CrO₂ und verd. Schwefelsäure (Demjanow, 284. 42, 851; C. 1910 II, 1749). Beim Erwärmen von Cyclopentanol-(1)-carbonsäure-(1) mit PbO₂ und verd. Schwefelsäure (Wallach, A. 414, 312). Cyclopentanon. entsteht, wenn man Cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1)-methylester mit Wasser im Rohr auf 200° erhitzt (Meerwein, A. 398, 248). Beim Erhitzen von Cyclopentanon-(2)-dicarbonsäure-(1.3)-diäthylester mit verd. Schwefelsäure (Mitchell, Teobre, Soc. 97, 1004). — Daret. Man erhitzt 200 g Adipinsäure mit 8 g krystallisiertem Ba(OH)₂ sehr langsam auf 290—295°; Ausbeute nahezu quantitativ (Bayer & Co., D. R. P. 256 622; C. 1913 I, 365; Frdl. 11, 48; Harries, Wagner, A. 410, 36; vgl. auch Organic Syntheses 5 [New York 1925], S. 37). — Kp₇₄₄: 129—129,5° (Aschan, B. 45, 1605); Kp: 130—130,4°; Kp₁₈: 23,2—23,6° (v. Auwers, Hintersebber, Treppmann, A. 410, 281); Kp₁₈: 31—32°; Kp₁₇: 37—38° (Harries, Wagner, A. 410, 37). Di¹⁰: 1,4354; ni¹⁰: 1,438; ni¹⁰: 1,4484; ni¹⁰: 1,4482 (v. Au., Hi., Tr.).

Cyclopentanon wird durch Wasserstoff in äther. Lösung bei Gegenwart von Platinschwarz quantitativ zu Cyclopentanol reduziert; beim Arbeiten ohne Lösungsmittel erhält man neben Cyclopentanol eine geringe Menge Cyclopentan (Vavon, C. r. 155, 287; A. ch. [9] 1, 186). Liefert beim Leiten mit Wasserstoff über Nickel bei 125° Cyclopentanol, 1-Cyclopentyl-cyclopentanon-(2) und eine geringe Menge Cyclopentan (Goddhot, Taboury, C. r. 152, 882; 153, 1010; A. ch. [8] 26, 44). Bei der Reduktion mit Natrium in einem Gemisch aus alkoholfreiem Äther und Wasser entstehen Cyclopentanol und 1.1'-Dioxy-dicyclopentyl; bei Verwendung von gewöhnlichem, etwas Alkohol enthaltendem Äther entstehen Cyclopentanol, 2-Oxy-dicyclopentyl und 1.1'-Dioxy-dicyclopentyl (Habeies, Wagner, A. 410, 36; vgl. a. Wislioenus, Hentzschell, A. 275, 322; Meiser, B. 32, 2053). Cyclopentanon liefert bei der elektrolytischen Reduktion in wäßrigslikoholischer Lösung an einer Plaibetedo in Germany in Champan einer Plaibetedo in Germany in Champan, an einer Plaibetedo in Germany in C schwarz quantitativ zu Cyclopentanol reduziert; beim Arbeiten ohne Lösungsmittel erhält alkoholischer Lösung an einer Bleikathode in Gegenwart von Natriumacetat 1-Cyclopentyalkoholischer Losung an einer Bielkathode in Gegenwart von Natriumacetat 1-Cyclopenty-liden-cyclopentanon-(2), die Verbindung C₂₀H₂₀O (8. 104) und eine geringe Menge der Verbindung C₂₀H₃₀O₂(?) (s. u.) (G., T., Bl. [4] 13, 12). Bildet beim Chlorieren mit 1 Mol Chlor im diffusen Licht bei 25° (G., T., C. r. 156, 332; Bl. [4] 13, 545) oder beim Chlorieren in Gegenwart von Wasser, CaCO₂ und einer kleinen Menge Jod bei 40—45° (KÖTZ, BLENDERMANN, KARPATI, ROSENBUSCH, A. 400, 50) 2-Chlor-cyclopentanon-(1). Beim Einleiten von 1 Mol Bromdampf im CO₂-Strom in Gegenwart von CaCO₂, Wasser und Eisenfeile bei 50° entsteht 2-Brom-cyclopentanon-(1) (K., Bl., K., R.). Liefert mit 4 Mol Brom in CCl₄ unter schwacher Küblung 2 2 K K/L-Tetrahorm-oxyclopentanon-(1) und ein flüssiges Produkt. das beim Auf-Kühlung 2.2.5.5(?)-Tetrabrom-cyclopentanon-(1) und ein flüssiges Produkt, das beim Aufbewahren und nachfolgenden Kochen mit Wasser in die Verbindung $C_bH_sO_2Br$ oder $C_bH_sO_2Br$ Dewarren und nachtolgenden Kochen ihrt wasser in die verbindung C₁, 1₂, 2₃ br oder C₂, 1₄, 0₄ br. (8. 5) übergeht (G., T., C. r. 155, 1522; Bl. [4] 18, 542). Gibt mit verdünnter wäßrig-alkoholischer Natronlauge bei Zimmertemperatur 1-Cyclopentyliden-cyclopentanon-(2) (GODGROT, TABOURY, Bl. [4] 18, 16); dieses entsteht auch bei der Einw. von CaH₂ oder CaC₂ auf Cyclopentanon-Dampi (T., G., C. r. 169, 63). Bei der Einw. von Natriumamid und Methyljodid entsteht vorwiegend 1-Methyl-3-cyclopentyliden-cyclopentanon-(2) (G., T., Bl. [4] 13, 596) und eine kleinere Menge 1-Methyl-cyclopentanon-(2) (HALLER, CORNUBERT, C. r. 158, 298). Cyclopentanon liefert mit Acetylen in Gegenwart von Natriumamid 1-Acetylenyl-cyclopentanol-(1) (BAYER & Co., D. R. P. 289800; C. 1916 I, 317; Frdl. 12, 55). Liefert bei der Kondensation mit Aceton in Gegenwart von Natriumäthylat neben höher kondensierten Produkten eine geringe Menge 1-Isopropyliden-cyclopentanon-(2) (WALLACH, A. 394, 369). Gibt mit Ammoniumchlorid und Kaliumcyanid in wäßrig-alkoholischer Lösung 1-Aminocyclopentan-carbonsäure-(1)-nitril (Zelinsky, Stadnikow, H. 75, 350). Liefert mit 2 Mol cyclopentan-carbonsäure-(1)-nitril (ZHLINSKY, STADNIKOW, H. 75, 350). Liefert mit 2 Mol Oralester in Gegenwart von Natriumäthylat Cyclopentanon-(2)-dioxalylsäure-(1.3)-diäthylester und Cyclopentanon-(2)-oxalylsäure-(1)-äthylester (Ruhemann, Soc. 101, 1732). {Bei Einw. von Natriumäthylat auf Cyclopentanon und Bernsteinsäureester (Stobbe, Fiboner, B. 32, 3355); vgl. a. St., J. pr. [2] 89, 334). Cyclopentanon liefert mit Cyanessigester in alkoh. Natriumäthylat-Lösung [Cyclopenten-(1)-yl]-cyanessigsäure bezw. Cyclopentyliden-cyanessigsäure und ihren Äthylester; in Gegenwart von Piperidin statt Natriumäthylat entsteht lediglich der Äthylester (Harding, Haworth, Soc. 97, 489; vgl. Kon, Thore, Soc. 115, 688). In alkoholisch-ammoniakalischer Lösung entsteht mit Cyanessigster Cyclopentan-bis-cyanessigsäure-(1.1)-imid (Syst. No. 3369) (K., Th., Soc. 115, 701). Bei Stordensation mit Cyanesetamid in wäßrig-alkoholischer Lösung in Gegenwart von Piperidin Kondensation mit Cyanacetamid in wäßrig-alkoholischer Lösung in Gegenwart von Piperidin entsteht bei Zimmertemperatur das Amid der [Cyclopenten (1)-yl]-cyanessigsäure bezw. Cyclopentylidencyanessigsäure neben kleineren Mengen einer Verbindung der Formel I (Syst. No. 3630) und einer Verbindung vom Schmelzpunkt 287°; bei Anwendung von mehr I. HN C<C4H₈ NH Alkohol und gleichzeitigem Erwärmen auf 37° entsteht die Ver-OC-CH-C:NH bindung I in etwas besserer Ausbeute (K., Th., Soc. 115, 697). Dindung I in etwas desserer Ausdeute (R., 1R., 50c. 115, 097).

Liefert mit 4.4'-Dihydrazino-diphenylmethan in verd. Alkohol das entsprechende Dihydrazon, das beim Erwärmen mit Eisessig in Bis-[2.3-trimethylen-indolyl-(5)]-methan übergeht (Borsche, Kienitz, B. 43, 2337). Bei Einw. von CH₃· MgI erhält man 1-Methyl-cyclopentanol-(1) und kleinere Mengen einer bei 246—248° siedenden Verbindung (Zelinsky, Nametrein, B. 35, 2683; Tsohitschibabin, Ж. 45, 185; C. 1918 I, 2028); mit (CH₃) CH· MgI entsteht als Handelit A Cyclopentaliden analysischen (2) release ainer gegingen Mange 4. Learnen (2) Hauptprodukt 1-Cyclopentyliden-cyclopentanon-(2) neben einer geringen Menge 1-Isopropyl-cyclopentanol-(1) (MEERWEIN, A. 405, 155). Cyclopentanon liefert bei längerem Erhitzen mit Isatinsäure in alkoholisch-alkalischer Lösung 2.3-Trimethylen-chinolin-carbonsäure-(4)

Bestimmung von Cyclopentanon in Acetonolen: Jones, C. 1919 IV, 635.

(Borsche, A. 877, 120).

Verbindung $C_{10}H_{10}O_3(?)$. Diese Verbindung ist vielleicht identisch mit der im Hptw. (Bd. VII, S. ?) beschriebenen Verbindung ($C_{10}H_{10}O)_X$ (MEISER, B. 32, 2054) vom Schmelzpunkt 161,3—162,3°. — B. Bei der elektrolytischen Reduktion von Cyclopentanon in wäßrig-alkoholischer Lösung an einer Bleikathode in Gegenwart von Natriumvoetat (GODOROT, TABOURY, Bl. [4] 18, 15). -- Nadeln (aus Alkohol). F: 160-161°.

Verbindung C₅H₃O₂Br oder C₅H₅O₂Br. B. Man läßt 4 Mol Brom auf Cyclopentanon in CCl4 einwirken, saugt das entstandene 2.2.5.5(†)-Tetrabrom-cyclopentanon-(1) ab, überläßt das ölige Nebenprodukt einige Zeit sich selbst und kocht es dann mit Wasser (GODGHOT, TABOURY, C. r. 155, 1522; Bl. [4] 13, 544). — Gelbliche Nadeln. F: 147°. Sehr leicht löslich in Essigester, weniger in Benzol; löslich in verd. Kalilauge. — Reduziert ammoniakalische Silberlösung und Fehlingsche Lösung. Wird durch FeCl, violett gefärbt. Säure C₁₄H₁₈O₄ (S. 7). Zur Konstitution vgl. Stobbe, J. pr. [2] 89, 334.

Oxim des Cyclopentanons $C_tH_0ON = C_tH_1:N\cdot OH$ (S. 7). F: 58,5°. Kp: 196°. Ziemlich löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Ather (Sabatier, Mailhe, C. r. 158, 988). Bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 180° entsteht Dicyclopentylamin neben kleineren Mengen Cyclopentylamin und Tricyclopentylamin.

Semicarbason des Cyclopentanons $C_6H_{11}ON_8 = C_8H_8$: N·NH·CO·NH₈ (S. 7). Prismen (aus Alkohol). F: 209—210 $^{\circ}$ (Aschan, B. 45, 1606), 213—215 $^{\circ}$ (Stober, J. pr. [2] 89, 339), bei schnellem Erhitzen 216—217 $^{\circ}$ (Wallach, A. 414, 312).

- CO. B. Durch Einleiten von 2-Chlor-cyclopentanon-(1) $C_8H_7OCl =$ H.C -CH₂ etwas mehr als 1 Mol Chlor bei Tageslicht in unverdünntes Cyclopentanon bei ca. 25° (God-Chot, Taboury, C. r. 156, 332; Bl. [4] 13, 545). Durch Einleiten von Chlor in ein Gemisch aus Cyclopentanon, Wasser und CaCO₃ in Gegenwart einer geringen Menge Jod bei 40—45° (Kötz, Blendermann, Karpati, Rosenbusch, A. 400, 50; Faworski, Boshowski, H. 50, 582; C. 1938 III, 1359). — Farbloses, stechend riechendes Ol. Kp₁₀: 77—79° (G., T.); Kp₁₇: 80—81° (F., Bo.). D': 1,2061; D''₂: 1,1854 (F., Bo.); D''₄: 1,1870 (G., T.). — Farbt sich an der Luft gelb (G., T.). Bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck oder beim Erwärmen mit Diäthylanlin entsteht Cyclopenten (1) on (3) (G. T.). Liefert beim Erhitzen mit Wasser mit Diathylanilin entsteht Cyclopenten-(1)-on-(3) (G., T.). Liefert beim Erhitzen mit Wasser auf 100° Cyclopentanol-(2)-on-(1) (G., T.). Bei Einw. von Alkalien tritt Verharzung ein (Kö., Bl., Ká., Sieeinghaus, A. 400, 62; F., Bo.). Einw. von CH₃·MgI: G., T., Bl. [4] 13, 596.
- H₂C—CHBr CO. B. Beim Einleiten von 2-Brom-cyclopentanon-(1) $C_8H_7OBr =$ 1 Mol Bromdampf im CO.-Strom in ein Gemisch aus Cyclopentanon, CaCO. und Wasser bei 40-50° in Gegenwart von Eisenpulver (KÖTZ, BLENDERMANN, KARPATI, ROSENBUSCH, A. 400, 51). — Farblose Flüssigkeit. Kp_{1s}: 79—82°. Reizt die Schleimhäute heftig. – Färbt sich beim Aufbewahren rasch dunkel und verharzt.
- $H_aC-CBr_a>CO(?)$ (8.7). B. 2.2.5.5 (P) - Tetrabrom - cyclopentanon - (1) $C_5H_4OBr_4 =$ HaC-CBr. Aus 1 Mol Cyclopentanon und 4 Mol Brom in CCl, unter schwacher Kühlung (Godchor, Taboury, O. r. 155, 1522; Bl. [4] 13, 542). — Tafeln (aus CCl,). F: 99°. Leicht löslich in Ather, Essignster, CCl, und CS. — Geht beim Aufbewahren in unverdünntem wie auch in gelöstem Zustand langsam, beim Erwärmen rascher, in 2.4.4-Tribrom-cyclopenten-(1)-on-(3)(?) über.
- HOBr·CBr₂CO(?). B. Aus 2.2.3.5.5(?)-Pentabrom-cyclopentanon-(1) $C_zH_zOBr_z=H_zC-CBr_z$ 2.4.4 Tribrom-cyclopenten-(1)-on-(3)(?) und 1 Mol Brom in CCl₄ (Goddhor, Taboury, C. r. 155, 1522; Bl. [4] 13, 543). — Krystalle (aus CCl₄). F: 93°.
- 2. Formylcyclobutan, Cyclobutylformaldehyd $C_3H_3O=H_3C<\begin{array}{c} CH_3\\ CH_3\end{array}>CH\cdot CHO$ (S. 7). Bei Umsetzung mit Hydrazinhydrat und nachfolgendem Erhitzen des Reaktions-produkts mit KOH in Gegenwart von platiniertem Ton entsteht Methylcyclobutan (Filipow, Ж. 46, 1185; J. pr. [2] 98, 179).
- Acetylcyclopropan, Methylcyclopropylketon $C_5H_5O = \frac{H_5C}{H_5C}CH \cdot CO \cdot CH_5$ (S. 7). B. Durch Oxydation von Isopropenylcyclopropan mit KMnO₄ (Kishner, Klawi-Kordow, M. 43, 598; C. 1911 II, 363). Zur Bildung aus 5-Brom-pentanon-(2) und konz. Kalilange vgl. a. Rosanow, M. 48, 174; C. 1923 I, 1490. — Kp₁₄₀: 110—112° (R.); Kp₁₈₇: 112° bis 112,5° (Kl., Kl.). D₁¹⁸: 0,8949 (Krapiwin, Bl. Soc. natural. Moscou [2] 22, 64; C. 1910 I, 1336); D₁¹⁸: 0,8993 (Kl., Kl.). n₂¹⁸: 1,4234 (Kr.); n₂¹⁸: 1,4244 (Kl., Kl.). — Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht Methylcyclopropylcarbinol (Michiels, C. 1912 I, 1105; Demjanow, Pinegin, M. 46,54; C. 1914 I, 1998); eine geringe Menge Methylcyclopropylcarbinol entsteht auch raham anderen Produkten haim Erhitzen mit Wasserstoff und Nichel carbinol entsteht auch neben anderen Produkten beim Erhitzen mit Wasserstoff und Nickel-

oxyd bis auf 300° bei einem Druck zwischen 130 und 180 Atm. (Rosanow, M. 48, 185; C. 1923 I, 1490). (Bei der Reduktion mit Natrium und feuchtem Äther entstehen Methylpropylcarbinol, a.a'-Dimethyl-a.a'-dipropyl-athylenglykol (Marshall, Prekin, Soc. 59, 875)) und eine geringe Menge Methylcyclopropylcarbinol (Mr.). Durch Kinw. von 80°Cl2 erhält man Chlormethyl-cyclopropyl-keton(?) (Mr., C. 1911 I, 66).

Hydrason $C_5H_{10}N_2 = C_5H_6 \cdot C(CH_2): N \cdot NH_4$. $Kp_{3-6}: 63,5^{\circ}$ (Rosanow, 3K. 48, 174; C. 1928 I, 1490); $Kp_{752}: 173-175^{\circ}$ (Demjanow bei Rosanow). $D_4^{\circ\circ}: 0,9663$; $n_5^{\circ\circ}: 1,5027$ (R.). — Beim Erhitzen mit KOH und platiniertem Ton im Rohr auf 240—250° entsteht Athyleyelopropan (R.; Filipow, 3K. 46, 1179; J. pr. [2] 93, 176).

Methylhydrason $C_0H_{10}N_2=C_0H_3\cdot C(CH_0):N\cdot NH\cdot CH_3$. Kp₃₅: 85—87°; D₆°: 0,9892; n_D°: 1,5124 (ROSANOW, 3K. 48, 175 Anm.; C. 1928 I, 1490).

Semicarbanon $C_0H_{11}ON_3 = C_0H_1 \cdot C(CH_2):N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Tafeln (aus Methanol); krystallisiert aus Wasser mit Krystallwasser. F: 110—112° (KISHNER, KLAWIKORDOW, \Re . 48, 598; C. 1911 II, 363), 118—120° (MICHINIA, C. 1912 I, 1105).

Chloracetyl-cyclopropan, Chlormethyl-cyclopropyl-keton(?) C_3H_7 $OCl = C_2H_4 \cdot CO \cdot CH_2Cl(?)$. B. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, entsteht durch Einw. von SO_2Cl_3 auf Methylcyclopropylketon (MICHIELS, C. 1911 I, 66). — Farblose Flüssigkeit. Kp_{763} : ca. 180°. D^{20} : 1,2036. n_2^{20} : 1,4624. — Bei Einw. von KCN entsteht ein Produkt, das mit FeCl₃ in alkoh. Lösung eine dunkelviolette Färbung gibt (M., C. 1911 I, 1628).

3. Oxo-Verbindungen CaH10O.

1. Cyclohexanon C₂H₁₀O = H₂CCH₂·CH₂·CH₃·CO (S. 8). B. Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von Cyclohexan mit Al(NO₂)₃ + 9 H₂O im Rohr auf 110° bis 120° (Nametrin, K. 42, 582; C. 1910 II, 1376). Entsteht in guter Ausbeute bei Oxydation von Nitrocyclohexan mit KMnO₂ in alkal. Lösung unter Kühlung (Nametrin, Posdnjakowa, K. 45, 1422; C. 1914 I, 757). Neben anderen Produkten beim Eintropfen von Cyclohexanol in ein auf ca. 600° erhitztes Eisenrohr (Bayer & Co., D. R. P. 24:1895; C. 1912 I, 175; Frdl. 10, 1033). Bei der elektrolytischen Oxydation von Cyclohexanol in Sodalösung an Platinanoden (Fighter, Stocker, B. 47, 2016) oder in schwefelsaurer Lösung an FbO₂-Anoden (F., Ackermann, Helv. 2, 594). Beim Belichten eines Gemisches aus Cyclohexanol und Benzophenon (Börseren, Cohen, C. 1917 I, 319). Käufliches Cyclohexanol läßt sich durch Abscheidung beigemengten Cyclohexanols in Form seiner festen Verbindung mit CaCl₂ reinigen (Wallach, A. 381, 112 Anm. 1). — E: —26° bis —30° (Schetten), Lang, B. 43, 2819). Kp₁₁: 46,5° (v. Auwers, Hinythesenge, Temperane, A. 410, 282); Kp₇₆₂: 155,6—155,7° (Richards, Shipley, Am. Soc. 38, 996). Di^{3,5}: 0,9501 (v. Au., H., Te.); Di³: 0,9463 (R., Sh.). Isotherme Kompressibilität bei 20,0° swischen 100° and 500° megabar: 54,41×10° cm²/megadyn (R., Sh., Am. Soc. 38, 998). Viscosität bei 26°: Thole, Soc. 105, 2911. ng^{3,5}: 1,4502; ng^{3,5}: 1,453; ng^{3,5}: 1,4586; ng^{3,5}: 1,4637 (v. Au., H., Te.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Biblicki, Henel, B. 47, 1716; vgl. a. Henderson, Henderson, Henderson, B. 47, 887. Dielektr. Konst. bei 20°: 18,2 (R., Sh., Am. Soc. 41, 2011). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 812. Löslichkeit in der wäßt. Lösung verschiedener organischer Salze: Neuberg, Bio. Z. 76, 107. Kryoskopisches Verhalten in POCl₃: Oddo, Mannessier, Z. anorg. Ch. 78, 265; G. 41 II, 219; in Dicyclohexyl: Mascarelli, Vecchiotti, R. A. L. [5] 19 II, 413; G. 42 I, 111. Thermische Analyse des Systems mit Phenol s. S. 7.

Bei der Einw. von Sauerstoff und Wasser auf Cyclohexanon im Sonnenlicht entstehen Adipinsäure und n-Capronsäure (Clametan, Silber, B. 46, 3077; R. 4. L. [5] 22 II, 340). Bei der Oxydation mit Ozon in CCl₄ erhält man Adipinsäure (Ruff, A. 402, 179). Bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickelpulver bei 220—230° entstehen Cyclohexan, Benzol, Phenol und geringe Mengen Cyclohexanol (Skira, Ruffer, B. 44, 683, 672); in Gegenwart von Platinschwarz in Äther oder Essigester entsteht Cyclohexanol (Vavor, C. r. 155, 287; A. ch. [9] 1, 187); in Gegenwart von kolloidalem Platin in Essignäure oder verd. Alkohol bei 3 Atm. Uberdruck erhält man Cyclohexanol neben etwas Cyclohexan (Sk., B. 48, 1497). Bei Einw. von 2 Mol Brom in Eissesig unter Kühlung entsteht 2.6-Dibrom-cyclohexanon-(1) (Wallach, A. 414, 310; 457, 172). Cyclohexanon bisfert beim Eintropfen in überschüsziges Brom in Gegenwart von AlBr. x.x.x.x-Tetrabrom-cyclohexanon und ein flüssiges Produkt (Bodroux, Taroury, C. r. 158, 349; Bl. [4] 11, 459). Bei der Bromierung in CCl₄ oder in kaltem Eissesig mit überschüszigem Brom emisteht x.x.x.x-Tetrabrom-cyclohexanon, in kaltem Eissesig erhält man 2.6-Erfbrom-phenol und ein bei 75—80° schmelsendes Produkt (B., T., C. r. 154, 1509; Bl. [4] 11, 450). Beim Kochen einer Lösung von Cyclohexanon in Toluol mit Natrium, am besten in einer Wasserstoffstmosphäre, entsteht 1-[Cyclo-

hexen-(1)-yl]-cyclohexanol-(2) bezw. 1-Cyclohexyliden-cyclohexanol-(2) (Wallach, A. 881, 98). Cyclohexanon kondensiert sich in Gegenwart von CaH₂, weniger gut in Gegenwart von CaC₂, zu 1-[Cyclohexen-(1)-yl]-cyclohexanon-(2) bezw. 1-Cyclohexyliden-cyclohexanon-(2) (TABOURY, GODCHOT, C. r. 169, 64; vgl. a. W., A. 381, 101). Liefert beim Leiten mit NH₃ über ThO₂ bei 300—330° ein Produkt vom Kp₃: 183—184° und sehr wenig Cyclohexanonimid (MIGNONAC, C. r. 169, 239). Stufenweise Alkylierung mit Natriumamid und Alkyljodid: Haller, C. r. 156, 1199; CORNUBERT, C. r. 158, 1900. Cyclohexanon liefert mit Acetylen in Gegenwart von Natriumamid 1-Acetylenyl-cyclohexanol-(1) (BAYER & Co., D. R. P. 289800; C. 1916 I, 317; Frdl. 12, 55). Beim Erhitzen mit a-Naphthol in einem Gemisch aus Eisessig und rauchender Salzsäure im offenen Gefäß auf 100° entsteht die Verbindung C₃₂H₃₂O₃ (s. u.); bei längerem Erhitzen im Einschmelzrohr auf 100—105° entsteht die Verbindung $H_2C < CH_2 < CH_2 < C_{10}H_3 > O$ (Syst. No. 2377) (Sen-Guffa, Soc. 105, 400, 408; vgl. a. Schmidlin, Lang, B. 43, 2820). Cyclohexanon liefert bei nacheinanderfolgender Umsetzung mit Natriumamid und 0,5 Mol Benzoylchlorid in Äther bei 5—10° 1-Benzoylcyclohexanon-(2) und geringe Mengen 2-Benzoyloxy-1-benzoyl-cyclohexanon-(1); bei Verwendung von 1 Mol Benzoylchlorid entstehen etwas größere Mengen 2-Benzoyloxy-1-benzoyl-cyclohexanon-(1), ferner 1-[Cyclohexen-(1)-yl]-cyclohexanon-(2) bezw. 1-Cyclohexyliden-cyclohexanon-(2) und 1-Benzoyl-cyclohexanon-(2) (Baurs, A. ch. [9] 1, 408). Kondensiert sich mit Dhanylexatonitril in alkoh Natriumathylat-Tannon zu geffentlohexen-(1)-yll-phenylexaig-Phenylacetonitril in alkoh. Natriumathylat-Lösung zu a-[Cyclohexen-(1)-yl]-phenylessig-saurenitril (Harding, Hawoeth, Soc. 97, 497). Bei der Einw. von Cyanessigsäureäthylester und alkoh. Ammoniak entsteht das Ammoniumsalz des Cyclohexan-bis-cyanessigsture - (1.1) - imids (Guarescht, C. 1911 II, 361). Mit Cyanacetamid in verd. Alkohol in Gegenwart von Piperidin oder Natronlauge entsteht das Amidnitril der 6-Oxo-2-imino-

44-pentamethylen-piperidin-dicarbonsaure-(3.5)

H₂C CH₂ CH₂ CC CH(CO·NH₂)·C(:NH)

CO NH (THOLE, THORFE, Soc. 99, 443) neben kleinen Mengen des Ammoniumsalzes des Cyclohexan-bis-cyanessigsäure-(1.1)-imids (Thorre, Wood, Soc. 108, 1592). Bei nacheinanderfolgender Einw. von Natriumamid und CO₂ in Ather entsteht Cyclohexanon-(2)-carbonasure-(1) (Gardnes, Perrin, Watson, Soc. 97, 1764); bei Einw. von Chlorameisensäureäthylester unter sonst gleichen Bedingungen erhält man 1-[Carbāthoxy-oxy]-cyclohexen-(1) (Haller, Bauer, C. r. 152, 557). Kryoskopische Messung der Geschwindigkeit der Reaktion mit Phenylhydrazin: Oddo, G. 43 II, 361; 45 I, 278. Cyclohexanon liefert mit 4.4'-Dihydrazino-diphenylmethan in verd. Alkohol das entsprechende Dihydrazon, das beim Erwarmen mit Eisessig in Bis-[5.6.7.8-tetrahydro-carbazolyl-(3)]-methan übergeht (Borsche, Krente, B. 43, 2336). Kondensiert sich mit Pyrrol zu einer Verbindung Ca-Hanna (s. bei Pyrrol, Syst. No. 3048) (TSCHELINZEW, TRONOW, KAEMANOW, 3K. 48, 1211; C. 1928 III, 1087). — Liefert bei Einw. von Spinatbrei in Gegenwart von Sauerstoff Ameisensäure und andere Fettsäuren (Clamician, Ravenna, R. A. L. [5] 27 II, 298; A. ch. [9] 12, 13).

Verwendung von Cyclohexanon als Lösungsmittel für Nitrocellulose: BASF, D. R. P. 272391; C. 1914 I, 1389; für Acetylcellulose: BASF, D. R. P. 284672; C. 1915 II, 111. Zur Verwendung vgl. ferner F. Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl. Bd. III [Berlin-Wien 1929], S. 515.

Das p-Nitro-phenylhydrason schmilzt bei 146° (Ciusa, G. 41 I, 695).
Verbindung von Cyclohexanon mit Phenol C₄H₁₀O + C₅H₄O. Durch thermische
Analyse nachgewiesen. — F: —23° (Schmidlin, Lang, B. 43, 2819). Bildet Eutektika mit
Cyclohexanon und mit Phenol.

Verbindung C₂₃H₂₂O₂. B. Beim Erhitzen von Cyclohexanon mit a-Naphthol in einem Gemisch aus Eisessig und rauchender Salzsäufe auf 100° (SEN-GUPTA, Soc. 105, 400, 408; vgl. Sommuten, Lang, B. 43, 2820). — Tafeln (aus Eisessig). F: 236°. — Beim Erwärmen mit rauchender Salpetersäure in Eisessig auf 80° entsteht die Verbindung C₃₂H₃₁O₄N (gelbe Nadeln. F: 266—267°) (S.-G.).

Iminocyclohexan, Cyclohexanonimid $C_0H_{11}N=C_0H_{10}:NH$. B. In sehr geringer Menge beim Leiten von Cyclohexanon mit NH_3 über ThO₂ bei 300—330° (Mignonac, C. r. 169, 239). — C.H., N + HCl.

Oxim des Cyclohexanons C₂H₁₁ON = C₂H₁₀:N·OH (S. 10). Sublimiert bei 5 mm Druck unter sehr geringer Zersetzung; Kp: 204° (fast ohns Zersetzung) (Körz, Wunstork, J. pr. [2] 88, 521). — Verharzt bei längerem Kochen (K., W.). Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel Pulver bei höherer Temperatur Cyclohexylamin und Dicyclohexylamin (MAILHE, MURAT, Bl. [4] 9, 466).

Cyclohexylidenhydrasin, Cyclohexanonhydrason $C_0H_{12}N_1=C_0H_{10}:N\cdot NH_1$. B. Das Hydrat entsteht aus Cyclohexanon und überschüssigem Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung (Kishister, Bjelow, 28. 48, 577; C. 1911 II, 362). — C.H. 12N. + H.O. Kpas: 107-108°;

D. 2. 0,9866 (K., BJ.). — Liefert bei Reduktion mit Natrium in Alkohol Cyclohexylhydrazin und Cyclohexanol (K., BJ.). Gibt bei der Destillation mit festem Kaliumhydroxyd Cyclohexan, Cyclohexanol, Hydrazin und Stickstoff (K., 3K. 43, 594; C. 1911 II, 363).

Azin des Cyclohexanons, Di-cyclohexyliden-hydrazin $C_{12}H_{20}N_3 = C_6H_{10}: N\cdot N: C_6H_{10}~(S.~10)$. Tafeln (aus Petroläther). F: 33,5—34°; $Kp_{38}: 175^\circ; D_0^*: 0,9847; n_0^*: 1,5268$ (Kishner, Bjelow, X. 43,580; C. 1911 Π , 362). — Wird durch Natrium in siedendem Alkohol zu Aminocyclohexan und N.N'-Dicyclohexyl-hydrazin 1) reduziert (K., BJ.). Gibt mit Pikrylchlorid in alkoh. Lösung Cyclohexanon-[2.4.6-trinitro-phenylhydrazon] (Ciusa, G. 41 I, 694).

- 2-Chlor-cyclohexanon-(1) C₆H₉OCl = H₂C CH₂·CHCl CO (S. 10). F: 23—24° (FAWORSKI, BOSHOWSKI, H. 46, 1098; C. 1915 I, 984). Bei Einw. von alkoh. Kalilauge entsteht Cyclopentanearbonsäure.
- 2.6-Dibrom-cyclohexanon-(1) $C_6H_8OBr_3 = H_3C < CH_3 \cdot CHBr > CO$. B. Entsteht bei Einw. von 2 Mol Brom auf Cyclohexanon in Eisessig unter Kühlung (WALLACH, A. 414, 310; 437, 173). — Krystalle (aus Ather oder Aceton). F: 106—107°. — Spaltet beim Erwärmen über den Schmelzpunkt HBr ab.

x.x.x.x-Tetrabrom-cyclohexanon C₆H₆OBr₄ (S. 10). B. Entsteht beim Eintragen von Cyclohexanon in überschüssiges Brom in Gegenwart von AlBr₃ (Bodroux, Taboury, C. r. 153, 349; Bl. [4] 11, 659). Bei der Einw. von überschüssigem Brom auf Cyclohexanon in kaltem Eisessig oder, in sehr guter Ausbeute, in CCl₄ (B., T., C. r. 154, 1509; Bl. [4] 11, 661). Neben 1.2(?)-Dibrom-cyclohexan aus Brom und Cyclohexanol in CCl₄ (B., T., C. r. 154, 1510; Bl. [4] 11, 663). — Prismen (aus Alkohol). F: 118—119°. — Zersetzt sich langsam bei Zimmertemperatur, auch im Dunkeln. Über das Verhalten beim Erhitzen vgl. a. B., T.

2. 1-Methyl-cyclopentanon-(2) $C_6H_{10}O = \frac{H_3C-CO}{H_3C\cdot CH_3}CH\cdot CH_3$ (S. 11). B. Durch Ansäuern einer alkal. Lösung von 2-Nitro-1-methyl-cyclopentan mit Essigsäure (Nametkin, 2K. 48, 1609; C. 1912 I, 1702). Durch Reduktion von 1-Oxymethylen-cyclopentanon-(2) mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium in verd. Methanol (Kötz, Schaeffer, J. pr. [2] 88, 625). Man destilliert 2-Methyl-cyclopentanol-(1)-carbonsaure-(1) mit PbO₂ und Schwefelsaure (Wallach, A. 414, 317). Durch Oxydation von 1-Methyl-2-isopropylidencyclopentan mit KMnO₄ (Kishner, X. 44, 859; C. 1912 II, 1925). — Kp, 48: 139° (korr.); D[∞]₁: 0,9139; n[∞]₂: 1,4364 (Haller, Cornubert, C. r. 158, 299). — Bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel-Pulver bei 150° entsteht 1-Methyl-3-[2-methyl-cyclopentyl]cyclopentanon-(2) neben kleineren Mengen 1-Methyl-cyclopentanol-(2) (Godonor, Taboury, Bl. [4] 13, 597). Umsetzung mit Natriumamid und Methyljodid bezw. Allyljodid: H., C., C. r. 158, 299 3). Gibt mit Cyanessigester und alkoh. Ammoniak eine sehr geringe Menge 2-Methyl-cyclopentan-bis-cyanessigsäure-(1.1)-imid; reagiert nicht mit Cyanacetamid (Kon, THORPE, Soc. 115, 696).

Semicarbason $C_7H_{18}ON_3 = CH_8 \cdot C_5H_7 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 11). F: 1710 (Nametrin, 3K. 48, 1609; C. 1912 I, 1702), 174—1750 (Kötz, Schaeffer, J. pr. [2] 88, 626), 179—1800 (Kötz, Schaeffer, J. pr. [2] 88, 626), 179–1800 (Kötz, Schaeffer, J. pr. [2] 88, 626), (WALLACH, A. 414, 317).

3. 1-Methyl-cyclopentanon-(3) $C_8 \coprod_{10} O = \frac{OC \cdot CH_2}{H.C \cdot CH_2} \cdot CH \cdot CH_3$.

a) Rechtsdrehendes 1-Methyl-cyclopentanon-(3) C₄H₁₀O=CH₃·C₅H₁O (S. 11).

B. Man behandelt rechtsdrehendes 1-Methyl-cyclohexanon-(3) in Riscessig mit 2 Mol Brom, schüttelt das erhaltene Produkt mit Kalilauge, säuert an, schüttelt mit Äther aus und destilliert die so gewonnene Säure mit PbO, und Schwefelsäure (WALLACH, A. 414. 319; vgl. auch Anm. 3 auf S. 11).

3) Zur Konstitution der Alkylierungsprodukte vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergingungswerkes [1. I. 1920] veröffentlichten Arbeiten von Haller, Cornurert, C.r. 170, 700, 973; C., C.r. 170, 1259; A. ch. [9] 16, 141; H., C., C.r. 179, 315; Bl. [4] 39, 1621, 1724; 41, 367; C., Bihan, Bl. [4] 41, 1080; C., Humrau, Bl. [4] 45, 589.

¹⁾ Die von Kishner, Bjelow ursprünglich angenommene Formel (C₂H₁₁), N·NH₂ ist nach KISHNER (Priv.-Mitt.) auf Grund der Arbeit von HARRINS, LOCHTE (Am. Soc. 46, 450) sehr wahrscheinlich als unrichtig aususehen; die obige Konstitution für das Produkt von K., B. wurde von Stollif, Hanusch (B.~68,~2212) bewiesen.

b) Inakt. 1-Methyl-cyclopentanon-(3) $C_6H_{10}O=CH_3\cdot C_5H_7O$. B. Beim Erhitzen von β -Methyl-adipinsäure allein oder mit Katalysatoren auf ca. 300—350 $^{\circ}$ (BAYER & Co., D. R. P. 256622; C. 1913 I, 865; Frdl. 11, 48; SABATTER, MAILIE, C. r. 158, 988). Man behandelt inakt. 1-Methyl-cyclohexanon-(3) in Eisessig mit 2 Mol Brom, schüttelt das erhaltene Produkt mit Kalilauge, säuert an, schüttelt mit Ather aus und destilliert die erhaltene Säure mit PbO₂ und Schwefelsäure (Wallack, A. 414, 321; vgl. a. Anm. 1 auf S. 12). — Nach Minzen riechende Flüssigkeit. Kp₁₁: 38°; Kp₁₆: 57—59° (B. & Co.); Kp: 142° (GODCHOT, Тавоику, C. r. 156, 1779 Anm. 2; Bl. [4] 13, 592), 144° (S., M.), 144—144,5° (W., A. 394, 371). D²²: 0,913; n_D: 1,4329 (W., A. 394, 371). Löslich in Wasser (S., M.). — Bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickelpulver bei 150° entsteht 5-Oxo-2.3′ (oder 3.3′)-dimethyl-dicyclopentyl neben kleineren Mengen 1-Methyl-cyclopentanol-(3) (G., T., Bl. [4] 13, 592); bei 250° entsteht unter sonst gleichen Bedingungen Methylcyclopentan (ZELINSEY, B. 44, 2781). Kondensiert sich in Gegenwart von Calciumhydrid zu 5-Ôxo-2.3' (oder 3.3')-dimethyl-dicyclopentyliden (TABOURY, GODOHOT, C. r. 169, 63). Liefert beim Einleiten von 1 Mol Chlor im diffusen Licht bei einer 25° nicht übersteigenden Temperatur 2-Chlor-1-methyl-cyclopentanon-(3) (Godenor, Taboury, C. r. 156, 1779). Bei viermaliger Umsetzung mit Natriumamid Methyljodid entsteht 1.1.2.4.4-Pentamethyl-cyclopentanon-(5) neben Kondensationsprodukten; bei Einw. von Natriumamid und Allyljodid tritt fast völlige Verharzung ein (HALLER, CORNUBERT, C. r. 158, 1616). Liefert mit Aceton in Natriumathylat-Lösung 1-Methyl-3-isopropylidencyclopentanon (4) (W., A. 894, 372). Kondensation mit aromatischen Aldehyden: W., A. 894, 371. 1 Methyl-cyclopentanon (3) gibt mit Amylformiat und Natrium (WALLACH, A. 329, 116) oder mit Åthylformiat in Gegenwart von Natriumäthylat und Äther (Ruhe-MANN, LEVY, Soc. 101, 2551; R., Priv. - Mitt.) 1 - Methyl - 2 (oder 3) - formyl - cyclopentanon -(3 oder 4) (Syst. No. 667). Kondensiert sich mit Oxalsäureäthylester in Gegenwart von Natriumathylat in Ather zu 1-Methyl-cyclopentanon-(4)-oxalylsaure-(3)-athylester (R., Soc. 101, 1733).

Oxim $C_6H_{11}ON = CH_3 \cdot C_6H_7 \cdot N \cdot OH$. Wohl Gemisch der beiden Stereoisomeren. — Krystalle. F: 60—70° (Sabatter, Mailher, C. r. 158, 989). — Bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 180° entsteht Bis-[3-methyl-cyclopentyl]-amin neben kleineren Mengen 3-Methyl-cyclopentylamin und Tris-[3-methyl-cyclopentyl]-amin.

Semicarbazon $C_2H_{18}ON_3 = CH_2 \cdot C_8H_2 \cdot N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 185° (WALLACH, A. 394, 371).

- Semicarbazon $U_7H_{13}UN_3 = UH_3 \cdot U_{5}H_7 \cdot I_7 \cdot$ steht beim Einleiten von 1 Mol Chlor in 1-Methyl-cyclopentanon-(3) im Tageslicht bei einer 25° nicht überschreitenden Temperatur (GODCHOT, TABOURY, \hat{O} . r. 156, 1779). — Kp₈: 80—82°. D³³: 1,128. n_2^{n} : 1,4650. — Beim Kochen mit Wasser entstehen 1-Methyl-cyclopentanol-(2)-on-(3) und 1-Methyl-cyclopenten-(1)-on-(3).
- Formylcyclopentan, Cyclopentylformaldehyd $C_6H_{10}O = \frac{H_2C \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2}CH \cdot CHO$ (S. 12). B. Entsteht bei Oxydation von Cyclopentylcarbinol mit CrO₃ (Zelinsky, B. 41, 2629; Nametkin, Rushenzewa, K. 46, 1542; C. 1915 I, 1111). Bei der Einw. von konz. wäßr. AgNO₃-Lösung auf "cis"-2-Jod-cyclohexanol-(1) oder dessen Methyläther (Tiffener). C. 7. 159, 772; Priv.-Mitt.). — Kp_{748} : 135—136° (CO₂-Atmosphäre) (N., R.). D°: 0,954—0,959 (T.); D°: 0,9371 (N., R.). n°: 1,4432 (N., R.). — Bei Einw. von kalter Salpetersäure (D: 1,2) entsteht ein krystallisiertes Polymerisationsprodukt vom Schmelzpunkt 96-98° (N., R.). Bei Einw. geringer Mengen CaCl, entsteht ein Polymerisationsprodukt vom Schmelzpunkt 129,5° (Nadeln aus Alkohol) (T.). Liefert bei schwachem Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,2) Glutarsäure (N., R.). Bei Oxydation mit Ag₂O entsteht Cyclopentancarbonsäure (T.).
- 5. Acetylcyclobutan, Methylcyclobutylketon $C_4H_{10}O = H_2C < CH_3 > CH \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 12). Kp₇₆₁: 137—139° (Kishneb, Ж. 45, 973; C. 1913 II, 2132). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 8818,7 cal/g (Subow, Ж. 45, 245; C. 1913 I, 2026; vgl. Swietos-Lawski, Am. Soc. 42, 1098). — Das Hydrazon liefert beim Erhitzen mit KOH und platiniertem Ton Athyleyclobutan (K.).

4. Oxo-Verbindungen $C_7H_{12}O$.

1. Cycloheptanon, Suberon $C_7H_{12}O = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2}{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2}CO$ (S. 13). B. Uber die Entstehung geringer Mengen Suberon bei Einw. von 1.4-Dibrom-butan auf Acetondicarbonsäurediäthylester vgl. v. Braun, B. 46, 1792. Entsteht in geringer Menge bei sehr langsamer

Destillation von Korksäure im CO₃-Strom (Aschan, B. 45, 1606). Entsteht in guter Ausbeute beim Erhitzen von Korksäure mit Eisenpulver auf 320—325° (Bayer & Co., D. R. P. 256622; C. 1913 I, 865; Frdl. 11, 48). Bei der Reduktion von Cyclohepten-(1)-on-(3) mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Kötz, Rosewbusch, B. 44, 465; K., Blendermann, Mähner, R., A. 400, 81). — D¹³: '0,9498 (v. Auwers, Hintersberg, Treffmann, A. 410, 283). Viscosität bei 25°: 0,0259 g/cm sec (Tholm, Soc. 105, 2011). n¹³: 1,4580; n¹³: 1,460; n¹³: 1,4605; n¹³: 1,4715 (v. Au., H., Tr.). — Beim Einleiten von 1 Mol Chlor in ein Gemisch aus Suberon, Wasser und CaCO₃ bei 25—30° entsteht 2-Chlor-cycloheptanon-(1) und eine kleinere Menge x.-Dichlor-cycloheptanon (Kötz, Blendbermann, Kirpitt, Rosenbusch, A. 400, 53; Faworski, Boshowski, H. 50, 584; C. 1923 III, 1359). Beim langsamen Einleiten von 1 Mol Bromdampf im CO₂-Strom in ein Gemisch aus Suberon, Wasser und CaCO₃ bei 28° entsteht ein Öl vom Kp₁₃: 103°, das bei Einw. von Anilin Cyclohepten-(1)-on-(3) liefert (K., Bis, K., R.; K., Bis., Mihner, R., A. 400, 81). Bei Einw. von 2 Mol Brom in heißem Risessig entsteht x.x-Dibrom-cycloheptanon (Wallach, A. 418, 68). Liefert mit 4.4'-Dihydrazino-diphenylmethan in verd. Alkohol das entsprechende Dihydrazon, das beim Erwirmen mit Eisessig in Bis-[2.3-pentamethylen-indolyl-(5)]-methan übergeht (Borsche, Kurntz, B. 43, 2337).

2-Chlor-sycloheptanon-(1) $C_7H_{11}OCl = H_1C \cdot CH_2 \cdot CH_2$ CO. B. Entsteht neben kleineren Mengen x.x-Dichlor-cycloheptanon beim Einleiten von 1 Mol Chlor in Suberon in Gegenwart von Wasser und CaCO₂ bei 25—30° (Körz, Blundermann, Karpati, Rosenbusch, A. 400, 53; Faworski, Boshowski, 38. 50, 584; C. 1923 III, 1359). — Gelbliches, stechend riechendes Öl. Kp₁₂: 95° (K., Bl., K., R.); Kp₂₄: 106—107° (F., Bo.). D4: 1,1513; D4: 1,1328 (F., Bo.). — Beim Kochen mit Kaliumcarbonat-Lösung entsteht Cyclohexancarbonsäure (K., Bl., R., Sierlinghaus, A. 400, 68; vgl. Meerwein, A. 417, 259 Ann. 2); bei Einw. von alkoh. Kalilauge erhält man außerdem eine geringe Menge Cyclohexanol-(1)-carbonsäure-(1) (F., Bo.).

x.x-Dichlor-cycloheptanon C₇H₁₀OCl₂. B. Entsteht in geringerer Menge neben 2-Chlor-cycloheptanon-(1) beim Einleiten von 1 Mol Chlor in Suberon in Gegenwart von Wasser und CaCO₂ bei 25° (FAWORSKI, BOSHOWSKI, Ж. 50, 584; C. 1923 III, 1359). — Krystalle (aus Ligroin). F: 55—56°.

x.x-Dibrom-cycloheptanon C₇H₁₀OBr₂. B. Aus Suberon und 2 Mol Brom in heißem Eisessig (Wallach, A. 418, 68). → Krystalle (aus Methanol). F: 70—72°. → Liefert bei Einw. von verd. Kalilauge eine mit Wasserdampf flüchtige Säure (Tetrahydrobenzoesäure?) und eine ebenfalls mit Wasserdampf flüchtige Verbindung, die ein Semicarbazon vom Schmelzpunkt 190—191° liefert.

2. 1-Methyl-cyclohexanon-(3) C,H₁₁O = H₁C<\frac{CH_1}{CH_2}\cdot CH \cdot CH_3 (S. 14). B. Entsteht als Hauptprodukt beim Leiten von 1-Methyl-cyclohexanol-(2) mit Wasserstoff über Niekel bei 220-230° (Skitta, Ritter, B. 44, 673). Bei der Reduktion von 1-Oxymethylen-cyclohexanon-(2) mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidem Palladium (Kötz, Scharffer, B. 45, 1954; J. pr. [2] \$8, 623; J. D. Riedel, D. R. P. 266405; C. 1913 II, 1716; Frdl. 11, 1184). — D_1^{mail}: 0,9296; h_1^{mail}: 1,4483; h_1^{mail}: 1,450; h_1^{mail}: 1,4565; h_2^{mail}: 1,4614 (v. Auwers, Hinterender, Tempfraan, A. 410, 284). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Lösung: Henderson, Henderson, Heilben, B. 47, 881. Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 812. — Bei gleichzeitiger Einw. von Sauerstoff, Wasser und Sonnenlicht auf 1-Methyl-cyclohexanon-(2) erhält man Ameisensäure, Onanthsäure, Adipinsäure und &Acetyl-valeriansäure (Clamician, Silber, B. 46, 3078; R. A. L. [5] 22 H, 341). Beim Einleiten von 1 Mol Chlor in Gegenwart von Wasser, CacO₃ und einer geringen Menge Jod entsteht 3-Chlor-1-methyl-cyclohexanon-(2) (Kötz, Steinhorst, A. 879, 16); unter gleichen Bedingungen entsteht beim Einleiten von 1 Mol Bromdampf im CO₂-Strom 3-Brom-1-methyl-cyclohexanon-(2) (Wallach, A. 414, 314). Bei Einw. von überschüssigem Brom auf 1-Methyl-cyclohexanon-(2) in CCl₄ unter Kühlung entsteht ein x.x.x.-Tetrabrom-1-methyl-cyclohexanon-(2) in CCl₄ unter Kühlung entsteht ein x.x.x.-Tetrabrom-1-methyl-cyclohexanon-(2) im Sonnenlicht entsteht ein x.x.x.x.-Tetrabrom-1-methyl-cyclohexanon-(2) im Sonnenlicht entste

METHYLCYCLOHEXANONE

157, 180; CORNUBERT, C. r. 158; 1901 1). Bei längerer Einw. von Aceton in einer alkoh. Natriumäthylat-Lösung entsteht eine geringe Menge 1-Methyl-2-acetonyl-cyclohexen-(1 oder 2) (WALLACE, A. 384, 382). Liefert mit Isoamylformiat und Natrium in Äther 3-Methyl-1-formyl-cyclohexanon-(2) (v. Au., Krollpfeiffer, B. 48, 1229). Liefert mit Cyanessigester in alkoh. Ammoniak 2-Methyl-cyclohexan-bis-oyanessigsaure-(1.1)-imid; mit Cyanecetamid tritt in Gegenwart von Piperidin oder Kalilauge keine Reaktion ein (Kon, Thorpe, Soc. 115, 693, 694). Bei nacheinander folgender Umsetzung mit Natriumamid und CO₂ in Ather entsteht 3-Methyl-cyclohexanon-(2)-carbonsäure-(1) (Gardner, Perkin, Watson, Soc. 97, 1765). Kryoskopische Messung der Geschwindigkeit der Reaktion mit Phenylhydrazin: Oddo, G. 43 II, 361; 45 I, 279. — Liefert bei Einw. von Spinatbrei in Gegenwart von Sauerstoff Ameisensäure und Propionsäure (Ciamician, Ravenna, R. A. L. [5] 27 II, 298; A. ch. [9] 12, 14).

Oxim C₇H₁₃ON = CH₂·C₂H₂: N·OH (S. 14). Beim Hydrieren in Gegenwart von Nickel bei 280° erhält man 1-Methyl-cyclohexanon-(2), 2-Methyl-cyclohexylamin und geringe Mengen Bis-[2-methyl-cyclohexyl]-smin (Maille, Murat, Bl. [4] 9, 467).

- 3-Chlor-1-methyl-cyclohexanon-(2) C₇H₁₁OCl = H₁C<CHCl · CO > CH · CH₃. B. Man leitet 1 Mol Chlor in 1-Methyl-cyclohexanon-(2) in Gegenwart von Wasser, CaCO₃ und einer geringen Menge Jod unter schwacher Kühlung ein (Körz, Steinhorst, A. 379, 16). Kp₁₈: 98—100°. Beim Kochen mit Kaliumcarbonat-Lösung entsteht 1-Methyl-cyclohexanol-(3)-on-(2).
- 1.3-Dibrom-1-methyl-cyclohexanon-(2) $C_7H_{10}OBr_2 = H_2C < \frac{CHBr \cdot CO}{CH_2-CH_2} < CBr \cdot CH_2$.

 B. Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(2) und 2 Mol Brom in Eisessig unter Kühlung (Wallach, A. 414, 314). Krystalle (aus Eisessig oder Methanol). F: 42—43°. Bei Einw. von Kalilauge entsteht 1-Methyl-cyclohexandion-(2.3) und eine geringe Menge 2-Methyl-cyclopentanol-(1)-carbonsäure-(1) ³).

X.X.X. Tetrabrom -1 - methyl - cyclohexanon - (2) vom Schmelspunkt 105—107° C₇H₈OBr₄. B. Aus 1-Methyl-cyclohexanon - (2) und überschüssigem Brom in CCl₄ unter Kühlung (Bodroux, Taboury, C. r. 156, 1841). — Nadeln (aus Alkohol). F: 105—107°. — Zersetzt sich oberhalb des Schmelzpunktes.

3. 1-Methyl-cyclohexanon-(3) $C_7H_{13}O = H_4C < CH_3 \cdot CH_3 > CH \cdot CH_4$.

a) Rechtsdrehendes 1-Methyl-cyclohexanon-(3) C₇H₁₀O = CH₃·C₄H₂O (S. 15).

B. Durch Oxydation von rechtsdrehendem m-Menthanol-(8) (aus optisch-aktivem 1-Methyl-3-acetyl-cyclohexan) mit CrO₃ in Essigsäure (Haworth, Perrin, Wallach, Soc. 103, 1240;

A. 399, 171). Beim Erhitzen von rechtsdrehender 4-Methyl-cyclohexanon-(2)-carbonsäure-(1) (Gardmer, Perrin, Wallach, Soc. 97, 1768). — [a]₀ⁿ: +12,70° (unverdünnt), +11,96° (in Benzol; c = 11,4), +8,15° (in Methanol; c = 11,5), +10,58° (in Äther; c = 11) (Techtiga. Jew, Ph. Ch. 78, 472); [a]₀: +13,8° (in Aceton) (Haworth, Fyfe, Soc. 105, 1663). Rotations-dispersion der unverdünnten Substanz und ihrer Lösungen in Benzol, Methanol und Äther: Tsch. — Chlorierung und Bromierung: Kötz, Steinhorst, A. 379, 19. Durch Umsetzung mit 2 Mol Brom in Eisessig und nachfolgende Behandlung mit Kalilauge entsteht eine Säure, die bei der Destillation mit PbO₂ und Schwefelsäure in rechtsdrehendes 1-Methyl-cyclopentanon-(3) fibergeht (Wallach, A. 414, 320)^a). Einw. von Natriumamid und Methyljodid bezw. Allyljodid: Haller, C. r. 156, 1202¹). Durch Einw. von Allyljodid und Zink in Äther entsteht 1-Methyl-3-allyl-cyclohexanol-(3) (Ergw. Bd. VI, S. 38) (Salew, Ж. 47, 2129; C. 1916 II, 387; vgl. a. S., Ж. 41, 105; 43, 345; C. 1909 I, 1402; 1911 II, 204). Liefert mit Natriumcyanessigester in heißem Alkohol linksdrehende [3-Methyl-cyclohexen-(1 und 6)-yl]-cyanessigsäure, deren Äthylester und einer geringen Menge rechtsdrehendes 1-Methyl-cyclohexanon-(3) mit Cyanessigester und einer geringen Menge Piperidin entsteht ausschließlich der Äthylester der linksdrehenden [3-Methyl-cyclohexen-(1 und 6)-yl]-

¹⁾ Vgl. Anm. 2 auf S. 8.

³⁾ Vgl. anch nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] WALLACH,

A. 487, 180.

*) Vgl. auch nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerks [1. I. 1920] WALLACH,
A. 437, 183.

cyanessigsäure (Haworth, Fyfe, Soc. 105, 1663). Liefert mit Bernsteinsäurediäthylester in Gegenwart von Natriumäthylat in Äther unter anfänglicher Kühlung [3-Methyl-cyclohexyliden]-bernsteinsäure, [3-Methyl-cyclohexen-(1 oder 6)-yl]-bernsteinsäure und 3 Monocarbonsäuren C₁₈H₈₆O₄(?) mit den Schmelzpunkten 219---221°, 237° bezw. 259---261° (Stobbe, J. pr. [2] 89, 347). Bei nacheinanderfolgender Behandlung mit Natriumamid und CO₂ in Petroläther entsteht rechtsdrehende 4-Methyl-cyclohexanon-(2)-carbonsäure-(1) (Gardner, Perkin, Watson, Soc. 97, 1767).

Ein vermutlich opt.-akt. 1-Methyl-cyclohexanon-(3), dessen Semicarbazon bei 171—173° schmolz, erhielten Kishner, Sawadowski (3. 43, 1141; C. 1912 I, 1456) aus linksdrehendem m-Menthen-(3(8)) durch Oxydation mit 1°/ciger KMnO₄-Lösung bei 0°. Bei der Oxydation der schwach linksdrehenden [3-Methyl-cyclohexyliden]-bernsteinsäure mit KMnO₄ erhielt Stobbe (J. pr. [2] 89, 350) ein 1-Methyl-cyclohexanon-(3), dessen Semicarbazon bei 181—182° schmolz.

Hydrason des rechtsdrehenden 1-Methyl-cyclohexanons-(3) $C_7H_{16}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot N \cdot NH_2$. $Kp_{71} \cdot 154^6$; $D_0^{**} \cdot 0.9603$; $n_0^{**} \cdot 1.5043$; $[a]_b \cdot --35.94^6$ (Merkin, 26. 42, 1205; C. 1911 I, 221). — Oxydiert sich an der Luft. Liefert mit Wasser ein krystallisiertes Hydrat. Bei der Reduktion mit Natrium und siedendem Alkohol entstehen 3-Hydrazino-1-methyl-cyclohexan, 3-Amino-1-methyl-cyclohexan und das 3-Methyl-cyclohexylhydrazon des 1-Methyl-cyclohexanons-(3).

Azin des rechtsdrehenden 1-Methyl-cyclohexanons-(3), linksdrehendes Bis-[3-methyl-cyclohexyliden]-bydrazin $C_{14}H_{34}N_2=CH_5\cdot C_6H_9\cdot N\cdot N\cdot C_9H_9\cdot CH_3$. $Kp_{71}:210^{\circ}$ (Merkin, \mathcal{H} . 42, 1205; C. 1911 I, 221). $a_5:$ —45,8° (l=10 cm). — Beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat-Lösung und KOH auf dem Wasserbad erhält man das Hydrazon des 1-Methylcyclohexanons-(3).

- 4-Chlor-1-methyl-cyclohexanon-(3) $C_7H_{11}OCl = CH_8 \cdot HC < CH_2 \cdot CO < CH_1 \cdot CO < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_5$. Neben einer flüssigen Form beim Chlorieren von rechtsdrehendem 1-Methyl-cyclohexanon-(3) in Gegenwart von Wasser und CaCO₂ (Kötz, Steinhorst, A. 379, 19). Nadeln (aus Ligroin). F: $61-62^{\circ}$. Beim Kochen mit Kaliumcarbonat-Lösung entsteht 1-Methyl-cyclohexanol-(4)-on-(3).
- 4-Brom-1-methyl-cyclohexanon-(3) C₇H₁₁OBr = CH₂·HC CH₂·CO CHBr. B. In ein Gemisch aus rechtsdrehendem 1-Methyl-cyclohexanon-(3), Wasser und CaCO₃ leitet man 1 Mol Bromdampf im CO₂·Strom ein (Kötz, Steinhorst, A. 379, 18). Tafeln (aus Ligroin). F: 83—84°. Kp₁₂: 103—105°. Beim Erwärmen mit Anilin in Äther auf dem Wasserbad entsteht eine sehr geringe Menge 1-Methyl-cyclohexen-(3)-on-(5).
- b) Inakt. 1-Methyl-cyclohexanon-(3) C₂H₁₂O=H₂CCCCH₂ CH₃ CH·CH₃ CH·CH₃ (S. 17).

 B. Entsteht bei der Einw. von Schwefelsäure auf die Kaliumverbindung des 3-Nitro-1-methyl-cyclohexans oder, neben anderen Produkten, aus 3-Nitro-1-methyl-cyclohexan durch Oxydation mit alkal. KMnO₄-Lösung oder durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Nametrin, K. 42, 695; C. 1910 II, 1372). Durch Hydrierung von 1-Methyl-cyclohexen-(1)-on-(3) in Gegenwart von Nickel bei 240° (Skita, Rifter, B. 44, 673). Entsteht neben anderen Produkten bei der Hydrierung von m-Kresol in Gegenwart von Nickel bei etwa 200° (Sabatier, Senderens, A. ch. [8] 4, 375; Sa., Maileis, C. r. 140, 351; A. ch. [8] 10, 553; Sk., R., B. 44, 672). Durch Oxydation von rechtsdrehendem m·Menthanol-(8) (aus Silveterpineol) mit CrO₃ in Essigsäure (Hawoeth, Perrin, Wallach, Soc. 103, 1238; A. 399, 169). Kp₇₃₈: 168—169° (Henderson, Henderson, Henderson, B. 47, 887); Kp₁₈: 60—60,2° (v. Auwers, Hinterebeber, Treffmann, A. 410, 284). D^{2,3}: 0,9139 (v. Au., H., Tr.); D²: 0,9179 (N.). n²: 1,4453 (N.); n^{2,3}: 1,4409; n^{2,3}: 1,443; n^{2,3}: 1,4491; n^{3,3}: 1,4539 (v. Au., H., Tr.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Lösung: H., H., H., B. 47, 881. Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 812. Liefert bei gleichzeitiger Einw. von Sauerstoff, Wasser und Sonnenlicht β-Methyl-adipinsäure und β-Methyl-n-capronsäure erkannt worden (C., S., B. A. L. [5] 22 II, 343); die bei der Belichtung einer wäßrgalkoholischen Lösung von 1-Methyl-cyclohexanon-(3) wird bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz in Äther in 1-Methyl-cyclohexanon-(3) wird bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz in Äther in 1-Methyl-cyclohexanon-(3) wird bei der Hydrierung in Gegenwart von Platinschwarz in Äther in 1-Methyl-cyclohexanon-(3) und ein x.x. Dichlor-1-methyl-cyclohexanon-(3) und ein x.x. Dichlor-1-methyl-cyclohexanon-(3) und ein x.x. Dichlor-1-methyl-cyclohexanon-(3) mit 2 Mol Brom in Eisessig und nachfolgende Behandlung mit Kalilauge entsteht eine Sä

pentanon-(3) übergeht (WALLACH, A. 414, 320)¹). Bei Einw. von überschüssigem Brom in CCl₄ unter Kühlung erhält man ein x.x.x-Tribrom-1-methyl-cyclohexanon-(3) (BODROUX,

TABOURY, C. r. 156, 1841). 1-Methyl-cyclohexanon-(3) kondensiert sich bei der Einw. von Calciumcarbid, besser von Calciumhydrid, zu 1-Methyl-2 (oder 4)-[3-methyl-cyclohexyliden]cyclohexanon-(3) (Тавоиву, Godonot, C. r. 169, 64). Einw. von Natriumamid und Methyljodid, Athyljodid bezw. Allyljodid: Haller, C. r. 156, 1200; 157, 738; Cornubert, C. r. 158, 1903). 1-Methyl-cyclohexanon-(3) liefert mit Cyanessigester in alkoh. Natriumäthylat-Lösung [3-Methyl-cyclohexen-(1 oder 6)-yl]-cyanessigsäure und ihren Äthylester; in Gegenwart von Piperidin entsteht lediglich der Athylester (Harding, Haworth, Soc. 97, 494; vgl. a. H., Fyff, Soc. 105, 1659). In alkoholisch-ammoniakalischer Lösung entsteht mit Cyanessigester 3-Methyl-cyclohexan-bis-cyanessigsäure-(1.1)-imid (Gua-RESCHI, C. 1911 II, 361). Bei der Kondensation mit Cyanacetamid in Gegenwart von Piperidin in alkoh. Lösung erhält man die Verbindung C:NH nebenstehender Formel (Syst. No. 3630) (THORPE, WOOD, HN C<C,H, CH, NH Soc. 108, 1596). Durch nacheinanderfolgende Einw. von Natriumamid und CO₂ in Petroläther erhält man 4-Methylcyclohexanon-(2)-carbonsäure-(1) (GARDNER, PERKIN, WATSON, Soc. 97, 1766). Kryoskopische Messung der Geschwindigkeit der Reaktion mit Phenylhydrazin: Oddo, G. 43 II, 361; 45 I, 279. — Liefert bei Einw. von Spinatbrei in Gegenwart von Sauerstoff Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure und Bernsteinsäure (Ciamician,

RAVENNA, R. A. L. [5] 27 II, 298; A. ch. [9] 12, 13). Oxim $C_7H_{13}ON = CH_3 \cdot C_6H_9 : N \cdot OH$ (S. 17). Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Nickel bei 280° 1-Methyl-cyclohexanon-(3), Bis-[3-methyl-cyclohexyl]-amin und eine geringe Menge 3-Methyl-cyclohexylamin (MAILHE, MURAT, Bl. [4] 9, 467).

Hydrazon $C_rH_{14}N_3=CH_3\cdot C_6H_5:N\cdot NH_2$. Geht bei der Destillation mit festem Kali in Methylcyclohexan über (Kishner, 3K. 43, 585; C. 1911 II, 363).

Semicarbason $C_8H_{15}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_9 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_1$ (8. 17). F: 179—180° (Nametrin, ж. 42, 695; С. 1910 П, 1377).

- 4-Chlor-1-methyl-cyclohexanon-(3) $C_7H_{11}OCl = CH_3 \cdot HC < CH_3 \cdot CH_2 \cdot CHCl. B.$ Entsteht neben einem x.x-Dichlor-1-methyl-cyclohexanon-(3) beim Einleiten von 1 Mol Chlor in ein Gemisch aus 1-Methyl-cyclohexanon-(3), Wasser und CaCO₃ (FAWORSKI, BOSHOWSKI, 2K. 46, 1100; C. 1915 I, 984). — Krystalle (aus Alkohol). F: 55—56°. Kp₁: 100—102°. — Geht bei Einw. von alkoh. Kalilauge in 3-Methyl-cyclopentan-carbonsaure-(1) über.
- x.x-Dichlor-1-methyl-cyclohexanon-(3) C₇H₁₀OCl₂. B. Entsteht neben 4-Chlor-1-methyl-cyclohexanon-(3) beim Einleiten von Chlor in ein Gemisch aus 1-Methyl-cyclohexanon-(3), Wasser und CaCO₃ (FAWORSKI, BOSHOWSKI, H. 46, 1100; C. 1915 I, 984). Krystalle (aus Ligroin). F: 93-93,5°.
- 1.2 Dibrom 1 methyl cyclohexanon (3) $C_7H_{10}OBr_2 = CH_3 \cdot BrC < CH_2 CH_2 CH_3 > CH_3$ (S. 17). Liefert beim Schütteln mit 20/0iger Kalilauge m-Kresol (WALLACH, A. 414, 283).
- x.x.x Tribrom 1 methyl cyclohexanon (3) C7H, OBr2. B. Durch Einwirkung von überschüssigem Brom auf 1-Methyl-cyclohexanon-(3) in CCl, unter Kühlung (Bodroux, Taboury, C. r. 156, 1840). — F: 55—58°. Löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 1-Methyl-cyclohexanon-(4) $C_7H_{12}O = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CH_3}{CH_2 \cdot CH_3} > CO$ (8. 18). B. Durch Oxydation von 1-Methyl-cyclohexanol-(4) mit Chromsäuregemisch (Haller, C. r. 157, 739). — Kp_{10.5}: 55,8—56,4° (v. Auwers, Hinterseber, Treppmann, A. 410, 285); Kp_{780} : 170° (Ha.). D_4^m : 0,9132 (Ha.); D_4^m : 0,9119 (v. Au., H., Tr.). n_D^m : 1,4458 (Ha.); n_{α}^m : 1,4409; $n_B^{a,a}$: 1,443; $n_B^{a,a}$: 1,4492; $n_A^{a,a}$: 1,4541 (v. Au., H., Tr.). Ultraviolettes Absorptions-spektrum in Lösung: Henderson, Henderson, Helbron, B. 47, 881. — Bei gleichzeitiger Einw. von Sauerstoff, Wasser und Sonnenlicht erhält man neben anderen Produkten γ -Methyln-capronsaure und β -Methyl-adipinsaure (Ciamician, Silber, B. 48, 3081; R. A. L. [5] 22 11, 344). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Sodalösung (BAYER & Co., D.R.P. 221849; C. 1910 I, 1905; Frdl. 10, 93) oder besser bei Oxydation mit heißer starker Salpetersaure (Sabatter, Mailine, C. r. 158, 988; Jumey, Bl. [4] 17, 173) entsteht β-Methyl-adipinsaure. Beim Einleiten von 1 Mol Chlor in 1-Methyl-cyclohexanon-(4) bei Gegenwart von Wasser, CaCO, und wenig Jod entsteht 3-Chlor-1-methyl-cyclohexanon-(4) (Kötz, Strinhorst.

¹⁾ Vgl. auch nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] WALLACH. A. 437, 183.

2) Vgl. Anm. 2 auf S. 8.

A. 379, 21); unter den gleichen Bedingungen erhält man beim Einleiten von 1 Mol Bromdampf im CO₂-Strom 3-Brom-1-methyl-cyclohexanon-(4) (K., Sr.). Durch Behandeln von 1-Methyl-cyclohexanon-(4) mit 2 Mol Brom in Eisessig und Schütteln des Reaktionsproduktes mit Kalilauge bei Zimmertemperatur erhält man eine Verbindung vom Schmelspunkt 201-203 und eine Verbindung vom Schmelzpunkt 149—157°; beim Kochen der alkal. Lösung entsteht 3-Methyl-cyclopentanol-(1)-carbonsaure-(1) (WALLACE, A. 414, 321)¹). Bei der Einw. von tiberschüssigem Brom in CCl₄ unter Kühlung entsteht x.x.x.x-Tetrabrom-1-methyl-cyclohexanon-(4) (Bodroux, Taboury, O. r. 156, 1841). 1-Methyl-cyclohexanon-(4) kondensiert sich bei Einw. von Calciumcarbid oder besser von Calciumhydrid zu 1-Methyl-3-[4-methy cyclohexyliden]-cyclohexanon-(4) (Godonor, Taboury, C. r. 189, 1169). Einw. von Natrium-amid und Methyljodid, Athyljodid bzw. Allyljodid: Ha., C. r. 187, 739; Cornurer, C. r. 158, 1903). 1-Methyl-cyclohexanon-(4) liefert mit Cyanacetamid in Alkohol in Gegenwart von Piperidin das Amidnitril der 6-Oxo-2-imino-4.4-[methyl-pentamethylen]-piperidindicarbonsäure-(3.5) CH₂·HC<CH₂·CH₃·CCH₄·CH₄·CCH Soc. 108, 1593). Bei nacheinanderfolgender Umsetzung mit Natriumamid und CO, in Petroläther oder Ather entstehen 3-Methyl-cyclohexanon-(6)-carbonsaure-(1) und 1-Methyl-3-[4-methyl-cyclohexyliden]-cyclohexanon-(4) (Gardner, Perkin, Watson, Soc. 97, 1769; Luff, P., Soc. 97, 2155). Kryoskopische Messung der Geschwindigkeit der Reaktion mit Phenylhydrazin: Oddo, G. 43 II, 361; 45 I, 279. — Liefert bei Einw. von Spinatbrei in Gegenwart von Sauerstoff Ameisensäure und andere Fettsäuren (CIAMICIAH, RAVENNA, R. A. L. [5] 27 II, 298; A. ch. [9] 12, 13).

Oxim des 1-Methyl-cyclohexanons-(4) $C_7H_{13}ON = CH_2 \cdot C_2H_2 : N \cdot OH$ (S. 18). Beim Leiten mit Wasserstoff über Nickel bei 280° erhält man 1-Methyl-cyclohexanon-(4), 1-Methylcyclohexen -(3), Bis - [4 - methyl - cyclohexyl] - amin und eine geringe Menge 4-Methyl - cyclohexel hexylamin (MAILHE, MURAT, Bl. [4] 9, 467).

- 8-Chlor-1-methyl-cyclohexanon-(4) $C_rH_{11}OCl = CH_s \cdot HC < CH_s \cdot CHCl < CO$. B. Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(4) beim Einleiten von 1 Mol Chlor in Gegenwart von Wasser, CaCO₃ und wenig Jod (Körz, Steinhorst, A. 379, 21). — Fast farbloses Öl. Reizt die Schleimhäute. Kp₁₄: 99—100°. — Beim Kochen mit Kaliumearbonat und Wasser entsteht 1-Methyl-cyclohexanol-(3)-on-(4).
- 3-Brom-1-methyl-cyclohexanon-(4) C₇H₁₁OBr = CH₃·HC CH₃·CHBr CO. B. Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(4) beim Einleiten von 1 Mol Bromdampf im CO₃-Strom in Gegenwart von Wasser, CaCO₃ und wenig Jod (Kötz, Steinhorst, A. 379, 21). Hellgelbes, die Schleimhäute reizendes Öl. Kp₁₄: 112—113⁶. Bei Einw. von Anilin in Äther entsteht 1-Methyl-cyclohexen-(2)-on-(4).

x.x.x.x - Tetrabrom - 1 - methyl - cyclohexanon - (4) $C_1H_0OBr_4$. B. Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(4) oder 1-Methyl-cyclohexanol-(4) durch Einw. von überschüssigem Brom in CCl_4 unter Kühlung (Bodroux, Taboury, C. τ . 156, 1841). — Nadeln (aus CCl_4). F: 79°.

5. Formylcyclohexan, Hexahydrobensaldehyd $C_1H_{11}O =$ H₂C CH₂·CH₂·CH·CHO (S. 19). B. Entsteht anscheinend als Nebenprodukt beim Erhitzen von Methylcyclohexan mit Salpetersäure (D: 1,2) oder mit $Al(NO_2)_3 + 9H_2O(NAMET-1)$ KIN, 3K. 42, 699; C. 1910 II, 1377). Hexahydrobenzaldehyd entsteht, wenn man Cyclohexylhexahydrobenzyl-amin mit Kaliumpermanganat in verd. Aceton bei 0° oxydiert und das hierbei entstandene N-Hexahydrobenzal-cyclohexylamin mit warmer Salzsaure zerlegt (Skita, B. 48, 1696). — Bei Einw. von kalter Salpetersäure (D: 1,2) entsteht Metahexahydrobenzaldehyd (Hpsv., Syst. No. 2952) (Namerkus, Rushenkuswa, 32, 48, 1542; C. 1915 I, 1111; vgl. a. Godchor, Frázoula, C. r. 150, 1248). Bei schwachem Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,2) bildet sich Adipinsäure (N., R.). Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf 180—210° oder beim Erhitzen mit KON erhält man dimeren Hexahydrobenzaldehyd (s. u.) (Frazouls, C. r. 154, 1707). Bei Einw. von Acetophenon in Gegenwart von Matrium-

methylat in Methanol entsieht ω-Hexahydrobenzal-acetophenon (Fz.).

Dimerer Hexahydrobenzaldehyd (C₂H₁₈O)₂ (?) (β. 20). B. Aus Hexahydrobenzaldehyd beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf 180—210° oder mit

KCN (Frázouls, C. r. 154, 1707).

¹⁾ Vgl. auch nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920]. WALLACH, A. 487, 182.

²⁾ Vgl. Anm 2 auf S. 8.

Semicarbazon des Hexahydrobenzaldehyds $C_2H_{15}ON_3 = C_4H_{11} \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$ (S. 20). F: 167° (korr.) (Skita, B. 48, 1696), 168° (GODCHOT, FRÉZOULS, C. r. 150, 1248).

- 6. 1-Åthyl-cyclopentanon-(2) $C_7H_{12}O = \frac{H_2C \cdot CO}{H_2C \cdot CH_2}CH \cdot C_2H_5$ (S. 20). Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 998,9 kcal/Mol (Subow, 3K. 45, 245; C. 1913 I, 2026; vgl. Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1098).
- 7. 1.1-Dimethyl-cyclopentanon-(2) C₇H₁₂O = H₂C·CH₃ (C(CH₃)₂ (S. 20). Ist identisch mit der von Kishner (Ж. 40, 680; C. 1908 II, 1342) irrtümlich als α-Cyclobutyl-propionaldehyd (Hptw. Bd. VII, S. 21) beschriebenen Verbindung (K., Ж. 42, 1215; C. 1911 I, 543). Das von K. (Ж. 40, 680) als β-Cyclobutyl-propylalkohol angesehene Ausgangsmaterial ist als 1.1-Dimethyl-cyclopentanol-(2) erkannt worden (K., Ж. 42, 1213). B. Durch Oxydation von 1.1-Dimethyl-cyclopentanol-(2) mit Kaliumpermanganat erst bei Zimmertemperatur, dann bei 50° (K., Ж. 42, 1215; C. 1911 I, 543). Entsteht, wahrscheinlich neben einer kleinen Menge 1.3-Dimethyl-cyclopentanon-(2), bei nacheinanderfolgender Umsetzung von 1-Methyl-cyclopentanon-(2) mit je 1 Mol Natriumamid und Methyljodid in Ather (Haller, Cornubert, C. r. 179, 315; vgl. H., C., C. r. 158, 300). Kp₇₅₂: 143,5°; D₀*: 0,8988; n₀*: 1,4343 (K., Ж. 42, 1217). Bei der Oxydation mit 4% in Kaliumpermanganat-Lösung bei 65° erhält man α.α-Dimethyl-glutarsäure und eine kleinere Menge α.α-Dimethyl-bernsteinsäure (K., Ж. 42, 1219). Durch nacheinander folgende Umsetzung mit Natriumamid und Methyljodid erhält man 1.1.3-Trimethyl-cyclopentanon-(2) und 1.1.3-3-Tetramethyl-cyclopentanon-(2) (H., C., C. r. 158, 300).

Hydrason $C_7H_{14}N_2=(CH_3)_2C_5H_6:N\cdot NH_2$. Krystalle. F: 20—24° (Kishner, **3**K. 42, 1221; C. 1911 I, 543). Kp₃₀: 101—104°. D_0^{∞} : 0,9368. n_0^{∞} : 1,4859.

Semicarbason $C_8H_{16}ON_3 = (CH_3)_2C_5H_6:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 190° (Blanc, C. r. 142, 1085), 191° (Kishner, 3K. 42, 1216; C. 1911 I, 543), 193° (Meerwein, Unkel, A. 876, 162).

- 8. 1.3-Dimethyl-cyclopentanon-(2) $C_7H_{12}O = {CH_3 \cdot HC \cdot CO \atop H_2C \cdot CH_2}$ $CH \cdot CH_3$, dessen sterische Einheitlichkeit fraglich ist (S. 20). B. Ein optisch inaktives 1.3-Dimethyl-cyclopentanon-(2) entsteht bei der Destillation von rechtsdrehender a.a'-Dimethyl-adipinsäure (Noyes, Kyriakides, Am. Soc. 32, 1065). Kp: 146—149° (N., K.). Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 998,3 kcal/Mol (Subow, 3K. 45, 245; C. 1913 I, 2026; vgl. Swietos-Lawski, Am. Soc. 42, 1098).
 - 9. 1.3-Dimethyl-cyclopentanon-(4) $C_7H_{12}O = \frac{CH_3 \cdot HC \cdot CH_2}{H.C \cdot CO} \cdot CH \cdot CH_3$.
- a) Rechtsdrehendes 1.3-Dimethyl-cyclopentanon-(4) $C_7H_{12}O = (CH_3)_aC_5H_4O$. B. Durch Kochen von rechtsdrehendem 1.3-Dimethyl-cyclopentanon-(5)-carbonsäure-(1)-äthylester mit verd. Schwefelsäure (Zelinsky, Ж. 35, 565) oder mit konz. Salzsäure (Haller, Cornubert, C. r. 158, 1618). Nach Cyclopentanon riechende Flüssigkeit. Kp₇₇₀: 152,5° (korr.); Kp₁₄: 48° (korr.) (H., C.); Kp: 151—152° (korr.) (Z.). D_1^{in} : 0,8914 (H., C.); D_2^{in} : 0,8911 (Z.). n_1^{in} : 1,4308 (H., C.); n_2^{in} : 1,4329 (Z.). $[a]_0^{in}$: +126° 43′ (H., C.); $[a]_0$: +123,89° (Z.). Einw. von Natriumamid und Methyljodid in Ather: H., C.¹).
- b) Inaktives 1.3-Dimethyl-cyclopentanon-(4) $C_7H_{12}O = (CH_3)_2C_8H_4O$. B. Aus 2.4-Dimethyl-cyclopentanol-(1)-carbonsaure-(1) beim Erwarmen mit Bleisuperoxyd und Schwefelsaure (Wallach, A. 414, 327). Flüssig. Riecht wie Cyclopentanon. Kp: 152° bis 154°. D^{17} : 0,8950. n_0^{17} : 1,4330.

Semicarbason $C_8H_{18}ON_3 = (CH_3)_2C_5H_6: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. F: 165—166° (Wallach, A. 414, 328). Ziemlich leicht löslich in Alkohol.

10. 3-Methyl-1-formyl-cyclopentan, [3-Methyl-cyclopentyl]-formaldehyd C₇H₁₈O = CH₂· CH· CHO. B. Durch Einw. einer konzentrierten wäßrigen AgNO₃- H₂C· CH₂· CH· CHO. B. Durch Einw. einer konzentrierten wäßrigen AgNO₃- Lösung auf 4-Jod-1-methyl-cyclohexanol-(3) bezw. 3-Jod-1-methyl-cyclohexanol-(4) (TIFFENEAU, C. r. 159, 773; Priv.-Mitt.). — Erstickend riechende Flüssigkeit. Kp: 150—152°. — Bei Oxydation mit Ag₃O entsteht 3-Methyl-cyclopentan-carbonsäure-(1).

Semicarbason $C_8H_{18}ON_3 = CH_3 \cdot C_5H_8 \cdot CH : \hat{N} \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 136° (TIPPENEAU, Priv.-Mitt.).

¹⁾ Vgl. die Anm. 2 auf S. 8.

- 11. 1-Isopropyl-cyclobutanon-(2) $C_7H_{13}O = H_2C < \frac{CO}{CH_2} > CH \cdot CH(CH_3)_3$. B. Aus 1-Isopropyliden-cyclobutanon-(2) durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz bei Zimmertemperatur (LEBEDEW, 3K. 43, 830; C. 1911 II, 1915). — Kp770: 1486 bis 150°. D. 0,8704. n. 1,4260; n. 1,4283; n. 1,4338; n. 1,4338; n.
- Semicarbason $C_8H_{15}ON_3 = (CH_3)_8CH \cdot C_4H_5 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Krystalle (aus Methanol). F: 183° (LEBEDEW, 3C. 48, 831; C. 1911 II, 1915).
- 12. [a-Formyl-āthyl]-cyclobutan, a-Cyclobutyl-propionaldehyd $C_7H_{18}O = H_8C < CH_8 > CH \cdot CH(CH_8) \cdot CHO$ (S. 21). Die von Kishner (M. 40, 680, 996; C. 1908 II, 1342, 1859) unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist als 1.1-Dimethyl-cyclopentanon-(2) (S. 15) erkannt worden (K., 3K. 42, 1215; C. 1911 I, 543).
- 13. Butyrylcyclopropan, Propyl-cyclopropyl-keton C,H,0 = H_1C $CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Propylmagnesiumbromid auf Cyclo-H.C propancarbonsaurenitril (Michikls, C. 1911 I, 66). — Pfefferminzartig riechende Flüssigkeit. Kp₇₄₇: 150°. D²⁰: 0,9077. n²⁰: 1,4373. Unlöslich in Alkohol und Äther.

Semicarbason $C_2H_{15}ON_3 = C_3H_5 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot F: 119-120^{\circ}$ (MICHIELS, C. 1912 I, 1105).

14. 1-Methyl-2-propionyl-cyclopropan, Äthyl-[2-methyl-cyclopropyl]keton C₇H₁₈O = H₂C CH·CH₂ B. Entsteht aus Äthyl-[γ-chlor-butyl]-keton
beim Kochen mit alkoh. Ammoniak (Wohlgemuth, A. ch. [9] 2, 441) oder beim Erhitzen
mit festem Ätzkali auf 140—150° (W., A. ch. [9] 3, 142). Bildet sich in geringer Menge beim
Erhitzen von Äthyl-[γ-chlor-butyl]-keton mit Diäthylamin im Einschmelzrohr auf 150°
(W., A. ch. [9] 3, 162). — Durchdringend riechende Flüssigkeit. Kp₇₈₀: 144—145°. Unlöslich
in Wasser. — Wird durch die 3 Atomen Sauerstoff entsprechende Menge Kaliumpermagnat
hei 100° zu [2-Methyl-cyclopropyl]-glyxyyläänge durch die 7 Atomen Sauerstoff entsprechende bei 100° zu [2-Methyl-cyclopropyl]-glyoxylsäure, durch die 7 Atomen Sauerstoff entsprechende Menge Kaliumpermanganat zu 2-Methyl-cyclopropan-carbonsäure-(1) oxydiert (W., A. ch. [9] **š**, 151).

Oxim C₇H₁₃ON = CH₃·C₂H₄·C(:N·OH)·CH₂·CH₂. Unangenehm riechende Flüssigkeit. Erstarrt nicht bei —15°. Kp₁₅: 99—100° (Wohlgemuth, A. ch. [9] 3, 143).

Semicarbason $C_2H_{15}ON_3 = CH_3 \cdot C_3H_4 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Blättchen (aus Essigester). F: 96°. Ziemlich leicht löslich in kaltem Alkohol und Benzol (Wohlgemuth, A. ch. [9] 8, 144).

5. 0×0 -Verbindungen $C_0 H_{14} O$.

- 1. Cyclooctanon, Azelainketon, Azelaon $C_8H_{14}O = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH_5$ (S. 21). B. Entsteht bei der Reduktion von Granatal (S. 49) mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz (WILLSTÄTTER, WASER, B. 44, 3435). — F: 32,3—32,8. Kp713: 200—202. (korr.); Kp₁₂: 78,6--78,8°.
 - 8. 22, Z. 7 v. o. statt "Suberonaldehyd" lies "Suberanaldehyd".
- 2. 1- \mathring{A} thyl-cyclohexanon-(2) $C_0H_{14}O = H_2C < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_5 > CH \cdot C_2H_4$ (8. 22). Durch Einw. von heißen Alkalilaugen auf 1-Athyl-1-acetyl-cyclohexanon-(2) (LESER. C. 7. 141, 1033; A. ch. [8] 26, 234).
- 3. Acetylcyclohexan, Methyl-cyclohexyl-keton, Hexahydroacetophenon $C_3H_{14}O = H_2C < CH_3 \cdot CH_2 > CH \cdot CO \cdot CH_3 \quad (S. 22)$. B. Aus Hexahydrobenzoylchlorid und Methylmagnesiumjodid in Äther bei -10° (Darzens, Rost, C. r. 153, 773). Beim Hydrieren Methylmagnesiumjodid in Ather bei —10° (DARZENS, HOST, U. r. 158, 773). Heim Hydrieren von 1-Acetyl-cyclohexen-(1) in Gegenwart von Nickel bei 160° (D., R., U. r. 151, 759). Entsteht neben [a-Amino-āthyl]-cyclohexan bei der Reduktion des Nitrosochlorids des Athyliden-cyclohexans (Ergw. Bd. V, S. 35) mit Zinkstaub in Eisessig (WALLACH, A. 389, 191). — Kp₃: 72°; Kp₇₈₀: 179—180° (Godenot, C. r. 151, 1131). — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in alkal. Lösung bei 15° Adipinsäure (G.). Bei der Oxydation mit Natriumhypobromit-lösung entsteht Hexahydrobenzoesäure (W.). Bei der Umsetzung mit 1 Mol PBr₈ in Pstrol-āther unter Kühlung oder mit 1 Mol Brom bei 65—75° bildet sich 1-Brom-1-acetyl-cyclohexan (Fawopsky W. 44, 4200; J. ser [2] 88, 693). Bei Einw von Resignstar in Gesenwart von (FAWORSKI, H. 44, 1390; J. pr. [2] 88, 693). Bei Einw. von Essigester in Gegenwart von Natriumäthylat erhält man Hexahydrobenzoyl-aceton (G.).

Oxim C₈H₁₅ON = C₄H₁₁·C(CH₂):N·OH. Tafeln (aus Äther). F: 60° (Godchot, C. r. 151, 1132). Kp₂₆: 145—150°. Leicht löslich. — Beim Sättigen der Lösung in Eisessig und Acetanhydrid mit Chlorwasserstoff unter Kühlung entsteht Acetamino-cyclohexan.

Semicarbason $C_0H_{17}ON_3 = C_0H_{11} \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_4$ (S. 22). Krystalle (aus Methanol). F: 176—177 $^{\circ}$ (Wallach, A. 389, 192), 177 $^{\circ}$ (Darzens, Rost, C. r. 151, 759).

- 1-Brom-1-acetyl-cyclohexan $C_8H_{12}OBr = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_3}{CH_3} < CBr \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Acetylcyclohexan und 1 Mol PBr₅ in Petroläther in der Kälte (Faworski, \mathcal{H} . 44, 1390; J. pr. [2] 88, 693). In geringerer Ausbeute aus Acetylcyclohexan und 1 Mol Brom bei 65° bis 75° (F.). Kp₁₃: 97—101°. Beim Erwärmen mit Kaliumcarbonat-Lösung entsteht 1-Acetyl-cyclohexanol-(1).
- 4. Cyclohexylacetaldehyd $C_8H_{14}O = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot CH_2 \cdot CHO$ (8. 22). B. Durch Oxydation von β -Cyclohexyl-āthylalkohol mit siedender verd. Chromschwefelsäure (SKITA, B. 48, 1694). Kp₁₀: 79—80°.

Semicarbason $C_0H_{17}ON_3 = C_0H_{11}\cdot CH_2\cdot CH: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 22). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 153° (SKITA, B. 48, 1694).

5. 1.1-Dimethyl-cyclohexanon-(2) C₈H₁₄O = H₂C< CH₂·CH₂·CO₂C(CH₃)₂. B. Entsteht neben einem ungesättigten Kohlenwasserstoff aus 1-[a-Oxy-isopropyl]-cyclopentanol-(1) beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure oder besser bei der Destillation mit wäßr. Oxalsäure-Lösung (Meenwein, Unkel, A. 376, 159; M., A. 405, 143). Entsch bei Oxydation von 1.1-Dimethyl-cyclohexanol-(2) mit Chromschwefelsäure (v. Auwers, Lange, A. 401, 320). Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(2) durch nacheinanderfolgende Umsetzung mit je 1 Mol Natriumamid und Methyljodid in Äther (Haller, C. r. 157, 180; H., Cornubert, C. r. 170, 700). — Sehr flüchtiges, nach Campher und Menthon riechendes Öl. Kp₁₄: 59,4°; Kp: 172,4—172,5° (M.); Kp₇₆₅: 172—172,5° (korr.) (v. Au., L.). Dⁿ₂: 0,9134 (M.), 0,9145 (v. Au., L.). nⁿ₂: 1,4486 (M.); nⁿ₃: 1,4462; nⁿ₃: 1,449; nⁿ₆: 1,4544; nⁿ₃: 1,4594 (v. Au., L.). Schwer löslich in Wasser (M.). — Bei der Oxydation mit konz. Salpetersäure (D: 1,4) entsteht a.a-Dimethyl-adipinsäure (M., U.). Bei Reduktion mit Natrium und feuchtem Äther erhält man 1.1-Dimethyl-cyclohexanol-(2) und eine geringe Menge 1.1'-Dioxy-2.2.2'.2'-tetramethyl-dicyclohexyl (M.). Durch nacheinanderfolgende Umsetzung mit je 1 Mol Natriumamid und Methyljodid entsteht 1.1.3-Trimethyl-cyclohexanon-(2) (H.).

Semicarbason $C_9H_{17}ON_3 = (CH_3)_2C_4H_8$: N·NH·CO·NH₂. F: 200—201° (MERRWEIN, A. 405, 143), 197—198° (v. Auwers, Lange, A. 401, 321).

1¹.1¹- Dichlor - 1.1 - dimethyl - cyclohexanon - (2), 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexanon - (3) $C_0H_{12}OCl_2=H_2C<\frac{CH_2}{CH_2}\cdot C(CH_2)\cdot C(CH_2)\cdot CHCl_2$. B. Durch Hydrierung von 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien - (2.4) - on - (6) in verd. Alkohol in Gegenwart von kolloidalem Palladium (v. Auwers, Lange, A. 401, 317). — Nach Campher und Menthon riechende Prismen. F: 33°. Kp₁₃: 123°; Kp₂₀: 130°. D²³: 1,2284. n_{α}^{24} : 1,4943; n_{β}^{24} : 1,497; n_{β}^{25} : 1,5092. — Bei der Reduktion mit Natrium und feuchtem Äther entsteht 1.1-Dimethyl-cyclohexanol-(2).

Semicarbason $C_2H_{16}ON_2Cl_2 = CH_2 \cdot C_2H_3(CHCl_2) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystallpulver (aus Methanol). F: 1956 (v. Auwers, Lange, A. 401, 318).

6. 1.1-Dimethyl-cyclohexanon-(3) $C_8H_{14}O = H_2C < {}^{CO} \cdot {}^{CH_2} \cdot {}^{CH_2} \cdot {}^{CCH_2})_2$ (8. 22). B. Aus 1.1-Dimethyl-cyclohexanol-(3) durch Oxydation mit Chromschwefelsäure (v. Auwers, Lange, A. 401, 325). — Kp_8 : 54°. $D_4^{10.5}$: 0,9068. $n_{\alpha}^{10.5}$: 1,4451; $n_{\beta}^{10.5}$: 1,4535; $n_{\gamma}^{10.5}$: 1,4585.

Semicarbason $C_0H_{17}ON_3 = (CH_2)_3C_0H_4:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 23). F: 198° (v. Auwers, Lance, A. 401, 325).

7. 1.1-Dimethyl-cyclohexanon-(4) $C_0H_{14}O = OC < \frac{CH_2 \cdot CH_3}{CH_3} > C(CH_3)_2$. B. Aus 1.1-Dimethyl-cyclohexanol-(4) durch Oxydation mit Chromschwefelsäure (v. Auwers, Lange, A. 401, 315). — Säulen. F: 38—40°. Kp_{14} : 72,4—73,4°. $D_4^{\mu,\mu}$: 0,9282. $n_{\alpha}^{\mu,\nu}$: 1,4513; $n_{\alpha}^{\mu,\mu}$: 1,454; $n_{\alpha}^{\mu,\nu}$: 1,4597; $n_{\alpha}^{\mu,\nu}$: 1,4648.

Semicarbason $C_9H_{17}ON_3=(CH_9)_9C_8H_8:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Prismen (aus Methanol). F: 204° (v. Auwers, Lange, A. 401, 316).

11.11- Dichlor - 1.1 - dimethyl - cyclohexanon - (4), 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexanon - (4) $C_8H_{12}OCl_2 = OC < \frac{CH_a \cdot CH_a}{CH_a \cdot CH_a} > C(CH_a) \cdot CHCl_2$. B. Beim Hydrieren von 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien - (2.5)-on - (4) in verd. Alkohol in Gegenwart von kolloidalem Palladium (v. Auwers, Lange, A. 401, 311). — Krystalle (aus Petrolather). F: 47—48°. Kp₁₅: 142°; Kp₂₂: 148,5—149,5°. $D_a^{m,s}$: 1,2216. $n_a^{m,s}$: 1,4946; $n_a^{m,s}$: 1,498; $n_a^{m,s}$: 1,5040; $n_a^{m,s}$: 1,5097. Sehr leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. — Wird durch Natrium und feuchten Äther zu 1.1-Dimethyl-cyclohexanol-(4) reduziert.

Oxim $C_8H_{12}ONCl_2 = CH_2 \cdot C_8H_6(CHCl_2): N \cdot OH$. Platten. Leicht löslich in Eisessig, Aceton und Chloroform, ziemlich schwer in Benzol, sehr wenig in Ligroin (v. Auwers, Lange, A. 401, 313).

Semicarbason $C_bH_{16}ON_5Cl_2 = CH_5 \cdot C_5H_6(CHCl_2) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_5$. Nadeln oder Blättchen (aus Methanol). F: $202-203^{\circ}$ (bei schnellem Erhitzen) (v. Auwers, Lange, A. 401, 313).

- a) Höherschmelzende Form. B. Bei längerem Einleiten von Chlor in eine Lösung von 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) in CS₂. im Sonnenlicht (Auwers, B. 44, 798). Krystalle (aus Ligroin + Benzol). F: 176° (Zers.). Schwerer löslicher als die niedrigerschmelzende Form. Ist in trocknem Zustand unverändert haltbar. Beide Formen, die höherschmelzende und die niedrigerschmelzende, gehen beim Erwärmen mit alkoh. Alkali, beim Erhitzen mit einer essigsauren Kaliumscetat-Lösung oder beim Kochen mit Wasser in 3.5.1°.1°-Tetrachlor-1.1-dimethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) über; die niedrigerschmelzende Form wird durch Wasser wesentlich rascher angegriffen.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Durch Einw. von 3 Mol Chlor in CCl₄ auf 1 Mol 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) in Gegenwart von etwas Eisenpulver (Auwers, B. 44, 797). Krystalle (aus Ligroin). F: 135—136° (Zers.). Ziemlich leicht löslich. Zersetzt sich beim Aufbewahren langsam. Chemisches Verhalten s. o. bei der höherschmelzenden Form.
- 8. 1.2 Dimethyl cyclohexanon (3) $C_8H_{14}O = H_2C < CH_{12}CH_{12}CH \cdot CH_{2}$. CH · CH₂. B. Entsteht bei der Hydrierung von 1.2-Dimethyl-cyclohexen-(1)-on-(3) in Gegenwart von kolloidem Palladium (Kötz, Blendermann, Mihnert, Rosenbusch, A. 400, 83). Durch Einw. von Methylmagnesiumjodid auf 1-Methyl-cyclohexanol-(3)-on-(2) in Ather unter Kühlung (K., Bl., R., Sirringhaus, A. 400, 66). Kp₁₁: 84°; Kp: 178—179°.

Semicarbason $C_9H_{17}ON_2=(CH_2)_2C_9H_3:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 203—204° (Kötz, Blendermann, Mähnert, Rosenbusch, A. 400, 84). Ziemlich leicht löslich in Methanol.

9. 1.2 - Dimethyl - cyclohexanon - (4) $\Gamma_a H_{14} O = OC \underbrace{CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3}_{CH_2} \cdot CH \cdot CH_3$ (8. 23). $D_a^{n,s}$: 0,9116 (v. Auwers, A. 480, 99). $n_a^{n,s}$: 1,4486; $n_b^{n,s}$: 1,451; $n_b^{n,s}$: 1,4569; $n_f^{n,s}$: 1,4619.

Semicarbason $C_9H_{17}ON_2 = (CH_2)_2C_9H_3: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (8.23). Nadeln (aus Alkohol). F: 189° (v. Auwers, A. 420, 100).

10. 1.3 - Dimethyl - cyclohexanon - (2) C_eH₁₄O = H₂C CH₃CH₃CH · CH₄
(S. 23). Sterische Einheitlichkeit fraglich. — B. Entsteht beim Hydrisren von 3-Methyl1-formyl-cyclohexanon-(2) in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Kötz, Schander,
B. 45, 1954; J. pr. [2] 88, 622; v. Auwers, Krollyffeldem Palladium (Kötz, Schander,
B. 45, 1954; J. pr. [2] 88, 622; v. Auwers, Krollyffeldem Palladium (Kötz, Schander,
B. 48, 1230). Man erhitst
das Natriumsalz des 1-Methyl-cyclohexanon-(2)-oxalylsäure-(3)-äthylesters in Methyljodid
auf dem Wasserbad und kocht das Reaktionsprodukt mit der berechneten Menge 10°/jeger
Natronlauge (Kö., Blendermann, J. pr. [2] 88, 258; Br., D. B. P. 266530; C. 1915 II,
1905; Frdl. 11, 1182; Wallach, A. 397, 201). Reinigung über das Oxim: W. — Kp.: 53,6°
bis 55,3°; Kp₇₄₅: 176—177° (v. Au., Kr.); Kp: 174,5° (W.). D²⁶: 0,9140 (W.); D²⁶: 0,9203
(v. Au., Kr.). n_D: 1,4476 (W.); n²⁶₁₁: 1,458; n²⁶₁₁: 1,4581; n²⁶₁₂: 1,4625 (v. Au., Kr.).

Oxim $C_9H_{15}ON = (CH_9)_9C_9H_8:N\cdot OH$. Höherschmelzende Form (8. 23). F: 119° (Kötz, Blendermann, J. pr. [2] 88, 258).

Semicarbason $C_2H_{17}ON_3 = (CH_2)_2C_2H_3: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Höherschmelsende Form (S. 23). F: 196° (Kötz, Schaeffer, J. pr. [2] 88, 623), 196—197° (v. Auwms, Emolipren, B. 48, 1231).

11. 1.3 - Dimethyl - cyclohexanon - (4) C₂H₁₄O = OC CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂(S. 24). B. Entsteht beim Erwärmen von 1.3-Dimethyl-cyclohexandiol-(1.6) mit verd. Schwefelsäure (Wallace, A. 395, 83). Man reduziert 1.3-Dimethyl-cyclohexan-(1)-on-(6) mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidem Palladium (W., A. 396, 278; 397, 198). Entsteht aus 1-Methyl-cyclohexanon-(4) durch nacheinanderfolgende Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Methyljodid in Äther (Halle, C. r. 157, 739). — Riecht nach 1-Methyl-cyclohexanon-(4) und Thujon. Kp: 179—179,5° (W., A. 395, 84); Kp₇₆₀: 177,5—178° (H.). D²: 0,9054 (H.); D²: 0,9066 (W.). n²_D: 1,4458 (H.); n²_D: 1,4464 (W.). — Bei Oxydation mit Chromschwefelsäure entsteht p-Methyl-5-acetyl-n-valeriansäure (W., A. 395, 85). Bei Einw. von überschüssigem Brom in CCl₄ unter Kühlung entsteht x.x.x.Tetrabrom-1.3-dimethyl-cyclohexanon-(4) (Bodroux, Taboury, C. r. 156, 1841). Durch Einw. von Calciumhydrid auf den Dampf des 1.3-Dimethyl-cyclohexanons-(4) erhält man 1.3-Dimethyl-5-[2.4-dimethyl-cyclohexyliden]-cyclohexanon-(4) (Godonot, Taboury, C. r. 169, 1170). Einw. von Natriumsmid und Methyljodid: H. 1.3-Dimethyl-cyclohexanon-(4) liefert bei Umsetzung mit Cyanesigester in alkoh. Ammoniak 2.4-Dimethyl-oyclohexan-bis-cyanessigsäure-(1.1)-imid; reagiert nicht mit Cyanacetamid (Kon, Thorpe, Soc. 115, 695).

Oxim $C_0H_{15}ON = (CH_2)_2C_0H_2:N\cdot OH$. F: 98-99° (Wallace, A. 395, 84).

Semicarbason $C_0H_{17}ON_2 = (CH_2)_2C_0H_3: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 24). Krystalle (aus Alkohol). F: 190—191 (Wallach, A. 897, 198).

EXECUTE: X.X.X.Y. Tetrabrom -1.3 - dimethyl - cyclohexanon - (4) $C_sH_{10}OBr_4$. B. Entsteht bei Kinw. von überschüssigem Brom auf 1.3-Dimethyl-cyclohexanon-(4) in CCl₄ unter Kühlung (Bodroux, Taboury, C. r. 156, 1841). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 62—63°.

12. 1.3 - Dimethyl - cyclohexanon - (5) C₈H₁₄O = H₂C CH(CH₂) · CH₃ CH · CH₂ (8. 24). B. Durch Reduktion von 1.3-Dimethyl-cyclohexen (3) · on · (5) mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidem Palladium (Wallace, A. 397, 199). Entsteht neben anderen Produkten aus 1.3-Dimethyl-cyclohexen · (3) · on · (5) beim Leiten mit Wasserstoff über Nickel bei 200° unter 75 — 80 mm Druck (Zelinsky, B. 44, 2779). — Kp₁₄: 70 — 72°; Kp: 180° (v. Auwers, Hinterseber, Treppmann, A. 410, 285); Kp: 181,5—182°; Dis: 0,895; n₀: 1,4425 (W.; vgl. a. v. Au., H., Ts.). — Bei Einw. von 2 Mol Brom in Eisessig unter Kühlung entstehen zwei x.x-Dibrom · 1.3-dimethyl-cyclohexanone · (5) mit den Schmelzpunkten 163—164° bezw. 60—61° (W., A. 414, 325). Liefert mit Zink und Bromessigsäureäthylester in Benzol 1.3-Dimethyl-cyclohexanol · (5)-essigsäure · (5) - åthylester (v. Au., H., B. 48, 1384).

Semicarbason $C_3H_{17}ON_3=(CH_3)_3C_3H_3:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (8. 24). F: 188—191° (v. Auwers, Himterseber, Trepthann, A. 410, 287), 201° (Wallach, A. 397, 200).

x.x - Dibrom - 1.3 - dimethyl - cyclohexanon - (5) C₈H₁₈OBr₈ vom Schmelspunkt 163—164°. B. Entsteht in geringer Menge neben x.x-Dibrom-1.3-dimethyl-cyclohexanon-(5) vom Schmelspunkt 60—61° bei Einw. von 2 Mol Brom auf 1.3-Dimethyl-cyclohexanon-(5) in Eisessig unter Kühlung (Wallach, A. 414, 325). — Nadeln (aus Alkohol). F: 163—164°; der Schmelspunkt liegt bei sehr schnellem Erhitzen etwas höher. Sehr wenig löslich in Alkohol. — Wird von kaltem Alkali kaum angegriffen.

x.x - Dibrom - 1.3 - dimethyl - cyclohexanon - (5) C₈H₁₂OBr₂ vom Schmelspunkt 60—61°. B. Kntsteht neben kleinen Mengen x.x - Dibrom - 1.3 - dimethyl - cyclohexanon - (5) vom Schmelspunkt 163—164° bei Einw. von 2 Mol Brom auf 1.3-Dimethyl-cyclohexanon-(5) in Eisessig unter Kühlung (WALLACH, A. 414, 326). — Prismen (aus Alkohol). F: 60—61°. — Liefert beim Schütteln mit verd. Kalilauge 1.3-Dimethyl-cyclohexandion-(4.5)¹) und 2.4-Dimethyl-cyclohexandiol-(1)-carbonsäure-(1).

18. L4-Dimethyl-cyclohexanon-(2) $C_0H_{14}O=CH_3\cdot HC < \frac{CO\cdot CH_2}{CH_2\cdot CH_3} \cdot CH\cdot CH_2$.

A) Rochtsdrehendes 1.4-Dimethyl-cyclohexanon-(2) C₅H₁₄O = (CH₅)₅C₄H₅O (S. 24). B. (Bei Rinw. von 10°/siger Kalilauge auf 1.4-Dimethyl-1-acetyl-cyclohexanon-(2) ... (Laure, Bl. [3] 25, 199); A. ch. [8] 26, 240). Man kondensiert rechtsdrehendes 1-Methyl-cyclohexanon-(3) mit Oxalester in alkoh. Natriumäthylat-Lösung unter Kühlung, setzt das Reaktionsprodukt mit Methyljodid um und kocht mit verd. Natronlauge (Körz, Blendermann, Marse, B. 45, 3704; Bl., D. R. P. 266520; C. 1913 II, 1905; Frdl. 11, 1182; Wallace, A. 397, 197). — Kp₁₈: 51° (K., Bl., M.).

2*

¹⁾ Vgl. hierzu nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] WALLACH, A. 487, 485.

Oxim $C_8H_{16}ON = (CH_9)_5C_9H_6:N\cdot OH$ (S. 24). F: 97—98° (Leser, A. ch. [8] 26, 240; Kötz, Blendermann, Meyer, B. 45, 3704), 101° (Wallace, A. 397, 197).

Semicarbason $C_9H_{17}ON_3 = (CH_2)_2C_2H_2: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$ (S. 24). F: 176—1776 (Leser, A. ch. [8] 26, 241), 178—1806 (Wallach, A. 397, 197).

b) Optisch-inaktives 1.4-Dimethyl-cyclohexanon-(2) C₂H₁₄O = (CH₂)₂C₂H₂O (S. 24). B. Entsteht beim Hydrieren von 1.4-Dimethyl-cyclohexen-(1)-on-(6) in Methanol in Gegenwart von Palladium (Wallace, A. 397, 192). Beim Erwärmen von 1.4-Dimethyl-cyclohexandiol-(1.2) mit verd. Schwefelsäure (W., A. 396, 268; 397, 193). Man kondensiert inaktives 1-Methyl-cyclohexanon-(3) mit Oxalester in alkoh. Natriumäthylat-Lösung unter Kühlung, setzt das Reaktionsprodukt mit Methyljodid um und kocht mit verd. Natronlauge (W., A. 397, 197; vgl. a. Blendermann, D. R. P. 266520; C. 1913 II, 1905; Frdl. 11, 1182). — Riecht nach Menthon. Kp: 178°; D²⁰: 0,9025; n²₅: 1,4446 (W.). — Bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure oder Chromessigsäure entsteht β-Methyl-δ-acetyl-n-valeriansäure (W.).

Oxim $C_8H_{18}ON = (CH_9)_8C_8H_8:N\cdot OH$. Krystalle (aus Methanol). F: 108—109° (Wallach, A. 897, 193).

Semicarbason $C_9H_{17}ON_3=(CH_3)_3C_9H_4:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$ (8. 25). Krystalle (aus Methanol). F: 175—176° (Wallach, A. 397, 192).

c) 1.4-Dimethyl-cyclohexanon-(2) von unbekanntem optischem Verhalten $C_8H_{14}O=(CH_4)_8C_4H_8O$. B. Durch Reduktion von 4-Methyl-1-formyl-cyclohexanon-(2) mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Kötz, Schaepper, J. pr. [2] 88, 623). — Kp: 176°. — Beim Einleiten von Chlor in Gegenwart von Wasser und CaCO₃ entsteht 3-Chlor-1.4-dimethyl-cyclohexanon-(2) (K., Blendermann, Karpati, Rosenbusch, A. 400, 52).

Oxim $C_0H_{16}ON = (CH_3)_2C_0H_3:N\cdot OH$. Krystalle (aus Methanol). F: 97° (Kötz, Schaeffer, J. pr. [2] 88, 624).

Semicarbason $C_9H_{17}ON_8=(CH_8)_8C_9H_8:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_8$. Krystalle. F: 157° (Kötz, Schaeffer, J. pr. [2] 88, 624).

- 3-Chlor-1.4-dimethyl-cyclohexanon-(2) C₂H₁₃OCl = CH₂·HC CO·CHCl CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CH₄·CH₄.

 B. Beim Einleiten von Chlor in 1.4-Dimethyl-cyclohexanon-(2) in Gegenwart von Wasser und CaCO₂ bei einer 40° nicht übersteigenden Temperatur (Kötz, Blendemann, Kárpáti, Rosenbusch, A. 400, 52). Nach Menthon riechende Flüssigkeit. Reiet die Schleimhäute. Kp₁₅: 108—109°. Ist unter Luftausschluß längere Zeit beständig. Beim Kochen mit gesättigter Kaliumcarbonat-Lösung entsteht 1.4-Dimethyl-cyclohexanol-(3)-on-(2) (K., Bl., R., Sireinghaus, A. 400, 69).
- 14. 1-Isopropyl-cyclopentanon-(2), 1-Methoāthyl-cyclopentanon-(2) $C_8H_{14}O = \frac{H_2C \cdot CO}{H_1C \cdot CH_3}CH \cdot CH(CH_3)_8$ (S. 25). B. Entsteht beim Hydrieren von 1-Isopropyliden-cyclopentanon-(2) in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallach, A. 394, 370). Kp: 176,5—177,5°. D²¹: 0,9000. n_D^{21} : 1,4419. Gibt eine Monobenzal-Verbindung vom Schmelzpunkt 79—80°.

Semicarbason $C_0H_{17}ON_3=(CH_2)_2CH\cdot C_5H_7:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$ (S. 25). Krystalle (aus Methanol). F: 197° (Wallach, A. 394, 370).

15. 1-Isopropyl-cyclopentanon - (3), Dihydrotanacetophoron, 1-Metho-OC·CH₃ CH·CH(CH₂)₂ (8.26). B. Beim Hydrieren von 1-Isopropyl-cyclopenten-(1)-on-(3) in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallace, A. 381, 84). Man behandelt 2-Isopropyl-cyclopentanon-(5)-carbonasure-(1) in schwefelsaurer Lösung mit Wasserdampf (W., A. 388, 57). Man erwärmt 3-Isopropyl-cyclopentanol-(1)-carbonasure-(1) in 50% iger Essigsäure mit PbO₃ auf dem Wasserbad (Hintikka, C. 1914 I, 789).— Kp: 188—189°; D²¹: 0,900; n²⁰: 1,4428 (W., A. 383, 59).— Bei längerer Einw. von alkoh. Alkali entsteht 1-Isopropyl-3-[3-isopropyl-cyclopentyliden]-cyclopentanon-(4) (W., A. 414, 223). Durch Umsetzung mit 2 Mol Benzaldehyd in alkoh. Alkali erhält man 1-Isopropyl-2-4-dibenzal-cyclopentanon-(3) (BOUVBAULT, BLANO, C. v. 148, 235; W., A. 388, 60). Setxt man 1-Isopropyl-cyclopentanon-(3) mit Zink und de From-propionasureester in Bensol um, kocht das Reaktionsprodukt mit Acetanhydrid, verseift mit alkoh. Kalilauge und destilliert die so gewonnene Säure im Wasserstoffstrom, so erhält man neben anderen Produkten 3-Isopropyl-1-äthyliden-cyclopentan (W., A. 384, 204).

Semicarbason $C_9H_{17}ON_3 = (CH_9)_8CH \cdot C_8H_7 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 25). F: 192—193° (Wallach, A. 384, 204), 198° (Hintirka, C. 1914 I, 789). Schwer löslich in kaltem Alkohol (H.).

16. 1 - Methyl - 1 - acetyl - cyclopentan $C_8H_{16}O = \frac{H_9C \cdot CH_9}{H_9C \cdot CH_9} \cdot C(CH_9) \cdot CO \cdot CH_8$. B.

Entsteht aus 1-Methyl-cyclopentan-carbonsäure-(1)-chlorid in geringer Menge bei der Umsetzung mit Zinkdimethyl (Meerwein, A. 405, 172), in guter Ausbeute bei Einw. von 1 Mol Methylmagnesiumjodid in Äther unter Kühlung (M., A. 417, 264). — Öl. Riecht nach Campher und Pfefferminz. Kp₁₀: 48,4°. D₄^a: 0,9104. n₅^b: 1,4430. — Bei der Reduktion mit Natrium und feuchtem Äther erhält man 1-Methyl-1-[a-oxy-āthyl]-cyclopentan und a-a'-Dimethyl-a-a'-bis-[1-methyl-cyclopentyl]-āthylenglykol (M., A. 417, 267).

Semicarbason C₂H₁₇ON₂ = CH₂·C₂H₂·C(CH₂):N·NH·CO·NH₂. Nadeln (aus verd. Methanol). F: 143—144° (MEERWEIN, A. 417, 265). Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, schwer in Äther und Ligroin.

17. 1.1.2-Trimethyl-cyclopentanon-(3) $C_0H_{14}O = \frac{OC \cdot CH(CH_3)}{H_2C - CH_2}C(CH_3)_2$ (8.26).

B. Durch Oxydation des Kaliumsalzes der [2.3.3-Trimethyl-cyclopentyliden]-essigeäure mit KMnO₄ (VAN KREGTEN, R. 36, 77). — Nach Campher und Pfefferminz riechende Flüssigkeit. Kp₇₆₈: 167—169⁶ (korr.). D₄⁸⁵: 0,8942. — Durch Einw. von Benzaldehyd in alkoh. Kalilauge entsteht 1.1.2-Trimethyl-4-benzal-cyclopentanon-(3).

Oxim $C_8H_{16}ON = (CH_3)_2C_8H_5:N \cdot OH$ (S. 26). Nadeln (sus verd. Alkohol). F: 105° bis $105,5^{\circ}$ (korr.) (van Kregten, R. 36, 78).

Semicarbason $C_0H_{17}ON_3 = (CH_3)_2C_5H_5: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 221,5—222° (korr.; Zers.) (VAN KREGTEN, R. 36, 78).

18. 1.1.3-Trimethyl-cyclopentanon - (2) C₆H₁₄O = CH₂·HC·CO H₂C(CH₂)₂. Inaktive Form (8.26). B. Aus 1.1-Dimethyl-cyclopentanon-(2)¹) durch nacheinanderfolgende Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Methyljodidl in Ather (Haller, Cornubret, C. r. 158, 300). — Kp: 151—152° (korr.). D₄^{*}: 0,8781. n_D^{*}: 1,4306. — Bei nacheinanderfolgender Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Methyljodid entsteht 1.1.3.3-Tetramethyl-cyclopenta-

19. 1.1.3-Trimethyl-cyclopentanon-(4) $C_8H_{14}O = \frac{CH_2 \cdot HC \cdot CH_2}{OC \cdot CH_3}C(CH_3)_3$. B.

non-(2).

3) Vgl. Anm. 2 auf S. 8.

Aus 1.1.4-Trimethyl-cyclopentanol-(3)-carbonsäure-(3) beim Erhitzen mit Bleisuperoxyd und Schwefelsäure (Wallace, A. 414, 331). — Nach Pfefferminz riechende Flüssigkeit. Kp: $159,5-161^{\circ}$. Dis: 0,8785. n_p : 1,4330. — Liefert bei der Oxydation mit warmer Chromschwefelsäure $\beta.\beta$ -Dimethyl- γ -acetyl-buttersäure. Bildet ein flüssiges Oxim.

Semicarbason $C_9H_{17}ON_8=(CH_2)_2C_5H_5:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 171—173,5° (Wallace, A. 414, 331).

20. 1.1.3-Trimethyl-cyclopentanon-(5) $C_0H_{14}O = \frac{CH_3 \cdot HC \cdot CH_3}{H_3C \cdot CO} \cdot C(CH_3)_3^2$). B. Entsteht bei Hydrierung von 1.1.3-Trimethyl-cyclopenten-(3)-on-(5) in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallace, A. 408, 207; vgl. a. W., A. 414, 332).

21. 1.2.4 - Trimethyl - cyclopentanon - (3) $C_3H_{14}O = \frac{CH_3 \cdot HC \cdot CO}{CH_3 \cdot HC \cdot CH_3} \cdot CH \cdot CH_3$.

Rechtsdrehende Form *). B. Durch nacheinanderfolgende Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Methyljodid auf rechtsdrehendes 1.3-Dimethyl-cyclopentanon-(4) in Äther (HALLER, CORNUBERT, C.r. 158, 1619). — Nach Campher riechende Flüssigkeit. Kp₇₇₀: 158—159° (korr.). D₂*: 0,8778. n₂*: 1,4316. [a]₂*: +103° 41′. — Einw. von Natriumamid und Methyljodid: H., C.

Zur Konstitution des Ausgangsmaterials vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerkes [1. I. 1920] veröffentlichte Arbeit von HALLER, COENUBERT, C. r. 179, 315.
 Wurde nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerks [1. I. 1920] von WALLACH (A. 487, 198) als Gemisch erkannt.

22. Valeryl - cyclopropan, Butyl - cyclopropyl - keton CaH140 = H_2 CH · CO · [CH₂]₃ · CH₂. B. Durch Einw. von Butylmagnesiumbromid auf Cyclo-H₂C propancarbonsaurenitril (MICHIELS, C. 1911 I, 66). — Kp₇₄₇: 171—172°. D³⁶: 0.8782. n³⁶: 1.4351. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln.

Semicarbason $C_9H_{17}ON_3 = C_9H_5 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_8$. F: 105—1069 (MICHIELS, C. 1912 I, 1105).

23. Isovaleryl - cyclopropan. Isobutyl - cyclopropyl - keton C.H., 0 = CH CO CH₂ CH(CH₂)₂. B. Durch Einw. von Isobutylmagnesiumbromid auf Cyclo-H.C propancarbonsäurenitril (Michiels, C. 1911 I, 66). — Kp₇₈₇: 161⁶. D²⁶: 0,8735. n²⁶: 1,4328.

Semicarbason $C_9H_{12}ON_3 = C_9H_3 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. F: 138—139°

(MICHIELS, C. 1912 I, 1105).

6. Oxo-Verbindungen CoH14O.

- H₂C·CH₂·CH₂·CH₃·CH₄ CO (S. 27). Die im Hydro. 1. Cyclononanon C,H₁₆O = beschriebenen Präparate haben wahrscheinlich nur wenig Cyclononanon enthalten (RUZICKA, BRUGGER, Helv. 9, 389).
- H₂C · CH₂ · CO C(CH₂)₂. B. Ent-2. 1.1-Dimethyl-cycloheptanon-(2) $C_3H_{14}O = H_2C \cdot CH_3 \cdot CH_3$ steht neben anderen Produkten beim Erhitzen von 1-[α-Oxy-isopropyl]-cyclohexanol-(1) mit Schwefelsäure oder Oxalsäure (MEERWEIN, A. 896, 204, 234; TARBOURIECH, C. r. 156, 75). — Nach Campher riechende Flüssigkeit. Kp_{10} : 82°; Kp_{701} : 189° (T.). — Liefert bei der Oxydation mit $KMnO_4$ in alkal. Lösung a-Oxo- β - β -dimethyl-pimelinsaure (T.). Oxydation mit Salpetersäure: M.

Oxim $C_2H_{17}ON = (CH_2)_2C_7H_{10}:N \cdot OH$. F: 85° (Tarbourison, C. r. 156, 76).

Semicarbason $C_{19}H_{19}ON_3 = (CH_a)_4C_1H_{19}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 169° (Meerwein, A. 396, 239), 176° (Tarbouriech, C. r. 156, 76).

3. Propionyl-cyclohexan, Äthyl-cyclohexyl-keton, Hexahydropropiophenon $C_0H_{10}O=H_2C<\underset{CH_2}{CH_2}\cdot\underset{CH_3}{CH_2}>CH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2$ (S. 27). B. Durch Einw. von konz. Schwefelsäure oder von Oxalsäure-Lösung auf 1-[a-Oxy-propyl]-cyclohexanol-(1) (MEERWEIN, A. 419, 167). — Riecht nach Amylacetat. Kp: 196°; Kp1: 88—89°. D4°: 0,9105. np: 1,4530.

Oxim $C_0H_{17}ON = C_0H_{11} \cdot C(C_0H_0) : N \cdot OH$ (S. 27). Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 70° bis 72° (MEERWEIN, A. 419, 166).

Semicarbason $C_{10}H_{10}ON_2 = C_0H_{11} \cdot C(C_0H_0) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 27). Blattchen (aus Alkohol). F: $i50-152^4$ (Merrwein, A. 419, 167).

Acetonylcyclohexan, Cyclohexylaceton, Methyl-hexahydrobensyl-keton chlorid und CH₂·MgI bei —10° (DARZENS, ROST, C. r. 158, 775). Durch Reduktion von [Cyclohexen-(1)-yl]-aceton mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidem Palladium (WAIZAGE, [Cyclohexen-(1)-yl]-aceton mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidem Palladium (WALLACE, A. 394, 377). Cyclohexylaceton entsteht neben β-Cyclohexyl-propionaldehyd, wenn man Allylcyclohexan mit Jod und gelbem Quecksilberoxyd in feuchtem Ather umsetzt und das hierbei erhaltene Gemisch von β-Jod-γ-cyclohexyl-propylalkohol und β-Jod-β-cyclohexyl-isopropylalkohol mit Silbernitrat in feuchtem Ather behandelt; bei Kinw. von Jod und gelbem Quecksilberoxyd auf Allylcyclohexan in Methanol oder Alkohol erhält man ein Gemisch der entsprechenden Methyl- besw. Athyläther, das beim aufeinanderfolgenden Erwärmen mit alkoh. Kalilauge und verd. Schwefelsäure Cyclohexylaceton neben β-Cyclohexyl-propionaldehyd liefert (DE RESSEGUIER, Bl. [4] 15, 179, 181). — Kp₁₃: 33—85° (DA, R.); Kp: 200° (W.); Kp₇₆: 194—195° (korr.) (Guerrett, C. r. 164, 954; Bl. [4] 23, 75. D°: 0,9350 (G.); D°: 0,9050 (W.). n°: 1,4514 (W.). — Bei der Oxydation mit Chromašuregemisch entstehen Essigsäure und Hexahydrobensoesäure (G.). Durch Oxydation mit Hypobromitlösung erhält man Cyclohexylessigsäure (W.). bromitlösung erhält man Cyclohexylessigsaure (W.).

Semicarbason C₁₆H₁₉ON₂ == C₆H₁₁·CH₂·C(CH₂):N·NH·CO·NH₂ (S. 27). F: 474° bis 172° (Wallace, A. 894, 377; 897, 196 Ann. 1), 176° (Darreys, Rost, C. r. 158, 775).

183° (DE RESERVIER, Bl. [4] 15, 179), 183-184° (GUERBET, Bl. [4] 28, 76).

- 5. β-Cyclohexyl-propionaldehyd C₂H₁₆O = H₂C CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CH₄·CH
- Semicarbason $C_{10}H_{10}ON_3 = C_0H_{11} \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH_5$
- 6. 1-Isopropyl-cyclohexanon-(3) C₉H₁₆O = H₂C
 CH₂·CH₂·CH·CH(CH₃)₂. B.
 Aus 1-Isopropyl-cyclohexanol-(3) durch Oxydation mit warmer Chromschwefelsäure (Cross-Ley, Pratt, Soc. 107, 175). Nach Campher riechende Flüssigkeit. Kp: 208°; Kp₆₂: 119°. Wird durch KMnO₄ zu β-Isopropyl-adipinsäure, Aceton und Essigsäure oxydiert.

Oxim $C_0H_{17}ON = (CH_2)_1CH \cdot C_0H_0 : N \cdot OH$. Farblose, zähe Flüssigkeit. Kp_{37} : 155° (CROSSLEY, PRATT, Soc. 107, 176).

- Semicarbason $C_{10}H_{10}ON_3 = (CH_3)_3CH \cdot C_0H_3 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Tafeln (aus Alkohol). F: 186—187° (Crossley, Pratt, Soc. 107, 176). Schwer löslich in Aceton, Chloroform und Benzol.
- 7. 1-Isopropyl-cyclohexanon-(4), 1-Methoāthyl-cyclohexanon-(4) C₂H₁₆O = OC CH₂·CH₂·CH₃·CH·CH(CH₃)₃ (8. 28). B. Man hydriert das Gemisch der beiden 1-Isopropyl-cyclohexenone-(4) (aus Sabinaketon) (Hptw., Bd. VII, S. 63) in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallach, A. 397, 208). Kp: 214—214,5°. D¹⁵: 0,9175. n¹⁵: 1,4561. Liefert mit Benzaldehyd 1-Isopropyl-3.5-dibenzal-cyclohexanon-(4).
- 8. 1-Methyl-1-acetyl-cyclohexan, 1-Methyl-hexahydroacetophenon $C_0H_{10}O = H_2C \xrightarrow{CH_3} C(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 28). Zur Bildung aus 1-[a-Oxy-isopropyl]-cyclohexanol-(1) (Tarbouriech, C. r. 149, 863) vgl. Meerwein, A. 396, 234. Gibt bei der Oxydation mit heißer Salpetersaure (D: 1,4) 1-Methyl-cyclohexan-carbonsaure-(1) (M.). Bei der Oxydation mit alkal. KMnO₄-Lösung erhält man [1-Methyl-cyclohexyl]-glyoxyl-saure, neben einer kleinen Menge einer Verbindung vom Kp₃₅: ca. 220° (T., C. r. 150, 1606).
- 9. 1-Methyl-3-dthyl-cyclohexanon-(2) $C_0H_{16}O = H_1C < CH_0 CH_2 > CH \cdot C_2H_5^{-1}$).

 B. Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(2) durch nacheinanderfolgende Einw. von Natriumamid und Äthyljodid in Äther (Haller, C. r. 187, 182). Nach Campher riechende Flüssigkeit. Kp₇₄₄: 194—196° (korr.). D_4^{n} : 0,9162. n_7^{n} : 1,4555. Einw. von Natriumamid und Äthyljodid: H.
- 10. 1 Methyl 3 åthyl cyclohexanon (4) C₂H₁₆O =

 H₂C<CH₂·CH₂·CH₃·CH₄·C₃H₅. B. Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(4) durch nacheinanderfolgende Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Äthyljodid in Äther (Haller, C. r. 157, 741).

 Nach Menthon fiechende Flüssigkeit. Kp₇₆₁: 198—198°. D^a: 0,8996. n^a: 1,4494. —

 Einw. von Natriumamid und Äthyljodid: H.¹)
- 11. 1-Methyl-3-acetyl-cyclohexan C₂H₁₆O = H₂C CH₂CH₂CH₂CH · CO · CH₂. Optisch aktive Form. B. Aus dem Nitrosochlorid des linksdrehenden 1-Methyl-3-āthyliden-cyclohexans durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (Wallace, Haworth, A. 389, 194). Aus rechtsdrehendem 1-Methyl-3-acetyl-cyclohexen-(2) durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Haworth, Perkin, W., A. 399, 170; Soc. 103, 1239). Kp: 199—202°; D¹⁹: 0,912; n²/₅: 1,4517 (H., P., W.). Bei der Oxydation mit Hypobromit-Lösung entsteht 3-Methyl-cyclohexan-carbonsäure-(1) (W., H.). Liefert mit CH₂·MgI ein rechtsdrehendes m-Menthanol-(8) (H., P., W.).

Semicarbason $C_{10}H_{10}ON_3 = CH_2 \cdot C_0H_{10} \cdot C(CH_3):N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 180—181⁶ (W., H., A. 389, 194).

12. I - Methyl - 4 - dthyl - cyclohexanon - (3) $C_1H_{14}O = C_2H_4 \cdot HC < CO \cdot CH_2 > CH \cdot CH_4$ (vgl. 8.29).

¹⁾ Vgl. Anm. 2 auf S. 8.

- a) Optisch-aktives (?) Präparat von Kötz, Blendermann. B. Ein vermutlich optisch-aktives Präparat entsteht, wenn man rechtsdrehendes 1-Methyl-cyclohexanon-(3) zuerst mit Oxalester und Natriumäthylat und dann mit Äthyljodid umsetzt und das so erhaltene Reaktionsprodukt mit 10°/oiger Natronlauge kocht (Kötz, Blendermann, J. pr. [2] 88, 259). Nach Menthon riechendes Öl. Kp₁₇: 81—82°.
- b) Inaktives Prāparat von Wallach. B. Durch Reduktion von 1-Methyl-4-āthyl-cyclohexen-(3)-on-(5) mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallach, A. 397, 205). Aus 1-Methyl-4-āthyl-cyclohexandiol-(3.4) durch Kochen mit verd. Schwefelsäure (W., A. 397, 206). Kp: 197°. D²⁰: 0,9000. n_D: 1,4485. Gibt bei vorsichtiger Oxydation mit Chromsäure β -Methyl- δ -propionyl-n-valeriansäure.

Oxim $C_9H_{17}ON = CH_3 \cdot C_6H_8(C_2H_5) : N \cdot OH$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 80° (Wallach, A. 397, 206).

Semicarbason $C_{10}H_{10}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_6(C_8H_5):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3.$,F: 178—181° (Wallace, A. 897, 205).

- c) Inaktives Präparat von Haller. B. Eine als 1-Methyl-4-Ethyl-cyclohexanon-(3) angesehene Verbindung entsteht aus dl-1-Methyl-cyclohexanon-(3) bei nacheinanderfolgender Umsetzung mit je 1 Mol Natriumamid und Äthyljodid in Äther (Haller, C. 7. 157, 738)¹).

 Flüssigkeit von menthonartigem Geruch. Kp₇₆₆: 194—196⁶. D⁶₄: 0,9037. n⁶₂: 1,4515.
- 13. 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexan, 4-Methyl-hexahydro-acetophenon $C_0H_{16}O=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot$

Oxim $C_9H_{17}ON = CH_3 \cdot C_9H_{10} \cdot C(CH_3): N \cdot OH$. Krystalle (aus verd. Methanol). F: 57° bis 59°. Kp₁₅: 125—130° (Wallach, A. 381, 91).

Semicarbason $C_{10}H_{10}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot C(CH_2) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (8. 29). Krystalle (aus Methanol). F: 159° (Wallach, A. 381, 91). Ein mehrere Monate altes Praparat zeigte nach dem Umkrystallisieren aus Methanol den Schmelzpunkt 175°.

1.2 - Dibrom - 1 - methyl - 4 - acetyl - cyclohexan $C_5H_{14}OBr_2 = CH_3 \cdot BrC < CH_3 \cdot CH_4 > CH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von 1 Mol Brom auf 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexen-(1) in Eisessig (Wallach, A. 414, 205). — Krystalle (aus verd. Methanol). F: 61*. — Einw. von Kalilauge: W. Beim Koohen mit Eisessig entsteht eine geringe Menge 4-Acetyl-toluol.

Oxim des 1.2-Dibrom-1-methyl-4-acetyl-cyclohexans $C_0H_{11}ONBr_2 = CH_2 \cdot C_0H_0Br_2 \cdot C(CH_2) : N \cdot OH$ (S. 29). F: ca. 130° (ROBERTS, Soc. 109, 793), 132—133° (GRIMAL, C. r. 135, 583; vgl. R.).

14. 1.1.2 - Trimethyl-cyclohexanon - (3) C₂H₁₀O = H₂C CO·CH(CH₂) C(CH₂)₂.

B. Aus 1.1.2-Trimethyl-cyclohexanol-(3) bei der Oxydation mit Chromachwefelsäure (CROSSLEY, RENOUF, Soc. 99, 1110). — Nach Campher riechende Flüssigkeit. Kp₇₆₈: 190,5° bis 191°. D₃₅: 0,9213. — Durch Oxydation mit KMnO₄ entsteht d-Methyl-d-acetyl-n-capronsäure.

Oxim $C_9H_{17}ON = (CH_2)_2C_9H_7:N\cdot OH$. Riecht nach Campher. Nadeln (aus Petroläther oder verd. Alkohol). F: 95° (Crossley, Renous, Soc. 99, 1110). Leicht löslich in organischen Flüssigkeiten.

Semicarbason $C_{16}H_{19}ON_3=(CH_3)_3C_4H_7:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Schuppen (aus Alkohol). F: 206° (Zers.) (Crossley, Renour, Soc. 99, 1110). Sehr wenig löslich in Essignster, Bensol, Chloroform und Aceton.

15. 1.1.3 - Trimethyl - cyclohexanon - (2) C₂H₁₈O = H₂C CH₂CH₂CC₂CCH₂CCH₃CCCH₄V. Im ather. Ladanumöl (Masson, C. r. 154, 517). — B. Aus 1.1-Dimethyl-cyclohexanon-(2) durch nacheinanderfolgende Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Methyljodid in Ather (Haller, C. r. 157, 180)³). — Nach Campher riechende Flüssigkeit. Kp₇₈₅: 178—179° (korr.)

¹⁾ Vgl. hierzu Anm. 2 auf S. S.

³) Zur Konstitution des Ausgangsmaterials vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerkes [1. I. 1920] veröffentlichte Arbeit von HALLER, CORKUBERT, C. 7. 170, 700.

(H.); Kp_{10} : 66—67* (M.). D_1^o : 0,9043 (H.); D^o : 0,922 (M.). n_2^o : 1,4493 (H.); n_2^o : 1,4494 (M.). — Liefert bei der Oxydation mit $KMnO_4$ a.a-Dimethyl- δ -acetyl-n-valeriansäure (M.). Bei nacheinanderfolgender Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Methyljodid entsteht 1.1.3.3-Tetramethyl-cyclohexanon-(2) (H.).

Oxim $C_9H_{17}ON = (CH_1)_2C_9H_7$: N·OH. F: 106°. Kp_{17} : 126—127° (Masson, C. r. 154, 518).

Semicarbason $C_{10}H_{19}ON_3 = (CH_2)_3C_0H_7: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 220—221° (Masson, C. r. 154, 518).

x-Brom-1.1.3-trimethyl-cyclohexanon-(2) $C_9H_{15}OBr.$ B. Durch Einw. von Brom auf 1.1.3-Trimethyl-cyclohexanon-(2) in CS_2 (Masson, C. r. 154, 518). — F: 41°.

- 16. 1.1.3 Trimethyl cyclohexanon (4) $C_9H_{16}O = OC < \frac{CH(CH_3) \cdot CH_2}{CH_2} \frac{CCH_3}{CH_2} > C(CH_3)_2$ (S. 29). B. Durch Reduktion von 1.1.3-Trimethyl-cyclohexen-(2)-on-(4) mit Wasserstoff bei Gegenwart von Palladium (v. Auwers, A. 420, 111). Kp: 190—191°. $D_4^{u,3}$: 0,9061. $n_4^{u,3}$: 1,4493; $n_5^{u,5}$: 1,4576; $n_5^{u,5}$: 1,4625.
- 17. 1.1.3 Trimethyl cyclohexanon (5), Dihydroisophoro: $C_9H_{16}O = H_2C \stackrel{CH(CH_3) \cdot CH_5}{CO} \stackrel{C(CH_2)}{CH_2} \stackrel{C(CH_2)_2}{C(CH_2)_2} (S. 30)$. B. Man leitet Isophoron mit Wasserstoff über Nickel bei 180° unter 70—75 mm Druck (Zelinsky, B. 44, 2780). Kp: 198—199° (Wallach, A. 414, 328); Kp₁₆: 73—75° (Skita, Meyer, B. 45, 3593). Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Platin in essigsaurer Lösung unter 1 Atm. Überdruck 1.1.3-Trimethyl-cyclohexanol-(5) vom Schmelzpunkt 52° (Sk., M.). Einw. von 4.4'-Bis-[a-methyl-hydrazino]-diphenylmethan $CH_1[C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot NH_2]_2$: v. Braun, B. 43, 1499.

x.x-Dibrom-1.1.3-trimethyl-cyclohexanon-(5) C₀H₁₄OBr₂. B. Entsteht bei Einw. von 2 Mol Brom auf 1.1.3-Trimethyl-cyclohexanon-(5) in Eisessig unter Kühlung (Wallach, A. 414, 328). — Krystalle (aus Methanol). F: 90°. — Liefert beim Schütteln mit verd. Kalilauge 1.1.3-Trimethyl-cyclohexandion-(4.5)¹), 1.1.4-Trimethyl-cyclopentanol-(3)-carbon-saure-(3) und andere Produkte.

- 18. 1.2.4 Trimethyl cyclohexanon (5) $C_0H_{16}O =$
- CH₂·HC CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CH₄·CH₂. B. Aus 1.2.4-Trimethyl-cyclohexanol-(5) durch Oxydation mit Chromschwefelsäure (v. Auwers, A. 420, 103). Kp: 194—195°. Differ: 0,8998. n_{c}^{cd} : 1,4483; n_{b}^{cd} : 1,450; n_{b}^{cd} : 1,4565; n_{b}^{cd} : 1,4614.

Semicarbason $C_{10}H_{10}ON_3 = (CH_3)_3C_4H_7: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Methanol). F: 175,5—176,5 $^{\circ}$ (v. Auwers, A. 420, 104).

- 19. 1.3.5-Trimethyl-cyclohexanon-(2) C₀H₁₆O = CH₃·HC CH₄·CH(CH₃) CO¹).

 B. Aus 1.3-Dimethyl-cyclohexanon-(4) durch cacheinanderfolgende Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Methyljodid in Äther (Haller, C. r. 157, 740). Kp₇₆₈: 184—185°. D₁¹⁰: 0,8992. n₂¹⁰: 1,4458. Gibt bei Einw. von Natriumamid und Methyljodid 1.1.3.5-Tetramethyl-cyclohexanon-(2).
- 20. Butyryl-cyclopentan, Propyl-cyclopentyl-keton C₉H₁₆O = H₁C·CH₂ CH·CO·CH₂·CH₃·CH₃. B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn man Cyclopentanol-(1)-carbonsäure-(1)-methylester mit Propylmagnesiumbromid umsetzt und das so gewonnene Reaktionsgemisch mit kalter konzentrierter Schwefelsäure oder mit heißer wäßr. Oxalsäure-Lösung behandelt (Meerwein, A. 419, 160). Farbloses, pfefferminzartig riechendes Öl. Kp: 198°.

Oxim $C_2H_{17}ON = C_3H_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$. Farbloses Öl. Kp_{21} : 135—138° (Merwein, A. 419, 161).

Semicarbason $C_{10}H_{10}ON_3 = C_0H_0 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Nadeln (aus Ligroin). F: 110—111 (MEERWEIN, A. 419, 161).

21. 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentanon-(2), Dihydrocampherphoron, Dihydropulegenon $C_{\bullet}H_{10}O = \frac{(CH_{\bullet})_{\circ}CH \cdot HC \cdot CO}{H_{\bullet}\dot{C}\cdot CH_{\circ}}CH \cdot CH_{\bullet}$.

Vgl. hierzu nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] WALLACH,
 4. 487, 186.

²⁾ Vgl. Anm. 2 auf B. 8.

a) Inaktives 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentanon-(2) $C_5H_{16}O=(CH_2)_5CH\cdot C_5H_6O\cdot CH_3$ (S. 31). B. Aus Pulegenon (S. 56) durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium (Wallach, A. 418, 50). Aus 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentanol-(2)-carbonsaure-(2) bei der Oxydation mit KMnO₄ in saurer Lösung (W., A. 414, 343, 345). — Kp: 184—185°; D^{30} : 0,889; n_p : 1,4402 (W., A. 414, 343).

Oxim $C_9H_{17}ON = (CH_2)_9CH \cdot C_8H_6(CH_3) : N \cdot OH$ (S. 31). F: 71—72° (Wallach, A. 414, 344).

Semicarbason $C_{10}H_{10}ON_3 = (CH_3)_3CH \cdot C_5H_6(CH_3):N\cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$ (S. 31). F: 198° bis 199° (Wallach, A. 414, 344), bei schnellem Erhitzen 200° (W., A. 418, 50). Sehr wenig löslich.

- b) 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentanone-(2) von unbekanntem optischem Verhalten $C_1H_{16}O=(CH_2)_1CH\cdot C_2H_4O\cdot CH_1$.
- a) 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentanon-(2) von Wallach $C_0H_{10}O=(CH_3)_3CH\cdot C_5H_4O\cdot CH_3$. Bei der Reduktion eines Gemisches der festen Nitrosochloride des Apofenchens (Ergw. Bd. V, S. 41) mit Zinkstaub und Eisessig (Wallach, A. 379, 196; W., Privatmitt.).

Oxim $C_9H_{17}ON = (CH_9)_2CH \cdot C_9H_9(CH_9) : N \cdot OH$. Krystalle (aus Methanol). F: 78° (W., A. 879, 197).

Semicarbason $C_{10}H_{18}ON_3 = (CH_3)_3CH \cdot C_5H_6(CH_3): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3.$ F: 197—198° (W., A. 379, 197).

B) 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentanon-(2) von Semmler C₀H₁₀O = (CH₂)₂CH·C₂H₄O·CH₂ (S. 32). B. Durch Hydrieren von Campherphoron in Gegenwart von Nickel bei 130° (GODCHOT, TABOURY, C. τ. 156, 471; Bl. [4] 13, 600). → Nach Menthon riechende Flüssigkeit. Kp: 182—183°. → Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 280° in 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentan übergeführt. Bei der Umsetzung mit Methylmagnesiumjodid bezw. Isopropylmagnesiumjodid entsteht ein Kohlenwasserstoffgemisch, das bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 180° 1.2-Dimethyl-3-isopropyl-cyclopentan bezw. 1-Methyl-2.3-diisopropyl-cyclopentan liefert ¹).

Oxim $C_9H_{17}ON = (CH_9)_2CH \cdot C_5H_6(CH_3):N \cdot OH$ (S. 32). F: 78° (G., T., C. r. 156, 471; Bl. [4] 18, 600).

Semicarbason $C_{10}H_{19}ON_3 = (CH_3)_9CH \cdot C_8H_6(CH_2): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$ (S. 32). F: 197° bis 198° (G., T., C. τ . 156, 471; Bl. [4] 13, 600).

22. 1 - Methyl - 3 - isopropyl - cyclopentanon - (4) $C_pH_{16}O = C_pH_{16}O$

cyclopentanon-(4) mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallace, A. 894, 374). — Riecht nach Menthon. Kp: 186—187°. D²⁰: 0,8850. n_0^{10} : 1,4392. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsaure β -Methyl-y-isobutyryl-buttersaure.

Oxim $C_0H_{17}ON = (CH_2)_2CH \cdot C_2H_4(CH_2): N \cdot OH$. F: 66° (Wallace, A. 894, 374).

Semicarbason $C_{16}H_{19}ON_3 = (CH_9)_2CH \cdot C_8H_6(CH_9): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_9$ (8. 32). F: 179° (Wallace, A. 894, 374).

23. 1 - Methyl - 3 - isopropyl - cyclopenianon - (5) $C_1H_{16}O$ =

Oxim $C_9H_{17}ON = (CH_9)_9CH \cdot C_9H_6(CH_9) : N \cdot OH$. Krystalle. F: 91—92° (Wallace, A. 414, 362).

Semicarbason $C_{10}H_{10}ON_3 = (CH_2)_2CH \cdot C_rH_4(CH_3):N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_4$. Nadeln (aus Methanol). F: 150—151* (Wallach, A. 414, 362). Leicht löslich in Methanol.

¹⁾ Vgl. hierzu die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] veröffentlichte Arbeit von Kasansky, B. 62, 2205.

von Natriumathylat.

TETRAMETHYLCYCLOPENTANONE usw.

1.1.2.2 - Tetramethyl - cyclopentanon - (4) $C_0H_{10}O = \frac{(CH_2)_2C \cdot CH_2}{(CH_2)_2C \cdot CH_2}CO$. B. Entsteht bei der Reduktion von 2.2.8.3-Tetramethyl-bicyclo-[0.1.2]-pentanol-(1)-on-(5) oder 4-Brom-2.2.3.3-tetramethyl-bicyclo-[0.1.2]-pentanol-(1)-on-(5) mit Natriumamalgam in alkal.
Lesung (Francis, Willson, Soc. 103, 2244). — Nach Campher riechende Schuppen (aus verd. Alkohol und Ather). F: 130°. Sublimiert sehr leicht. Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Flüssigkeiten. -- Liefert bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung a.a.β.β-Tetramethyl-glutarsaure. Kondensiert sich nur schwer mit Aldehyden in Gegenwart

Semicarbason $C_{10}H_{19}ON_3 = (CH_3)_4C_5H_4:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Krystalie (aus verd. Alkohol). F: 223° (Francis, Willson, Soc. 103, 2245).

25. 1.1.2.5 - Tetramethyl - cyclopentanon - (3) C₂H₁₆O = (CH₂)₂C·CH(CH₃) CO.

B. Durch Reduktion von 1.1.2.5-Tetramethyl-cyclopenten-(2)-on-(4) mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Locarum (1.2.5-Tetramethyl-cyclopenten-(2)-on-(4) mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (1.2.5-Tetramethyl-cyclopenten-(2)-on-(4) mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (1.2.5-Tetramethyl-cyclopenten-(2)-on-(4) mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem (1.2.5-Tetramethyl-cyclopenten-(4)-on-(4) mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem (1.2.5-Tetramethyl-cyclopenten-(4)-on-(4) mit Wasserstoff in Gegenwa

Gegenwart von kolloidalem Palladium (Locquin, C. r. 153, 286). Durch Oxydation von 1.1.2.5-Tetramethyl-cyclopentanol-(3) mit Chromsaure (L.). — Kp: 178—180°.

Semicarbason $C_{10}H_{10}ON_2 = (CH_2)_4C_2H_4:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Existiert in 2 Modifikationen: a) F: 232°; schwer löslich in Alkohol. b) Krystalle (aus Benzol); F: 182°; leichter löslich in Alkohol (Locquin, C. r. 156, 286).

- 26. 1.1.3.3 Tetramethyl cyclopentanon (2) $C_9H_{16}O = \frac{H_1C \cdot C(CH_2)_2}{H_1C \cdot C(CH_2)_2}CO$. B. Aus 1.1-Dimethyl-cyclopentanon-(2)1) oder 1.1.3-Trimethyl-cyclopentanon-(2) durch nacheinanderfolgende Einw. von Natriumamid und Methyljodid in Ather (HALLER, CORVUBERT, C. r. 158, 300). — Nach Campher riechende Flüssigkeit. Kp, 155—156° (korr.). D. c. 0,8653. n. 1,4288. — Beim Kochen mit Natriumamid in Toluol entsteht a.a. 5-Trimethyln-capronsaureamid.
- 27. 1.1.3.4-Tetramethyl-cyclopentanon-(2) $C_0H_{16}O = \frac{CH_3 \cdot HC \cdot CH(CH_2)}{H_1C \cdot C(CH_3)_2}CO^2$. Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem 1.2.4-Trimethyl-cyclopentanon-(3) bei nacheinanderfolgender Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Methyljodid in Äther (HALLER, CORNUBERT, C. r. 158, 1619). — Nach Campher riechende Flüssigkeit. Kp_{766} : 165—166° (korr.). D_a^{a} : 0,8668. n_b^{a} : 1,4321. $[a]_b^{a}$: +70°8′.
- $\textbf{Isoamyl-cyclopropyl-keton} \ \, \textbf{C}_{9}\textbf{H}_{10}\textbf{O} = \frac{\textbf{H}_{2}\textbf{C}}{\textbf{H}_{2}\textbf{C}} \textbf{C}\textbf{H} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{C}\textbf{H}_{2} \cdot \textbf{C}\textbf{H} \cdot \textbf{C}\textbf{H}_{3} \cdot \textbf{C}\textbf{H} (\textbf{C}\textbf{H}_{3})_{2}. \quad \, \textbf{B}.$ Aus Isoamylmagnesiumbromid und Cyclopropancarboneäurenitril (Michikle, C. 1912 I, 1105). — Kp₇₆₄: 183—185°. D₄: 0,8741. n_D: 1,4406.

Semicarbason $C_{10}H_{10}ON_0 = C_2H_0 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH(CH_2)_2$. F: 140° bis 141° (MICHIELS, C. 1912 I, 1105).

7. Oxo-Verbindungen C₁₀H_{1a}O.

1. 1.1.4 - Trimethyl - cycloheptanon - (3), Tetrahydroeucarvon $C_{10}H_{10}O =$

CH₂·HC·CO·CH₂·C(CH₂)₂ (S. 33). Zur Frage der Identität der im folgenden beschrie-H₂C·CH₂·CH₂·CH₂ benen Priparate vgl. Wallace, A. 414, 369. — B. Bei der Reduktion von Eucarvon mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (WALLACH, A. 381, 67). Aus Tetrahydroeucarvoxim (S. 28) beim Erwärmen mit Schwefelsäure (W., A. 408, 89). — Kp: 2086 bis 209° (W., A. 381, 67); Kp1s: 86,5° (W., A. 414, 389). D1s: 0,9095; np: 1,4568 (W., A. 381, 67). D²⁰: 0,9065; n²5: 1,4554 (aus dem Semicarbason regeneriert) (W., A. 381, 68). — Liefert bei der Einw. von Amylnitrit und konz. Salzsäure entgegen den Angaben von BARYER (B. 31, 2072) Nitrocotetrahydrocucarvon (Syst. No. 667) und in geringer Menge eine bei ca. 82° schmelsende Verbindung (W., A. 403, 89). Gibt mit 1 Mol Brom in Eisessig in der Kälte 4-Brom -1.1.4-trimethyl-cycloheptanon-(3), mit 2 Mol Brom in der Wärme 2.4-Dibrom-1.1.4-trimethyl-cycloheptanon-(3) (W., A. 414, 369, 372). Liefert bei der Einw. von Hydrozylamin ein öliges Produkt (W., A. 408, 89).

2) Vgl. Anm. 2 auf B. 8.

¹⁾ Vgl. kiersu die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerkes [1. I. 1920] veroffentlichte Arbeit von HALLER, CORNUBERT, C. r. 179, 315.

Oxim, Tetrahydroeucarvoxim $C_{10}H_{10}ON = (CH_0)_2C_7H_0:N\cdot OH$. B. Durch Reduktion von Eucarvoxim mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol (Wallach, A. 403, 88). — Nadeln (aus verd. Methanol). F: 56—57°. — Gibt beim Erwärmen mit Schwefelsäure Tetrahydroeucarvon.

Semicarbason $C_{11}H_{21}ON_3 = (CH_3)_2C_7H_3:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. In Essignster sehrwenig lösliche Modifikation (S. 33). Blätter (aus Methanol). F: 201°; ziemlich löslich in Methanol (Wallach, A. 381, 68).

4-Brom-1.1.4-trimethyl-cycloheptanon-(3), Bromtetrahydroeucarvon $C_{10}H_{17}OBr = CH_3 \cdot BrC \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2$. B. Aus Tetrahydroeucarvon und 1 Mol Brom in Eisessig

H₂C·CH₃·

 $\begin{array}{l} \textbf{2.4 - Dibrom - 1.1.4 - trimethyl - cycloheptanon - (3), \ Dibromtetrahydroeucarvon } \\ \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{16}\textbf{OBr}_{2} = & \begin{matrix} \textbf{C}\textbf{H}_{3} \cdot \textbf{BrC} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{CHBr} \\ \textbf{H}_{2}\textbf{C} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}_{2} \end{matrix} \\ \textbf{E}. & \textbf{Aus} \quad \textbf{Tetrahydroeucarvon und 2 Mol Brom in Eisessig in der Wärme (Wallach, A. 414, 372; 418, 59). — Prismen (aus Alkohol). F: 68°. — Läßt sich nicht weiter bromieren. Liefert, beim Erwärmen mit Kalilauge einen bei 138—140° siedenden Kohlenwasserstoff(?), eine umgesättigte Verbindung (Kps. 93—95°), die bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium ein Keton CpH_{16}O(Kp: 223—225°; Oxim, F: 55—56°; Semicarbazon CpH_{10}ON, F: 212—213°) liefert, und eine feste Säure CpH_{16}O_{2} (s. u.). Bei der Einw. von Natriummethylat in Methanol entstehen eine flüssige Verbindung CpH_{16}O_{2} (s. u.) und geringe Mengen der festen Säure CpH_{16}O_{3} (s. u.). } \\ \end{array}$

Säure C₁₀H₁₆O₂. B. Aus Dibromtetrahydroeucarvon beim Erwärmen mit Kalilauge oder (in sehr geringer Menge) beim Behandeln mit Natriummethylat in Methanol (WALLACH, A. 414, 373; 418, 62). — Krystalle (aus Eisessig). F: 91,5—92,5°. Mit Wasserdampf flüchtig. — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in alkal. Lösung eine Säure C₁₀H₁₄O₃ (s. u.), eine Säure C₁₀H₁₄O₃ (s. u.) und in sehr geringer Menge eine Säure vom Schmelzpunkt 90—91°. — AgC₁₀H₁₆O₃. Ziemlich leicht löslich.

Säure $C_{10}H_{16}O_3$. B. Aus der Säure $C_{10}H_{16}O_3$ (s. o.) bei der Oxydation mit KMnO₄ in alkal. Lösung (Wallach, A. 418, 64). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 159—160°. — Zersetzt sich oberhalb des Schmelzpunkts. Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ eine Säure $C_{10}H_{14}O_3$ (s. u.).

Säure $C_{10}H_{14}O_3$. B. Aus der Säure $C_{10}H_{14}O_3$ (s. o.) bei der Oxydation mit KMnO₄ in alkal. Lösung oder aus der Säure $C_{10}H_{16}O_3$ bei der Oxydation mit CrO₃ (Wallach, A. 418, 64). — Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). F: 187°. Destilliert unzersetzt oberhalb 187°. Leicht löslich in Alkohol, weniger löslich in heißem Wasser. — Recht beständig gegen CrO₃. Wird von KMnO₄ weiter oxydiert.

Verbindung $C_{10}H_{16}O_8$. B. Aus Dibromtetrshydroeucarvon und Natriummethylat in Methanol (Wallace, A. 414, 374; 418, 66). — Nach Gewürznelken riechendes Öl. Kp: 218° bis 219°; Kp₇: 90°. D¹⁸: 0,9750. n¹⁸: 1,4693. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. — Wird von KMnO₄ kaum angegriffen. Liefert beim Erwärmen mit Brom in Eisessig ein öliges Bromid.

- 4.5 Dibrom 1.1.4 trimethyl cycloheptanon (8), Dibrom tetrahydroeucarvon $C_{10}H_{18}OBr_8 = \frac{CH_3 \cdot BrC \cdot CO \cdot CH_8}{BrHC \cdot CH_2 \cdot CH_3} \cdot C(CH_3)_2$. B. Aus β -Dihydroeucarvon und Brom in Eisessig unter Kühlung (Wallach, A. 418, 54). Prismen (aus Methanol + Äther). F: 71—72°. Gibt beim Erwärmen mit Brom in Eisessig 2.4.5-Tribrom-1.1.4-trimethyl-cycloheptanon-(3). Liefert beim Erwärmen mit Kalilauge ein ungesättigtes Keton, dessen Semicarbason bei 194—195° schmilzt, und α -Cyclogeraniumsäure.
- 2.4.5 Tribrom 1.1.4 trimethyl cycloheptanon (3), Tribrom tetrahydroeucarvon $C_{10}H_{18}OBr_3 = CH_3 \cdot BrC \cdot CO \cdot CHBr C(CH_3)_8$. B. Aus 4.5-Dibrom 1.1.4-trimethyl-cycloheptanon (3) und Brom in Eisessig in der Wärme (Wallace, A. 418, 58). Krystalle (aus Methanol). F: 104—105° nach vorherigem Sintern. Wird von Kalilauge bei 70° langsam angegriffen.

Nitrosotetrahydroeucarvon $C_{10}H_{17}O_2N = C_{10}H_{17}O(NO)$ ist desmotrop mit dem Oxim-(2) des 1.1.4-Trimethyl-cycloheptandions-(2.3) (Syst. No. 667).

2. Butyryl-cyclohexan, Propyl-cyclohexyl-keton, Hexahydrobutyrophenon $C_{16}H_{18}O = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH$

Semicarbason $C_{11}H_{21}ON_3 = CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(C_0H_{11}) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. F: 153—154° (Darzens, Rost, C. r. 153, 774), 155° (Douris, C. r. 157, 57).

3. Äthyl-hexahydrobenzyl-keton C₁₀H₁₈O=H₂CCCH₂·CH₃·CF·CH₃·CO·CH₄·CO·CH₄·CH₄.

B. Aus Äthyl-hexahydrobenzyl-carbinol bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure (Guerbet, C. r. 165, 561; Bl. [4] 23, 80). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₈: 220—222°; Kp₂₁: 123—124°. D°: 0,917. Sehr wenig löslich in Wasser. — Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure Cyclohexylessigsäure und Essigsäure. Verbindet sich nicht mit NaHSO₃.

Semicarbason $C_{11}H_{21}ON_3 = C_6H_{11} \cdot CH_2 \cdot C(C_2H_4) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Prismatische Nadeln (aus Methanol). F: 145—146°; löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser (Guerbet, C. r. 165, 561; Bl. [4] 23, 80).

- 4. Isobutyryl-cyclohexan, Isopropyl-cyclohexyl-keton $C_{10}H_{18}O = H_{12}CC_{CH_{2}}CH_{2}CH \cdot CO \cdot CH(CH_{3})_{1}$. B. Bei der Oxydation von Isopropyl-cyclohexyl-carbinol (aus Isobutyraldehyd und Cyclohexylmagnesiumbromid) mit Chromschwefelsäure (FAWORSKI, CHARITONOWA, Ж. 44, 1393; J. pr. [2] 88, 695). Kp₁₁: 83°. Gibt mit PBr₅ in Petroläther oder, in geringerer Menge, mit Brom in Gegenwart von CaCO₃ und Wasser [a-Brom-isopropyl]-cyclohexyl-keton.
- [a-Brom isobutyryl] cyclohexan, [a-Brom isopropyl] cyclohexyl keton $C_{10}H_{17}OBr = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_2$
- 5. 1-tert.-Butyl-cyclohexanon-(4) $C_{10}H_{18}O = OC < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot C(CH_3)_2 \cdot B$. Bei der Oxydation von 1-tert.-Butyl-cyclohexanol-(4) mit CrO_3 (Darzens, Rost, C. r. 153, 608). Campherartig riechende Flüssigkeit. Kp_{18} : 108—109°; Kp_3 : 65—67°.

Semicarbason $C_{11}H_{21}ON_2 = (CH_2)_3C \cdot C_6H_6 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 215—216° (Darzens, Rost, C. r. 152, 608).

6. 1 - Methyl - 2 - acetonyl - cyclohexan, [2 - Methyl - cyclohexyl] - aceton C₁₀H₁₀O = H₂C CH₂·CH(CH₂) CH·CH₂·CO CH₃. B. Aus 1-Methyl-2-acetonyl-cyclohexen-(1 oder 2) bei der Reduktion mit Wasserstoff und kolloidalem Palladium (Wallach, A. 394, 384). — Kp: 212—214. D²¹: 0,9050. n²5: 1,4546. — Liefert bei der Oxydation mit Alkalihypobromit-Losung [2-Methyl-cyclohexyl]-essigaäure.

Semicarbason $C_{11}H_{31}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot CH_2 \cdot C(CH_3): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. F: 179° (Wallach, A. 394, 384).

7. 1 - Methyl'- 3 - propyl - cyclohexanon - (2) C₁₀H₁₆O = H₂C CH₂CH₂·CO CH·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·1). B. Bei der Hydrierung von 1-Methyl-3-allyl-cyclohexanon-(2) in Gegenwart von Nickel in alkoh. Lösung bei ca. 60° (Cornubert, C. r. 159, 77). — Menthonartig riechende Flüssigkeit. Kp_{res}: 213,5° (korr.).

Oxim $C_{10}H_{10}ON = CH_{2} \cdot C_{0}H_{2}(C_{2}H_{7}): N \cdot OH$. Nach wilden Minzen riechende Tafeln. F: 70° (Cornubert, C.r. 150, 77).

8. 1 - Methyl - 8 - propyl - cyclohexanon - (4) C₁₀H₁₈O = H₂C CH₂CH₂·CH₃·CH₄·CH₅·CH₅·CH₅. B. Bei der Hydrierung von 1-Methyl-3-allyl-cyclohexanon-(4) in alkoh. Lösung in Gegenwart von Nickel bei ca. 60° (CORNUBERT, C. r. 159, 77). — Menthonartig riechende Flüssigkeit. Kp₇₄₈: 217° (korr.).

Oxim $C_{10}H_{10}ON = CH_0 \cdot C_0H_0(C_2H_7) : N \cdot OH$. Mohnartig riechende Nadeln. F: 67—68° (CORNUBERT, C. r. 159, 77).

¹⁾ Zur Konstitution vgl. Anm. 2 auf Seite 8.

- 9. 1 Methyl 3 acetonyl cyclohexan, [3 Methyl cyclohexyl] aceton $C_{10}H_{18}O = H_1C < \begin{array}{c} CH(CH_8) \cdot CH_1 \\ CH_1 CH_2 \end{array} > CH \cdot CH_1 \cdot CO \cdot CH_1$
- a) Linksdrehendes 1 Methyl 3 acetonyl cyclohexan $C_{10}H_{10}O = H_{10}C < \frac{CH(CH_{2}) \cdot CH_{2}}{CH_{2}} > CH \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot CH_{2}$. B. Bei der Hydrierung von rechtsdrehendem 1-Methyl-3-acetonyl-cyclohexen-(2 oder 3) in Gegenwart von kolloidalem Palladium (WALLACH, A. 394, 381). Kp: 212—2140. D^{n,j}: 0,8915. $n_{0}^{n,j}$: 1,4496. Linksdrehend. Liefert bei der Oxydation mit Natriumhypobromit-Lösung 3-Methyl-cyclohexylessigsäure.

Oxydation mit Natriumhypobromit-Lösung 3-Methyl-cyclohexylessigsäure.

Ein vermutlich ebenfalls linksdrehendes 1-Methyl-3-acetonyl-cyclohexan entsteht aus
3-Methyl-cyclohexylessigsäurechlorid und CH₂-MgI bei —10° (DARZERS, ROST, C. r. 153,

775). — Kp: 2076. — Gibt ein Semicarbason vom F: 1546.

Semicarbason $C_{11}H_{21}ON_2 = CH_2 \cdot C_4H_{10} \cdot CH_2 \cdot C(CH_2) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 154° (Wallach, A. 394, 382).

b) Inaktives 1 - Methyl - 3 - acetonyl - cyclohexan C₁₆H₁₆O = H₂C CH_(CH₂)·CH₃ CH·CH₂·CO·CH₃. B. Bei der Hydrierung von inaktivem 1-Methyl-3-acetonyl-cyclohexen-(2 oder 3) in Gegenwart von kolloidalem Palladium (RECHENBERG, Dissertation [Göttingen 1913], S. 51).

Semicarbason $C_{11}H_{11}ON_3 = CH_3 \cdot C_4H_{10} \cdot CH_3 \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. F: 159° (Wallach, A. 394, 382 Anm.).

- 10. 1 Methyl 4 propyl cyclohexanon (3) $C_{10}H_{10}O = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CO}{CH_3 \cdot CH_2} > CH \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3$
- a) Opt. aktives 1 Methyl 4 propyl cyclohexanon (3) C₁₈H₁₈O == CH₃·HC < CH₂·CO > CH·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CH₂·CH₃

Semicarbason $C_{11}H_{11}ON_3 = CH_3 \cdot C_4H_4(C_2H_7):N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$ (vgl. 8. 33). F: 158° (Kötz, Nussbaum, Takens, J. pr. [2] 90, 368).

b) Inaktives 1-Methyl-4-propyl-cyclohexanon-(3) $C_{10}H_{14}O = CH_3 \cdot HC \stackrel{CH_3}{\subset} CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

Oxim $C_{10}H_{19}ON = CH_2 \cdot C_0H_0(C_2H_7):N \cdot OH$. F: 87—88° (WALLACH, A. 414, 215). Semicarbason $C_{11}H_{21}ON_2 = CH_2 \cdot C_0H_0(C_2H_7):N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 149—152° (WALLACH, A. 414, 214).

11. 1 - Methyl - 2 (oder 4) - propyl - cyclohecomon - (3) C₁₀H₁₀O = H₂C < CH₂ - CO > CH · CH₃ · CH₅ · CH₅ · CH₆ · CH₆ · CH₆ · CH₇ · CH₇

Oxim $C_{10}H_{10}ON = CH_a \cdot C_0H_a(C_2H_7):N\cdot OH$. Mohnartig riechende Tafeln. F: 78—82° (CORNUBERT, C. r. 159, 77).

12. 1-Methyl-4-propionyl-cyclohexan, 4-Methyl-hexahydropropiophenon $C_{10}H_{10}O = CH_2 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CO \cdot C_0H_3$ (S. 33). B. Aus 1-Methyl-4-propionyl-cyclohexen-(3) bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallach, A. 414, 216). — Kp: 210—211°. Dis: 0,9090. np: 1,4541.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. Anm. 2 auf Seite 8.

Oxim $C_{10}H_{19}ON = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot C(C_2H_5) : N \cdot OH$. F: 95—96° (Wallach, A. 414, 216). Semicarbason $C_{11}H_{11}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot C(C_3H_5) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$ (S. 33). F: 182° bis 183° (Wallach, A. 414, 216).

13. 1 - Methyl - 4 - acetonyl - cyclohexan, [4 - Methyl - cyclohexyl] - aceton C₁₀H₁₀O = CH₃·CH₂·CH₂·CH₃·CH₃·CO·CH₃. B. Aus 1 · Methyl · 4 · acetonyl-cyclohexen·(3) bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Pelladium (Wallach, A. 394, 379). Aus [4 · Methyl - cyclohexyl] - essigsäurechlorid und Methylmagnesium-jodid bei — 10° (Darzens, Rost, C. r. 153, 775). — Kp: 214—215° (W.), 208° (D., R.). D²¹: 0,8930; n²/₃: 1,4499 (W.). — Liefert bei der Oxydation mit Alkalihypobromit-Lösung 4 · Methyl-cyclohexylessigsäure (W.).

Semicarbason $C_{11}H_{11}ON_2 = CH_2 \cdot C_4H_{10} \cdot CH_2 \cdot C(CH_2) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 166° (Wallach, A. 394, 379), 160—161° (Darzens, Rost, C. r. 153, 775).

14. 1-Methyl-2-isopropyl-cyclohexanon-(3), o-Menthanon-(3) C₁₀H₁₈O = H₂C CH₃·CH(CH₃) CH·CH(CH₃)₂. Zur Konstitution vgl. Dieckmann, B. 45, 2701. — B. Bei der Reduktion von 1-Methyl-2-isopropyl-cyclohexen-(1)-on-(3) mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Kötz, Änger, B. 44, 466; K., Blendermann, Minnert, Rosenbusch, A. 400, 85). — Riecht schwach pfefferminzartig. Kp: 204°; Kp₂₅: 95° (K., A.). — Gibt mit Benzaldehyd eine bei 162° schmelzende Benzalverbindung (K., A.).

Semicarbason $C_{11}H_{at}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_6(C_3H_7) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 204—205° (Kötz, Blendermann, Mähnert, Rosenbusch, A. 400, 85).

15. 1-Methyl-3-isopropyl-cyclohexanon-(5), m-Menthanon-(5), "symm. Menthon" $C_{10}H_{10}O = H_2C < \frac{CO}{CH_2} \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH(CH_3)_2$ (8. 34). B. Bei der Reduktion von 1-Methyl-3-isopropyl-cyclohexen-(6)-on-(5) mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallach, A. 397, 210). — Kp: 224—226°. D^{11} : 0,899. n_p : 1,4544. — Liefert mit Brom in Eisessig ein festes und ein flüssiges Dibrom-Derivat (s. u.) (W., A. 414, 358).

Feetes x.x-Dibrom-1-methyl-3-isopropyl-cyclohexanon-(5), feetes x.x-Dibrom-m-menthanon-(5) $C_{10}H_{10}OBr_2$. B. Aus 1-Methyl-3-isopropyl-cyclohexanon-(5) und Brom in Eisessig, neben der flüssigen Form (WALLACH, A. 414, 359). — Prismen (aus Essigester). F: 133—134°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther. — Wird von verd. Kalilauge bei Zimmertemperatur kaum angegriffen.

Flüssiges x.x-Dibrom-1-methyl-3-isopropyl-cyclohexanon-(5), flüssiges x.x-Dibrom-m-menthanon-(5) C₁₀H₁₀OBr₂. B. s. oben bei der festen Form. — Wurde nicht rein erhalten (WALLACE, A. 414, 359). — Liefert bei der Einw. von Kalilauge 1-Methyl-3-isopropyl-cyclohexandion-(5.6) und eine Säure C.-H.-O. (a. u.)

cyclohexandion-(5.6) und eine Säure $C_{10}H_{10}O_4$ (s. u.).

Säure $C_{10}H_{10}O_4$. B. Bei der Einw. von Kalilauge auf flüssiges x.x-Dibrom-1-methyl-3-isopropyl-cyclohexanon-(5) (Wallach, A. 414, 360). — Blätter (aus Essigsäure). F: 148° bis 149°. Sehr wenig löslich in Wasser. — AgC₁₀H₁₇O₄. Leicht löslich in Wasser.

- 16. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexanon-(2), p-Menthanon-(2), Carvomenthon, Tetrahydrocarvon C₁₈H₁₈O = CH₂·HC CH₂·CH₂·CH·CH(CH₂)₂. Von den beiden möglichen diastereoisomeren Tetrahydrocarvonen scheint bisher nur eine Form erhalten worden zu sein. Ob die im folgenden unter a), b) und c) aufgeführten Substitutionsprodukte des linkadrehenden, rechtsdrehenden bezw. inaktiven Tetrahydrocarvons sterisch zusammengehören, läßt sich nach dem vorliegenden Material nicht beurteilen und kann nur durch weitere Experimental-Untersuchungen entschieden werden.
- a) Linksdrehendes p Menthanon (2), linksdrehendes Carvomenthon, linksdrehendes Tetrahydrocarvon $C_{10}H_{18}O = CH_3 \cdot HC < \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \\ CO \cdot CH_2 \\ \end{array} > CH \cdot CH(CH_3)_2$ (Konfiguration am C-Atom 4 dem d-Carvon entsprechend) (vgl. S. 34). B. Durch Reduktion von d-Carvon mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallach, A. 381, 64) oder von Platin (Vavon, C. r. 158, 70; Bl. [4] 15, 291). Aus d(?)-Carvon bei der Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von NiO bei 220° unter 120 Atm. (Ітатуеw, Валатяснімяку, Ж. 48, 1756; B. 44, 3463). Aus linksdrehendem Dihydrocarvon bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegen-

¹⁾ Vgl. S. 101 Anm. 1.

wart von kolloidalem Palladium (Wallach, A. 414, 349). Bei der Reduktion von d-Carvoxim oder d-Carvotanacetonoxim (W., A. 403, 76, 78). — Kp: $220-220,5^{\circ}$ (W., A. 381, 64), $218-219^{\circ}$ (V.). D_{\bullet}^{so} : 0,9045 (W.); D_{\bullet}^{so} : 0,904 (V.). D_{\bullet}^{so} : 1,4553 (W.), 1,4555 (V.). $[a]_{b}$: —24,88° (W.); $[a]_{578}$: —27°; $[a]_{436}$: —70,6° (V.); $[a]_{0}^{so}$: —27,95° (in Methanol; p=12) (W.). 1 l gesättigte wäßrige Tetrahydrocarvon-Lösung enthält bei 20—24° 0,60 g Tetrahydrocarvon (Ishizaka, Ar. Pth. 75, 218). Oberflächenspannung von wäßr. Lösungen: I. — Bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure unter Kühlung entsteht aktive β -Isopropyl- δ -acetyl-n-valeriansäure (Challenger, Diss. [Göttingen 1912], S. 38; Wallach, A. 414, 286). — Physiologische Wirkung: Schwalb, Ar. Pth. 70, 98. Hämolyse durch Tetrahydrocarvon: I., Ar. Pth. 75, 222.

Linksdrehendes Tetrahydrocarvoxim $C_{10}H_{10}ON = CH_3 \cdot C_0H_3 \cdot (C_0H_7):N \cdot OH$ (vgl. S. 34). B. Bei der Reduktion von linksdrehendem Dihydrocarvoxim oder, in sehr geringer Menge, von d-Carrotanacetonoxim mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium (Wallacu, A. 403, 76, 85). — Monoklin (Duffour, C. 1913 II, 1036). F: 99—100° (W., A. 381, 66), 100° (Vavon, C. r. 153, 70). [a] $_{578}$: —35,7° (in Alkohol; p = 2) (W.); [a] $_{578}$: —40,5°; [a] $_{438}$: —82,5° (in Lösung) (V.).

Semicarbazon $C_{11}H_{21}ON_3 = CH_3 \cdot C_4H_8(C_2H_7) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_8$. Nadeln (aus Alkohol). F: 193°; schwer löslich in Alkohol (Wallace, A. 381, 65).

Linksdrehendes 8-Chlor-p-menthanon-(2), linksdrehendes Dihydrocarvon-hydrochlorid, linksdrehendes Chlortetrahydrocarvon $C_{10}H_{17}OCl = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot CCl(CH_3)_2$ (S. 35). Vgl. dazu A. Müller, J. pr. [2] 93, 22.

Semicarbazon des linksdrehenden Chlortetrahydrocarvons $C_{11}H_{20}ON_1Cl = C_{10}H_{17}Cl:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Methanol). F: 142—143°; löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser (A. MÜLLER, J. pr. [2] 93, 23).

1-Brom-p-menthanon-(2), Bromtetrahydrocarvon $C_{10}H_{17}OBr = CH_3 \cdot B_1C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus linksdrehendem Tetrahydrocarvon und 1 Mol Brom in Eisessig (WALLACH, A. 414, 352). — $Kp_{12} \cdot 130 - 136^{\circ}$. — Gibt bei weiterer Bromierung linksdrehendes 1.3-Dibrom-p-menthanon-(2). Liefert bei der Einw. von Natriumacetat und Eisessig rechtsdrehendes Carvotanaceton. Gibt beim Schütteln mit Kalilauge aktives p-Menthanol-(1)-on-(2).

Linksdrehendes 1.3 - Dibrom -p -menthanon - (2), linksdrehendes Dibromtetrahydrocarvon $C_{10}H_{16}OBr_2 = CH_2 \cdot BrC < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus linksdrehendem Tetrahydrocarvon und Brom in Chloroform (Cusmano, Poccianti, R. A. L. [5] 28 I, 351) oder in Eisessig (Wallach, A. 414, 350). — Nadeln (aus Alkohol). F: 80—81 $^{\circ}$ (W.), 81 $^{\circ}$ (C., P.). Leicht löslich in Ather, Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser (C., P.); in 100 g kaltem Alkohol lösen sich ca. 5 g (C., P.). [a]_0^{\circ}: -147,5^{\circ} (in Alkohol; c = 3) (C., P.); [a]_0^{\circ}: -153^{\circ} (in Ather; p = 16) (W.). — Gibt beim Kochen mit Natriumacetat und Eisessig Carvacrol (W.). Liefert bei der Einw. von Kalilauge Buccocampher, ferner dessen bei 36° schmelzendes Stereoisomeres und in geringer Menge 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentanol-(2)-carbonsäure-(2); die letzte Verbindung entsteht in höherer Ausbeute bei längerer Einw. von kalter Kalilauge oder bei der Einw. von warmer Kalilauge (W.; vgl. C., P.). Liefert bei der Einw. von Piperidin 3-Brom-1-piperidino-p-menthanon-(2) (C., P.; W., A. 437, 150, 156).

1.6-Dibrom -p -menthanon - (2), Dibromtetrahydrocarvon, d-Carvotanaceton - dibromid $C_{10}H_{16}OBr_2 = CH_3 \cdot BrC < \begin{array}{c} CHBr \cdot CH_2 \\ CO - CH_2 \end{array} > CH \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus d-Carvotanaceton und Brom in Eisessig unter Eiskühlung (Wallach, A. 414, 284). — Liefert beim Schütteln mit Kalilauge optisch-aktive β -Isopropyl-d-acetyl-n-valeriansaure.

Linksdrehendes 1.8-Dibrom-p-menthanon-(2), linksdrehendes Dibromtetrahydrocarvon $C_{10}H_{10}OBr_2 = CH_2 \cdot BrC < \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \\ CO \cdot CH_2 \end{array} > CH \cdot CBr(CH_2)_2$ (8. 36). [a]: —188,65° (in Åther; p = 14) (Wallach, A. 414, 280). — Liefert bei dreitägigem Schütteln mit Kalilauge eine Oxyoxo-Verbindung $C_{10}H_{10}O_2$ (Syst. No. 740).

1.8.8 • Tribrom • p • menthanon • (2) • Tribromtetrahydrocarvon $C_{10}H_{14}OBr_3 = CH_3 \cdot BrC < \frac{CO \cdot CHBr}{CH_2 \cdot CH_2} \cdot CH \cdot CBr(CH_3)_3$. Diese Formel kommt der im *Hptw. Bd. VII*, S. 35 als 1.8 x · Tribrom • p · menthanon • (2) beschriebenen Verbindung zu (Cusmano, G. 46 I. 283; R. A. L. [5] 24 II, 523). — Liefert bei der Einw. von verd. Natronlauge $a.\beta$ -Dioxycitronellsäure.

Linksdrehendes Tribromtetrahydrocarvoxim $C_{10}H_{16}ONBr_3=C_{10}H_{15}Br_3:N\cdot OH$. Besitzt wahrscheinlich die Konstitution eines 1.6.8 (oder 1.8.9)-Tribrom-p-menthanon-(2)-oxims. — B. Aus d-Carvoxim und 3 Atomen Brom in Chloroform unter Kühlung (Deussen, J. pr. [2] 90, 320). — Täfelchen (aus Benzol + Ligroin). F: 119—120° (Zers.). Leicht löslich in Benzol und Äther, sehr wenig in Ligroin. [a] $_{0}^{15}$: —15,17° (in Benzol; p = 7).

Linksdrehendes Tetrabromtetrahydrocarvoxim $C_{10}H_{18}ONBr_4 = CH_3 \cdot BrC < \frac{C(:N \cdot OH) \cdot CH_4}{CHBr} > CH \cdot CBr(CH_3) \cdot CH_4Br. B. Aus d-Carvoxim und 4 Atomen Brom in Chloroform (Deussen, J. pr. [2] 90, 320). — Plättchen (aus Ligroin). F: 126—127°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. [a]₀: —10,70° (in Benzol; p = 7).$

- b) Rechtsdrehendes p-Menthanon-(2), rechtsdrehendes Carvomenthon, rechtsdrehendes Tetrahydrocarvon $C_{10}H_{18}O = CH_3 \cdot HC < CH_3 \cdot CH_2 > CH \cdot CH(CH_2)_3$ (Konfiguration am C-Atom 4 dem 1-Carvon entsprechend).
- 1.8.8 Tribrom p menthanon (2), Tribromtetrahydrocarvon $C_{10}H_{15}OBr_3 = CH_3 \cdot BrC < CO \cdot CHBr > CH \cdot CBr(CH_3)_2$. Diese Formel kommt der im *Hptw. Bd. VII*, S. 36 als 1.8.x Tribrom p menthanon (2) beschriebenen Verbindung zu (Cusmano, G. 46 I, 284; R. A. L. [5] 24 II, 522).

Rechtsdrehendes Tribromtetrahydrocarvoxim $C_{10}H_{16}ONBr_3 = C_{10}H_{15}Br_3: N\cdot OH$. Besitzt wahrscheinlich die Konstitution eines 1.6.8 (oder 1.8.9)-Tribrom-p-menthanon-(2)-oxims. — B. Aus l-Carvoxim und 3 Atomen Brom in Chloroform unter Kühlung (Deussen, J. pr. [2] 90, 320). — $[a]_0^{10}: +14,87^0$ (in Benzol; p=7).

Rechtsdrehendes Tetrabromtetrahydrocarvoxim $C_{10}H_{18}ONBr_4 = CH_3 \cdot BrC < \frac{C(:N \cdot OH) \cdot CH_2}{CHBr} > CH \cdot CBr(CH_3) \cdot CH_2Br$. B. Aus l-Carvoxim und 4 Atomen Brom in Chloroform (DEUSSEN, J. pr. [2] 90, 320). — $[\alpha]_0^{H,1}$: +11,09° (in Benzol; p = 8).

- c) Inaktives p-Menthanon-(2), inakt. Carvomenthon, inakt. Tetrahydrocarvon C₁₆H₁₆O = CH₂· HC CH₂· CH₂· CH· CH(CH₂)₂ (S. 36). B. Aus inaktivem Carvenon bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallach, A. 414, 350). Liefert bei der Einw. von Chlor in Gegenwart von CaCO₃ und Wasser 1-Chlor-p-menthanon-(2); reagiert analog mit Brom (Körz, Steinhorst, A. 379, 25).
- 1 Chlor p menthanon (2), Chlortetrahydrocarvon $C_{10}H_{17}OCl = CH_3 \cdot ClC < \frac{CH_2 \cdot CH \cdot CH_3}{CO \cdot CH_3} \cdot CH \cdot CH(CH_3)_3$. B. Aus inaktivem Tetrahydrocarvon und Chlor bei Gegenwart von $CaCO_3$ und Wasser (Kötz, Steinhorst, A. 379, 25). Öl. Kp₁₄: 130° bis 132°. Liefert bei der Einw. von siedender K_2CO_3 -Lösung inaktives p-Menthanol-(1)-on-(2).
- 1-Brom-p-menthanon-(2), Bromtetrahydrocarvon $C_{10}H_{17}OBr = CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH_5 \cdot CH_6 \cdot C$
- 1.8 Dibrom p menthanon (2), Dibromtetrahydrocarvon $C_{10}H_{10}OBr_2 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH(CH_3)_3$. B. Aus inaktivem Tetrahydrocarvon und 2 Mol Brom in Eisessig (Wallach, A. 414, 351). Aus 1-Brom-p-menthanon-(2) und 1 Mol Brom in Eisessig (W.). Nadeln (aus Alkohol). F: 66—67°. Reagiert mit Kalilauge analog wie linksdrehendes 1.3-Dibrom-p-menthanon-(2) (S. 32). Liefert beim Kochen mit Natrium-acetat und Eisessig Carvacrol (W., A. 414, 357).
- 1.8 Dibrom p menthanon (2), Dibromtetrahydrocarvon $C_{10}H_{16}OBr_2 = CH_2 \cdot BrC < \frac{CH_2 \cdot CH_3}{CO_2} > CH \cdot CBr(CH_2)_2$ (8. 36). B. Beim Einleiten von HBr in eine äther. Lösung von inaktivem 1.8-Oxido-p-menthanon-(2) (Cushano, G. 49.I, 36) oder 3-Brom-1.8-oxido-p-menthanon-(2) (C., G. 49 I, 146; R. A. L. [5] 28 I, 82). F: 96—97°.

1.3.8 - Tribrom - p - menthanon - (2), Tribrom tetrahydrocarvon $C_{10}H_{10}OBr_3 = CH_3 \cdot BrC < \frac{CO \cdot CHBr}{CH_4 \cdot CH_5} \cdot CH \cdot CBr(CH_3)_4$. Diese Formel kommt der im *Hptw. Bd. VII*, S. 37 als 1.8.x · Tribrom - p - menthanon - (2) beschriebenen Verbindung zu (Cusmano, G. 46 I, 284; R. A. L. [5] 24 II, 522).

Tribromtetrahydrocarvoxim $C_{10}H_{10}ONBr_3 = C_{10}H_{18}Br_3:N\cdot OH$. Besitzt wahrscheinlich die Konstitution eines 1.6.8 (oder 1.8.9)-Tribrom-p-menthanon-(2)-oxims. — B. Durch Vermischen der Lösungen der beiden aktiven Komponenten (Deussen, J. pr. [2] 90, 320). — Nädelchen (aus Benzol). F: 128° (Zers.). Etwas weniger löslich in Benzol als die aktiven Komponenten.

Tetrabromtetrahydrocarvoxim C₁₀H₁₁ONBr₄ =

CH₃·BrC C(:N·OH)·CH₅ CH·CBr(CH₃)·CH₂Br. B. Durch Vermischen der Lösungen der beiden aktiven Komponenten (DEUSSEN, J. pr. [2] 90, 321). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 121,5°.

x.x.x.x-Tetrabrom-p-menthanon-(2), Tetrabromtetrahydrocarvon C₁₈H₁₄OBr₄.

B. Aus 3-Brom-1.8-oxido-p-menthanon-(2) und Brom in Chloroform im Sonnenlicht (Cus-mano, G. 49 I, 146; R. A. L. [5] 28 I, 82). — Blätter (aus Alkohol). F: 143°.

- 17. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexanon-(3), p-Menthanon-(3), Menthon $C_{10}H_{18}O=CH_3\cdot HC < \begin{array}{c} CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3 \\ CH_4\cdot CO \end{array} > CH\cdot CH(CH_3)_3$.
- a) Linksdrehendes p-Menthanon-(3), l-Menthan, gewöhnliches Menthon $C_{10}H_{18}O=CH_3\cdot HC < CH_3\cdot CH_3\cdot CH_2 > CH\cdot CH(CH_3)_2$ (8. 38).

Vorkommen und Bildung.

l-Menthon findet sich im Öl von Micromeria japonica Miq. (MURAGAMA, s. bei SCHTMMER. & Co., Ber. April 1912, 89). — B. Aus l-Menthol beim Leiten über Kupfer bei 300° (NEAVE, Soc. 101, 514). In geringer Menge beim Erhitzen der Kalium- oder Natriumverbindung des l-Menthols mit Jodbenzol in Geganwart oder Abwesenheit von Kupferpulver (Kurssanow, Ж. 46, 834; С. 1915 I, 894). Bei der Oxydation von d-Neomenthol mit Chromschwefelsaure (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 124). 1(?)-Menthon entsteht aus d-Citronellel bei der Einw. von Sauerstoff im Sonnenkicht in Gegenwart von Wasser (Sernagiotto, R. A. L. [5] 24 I, 851; G. 45 II, 81).

Physikalische Eigenschaften. -

Kp₇₆₈: 209—210° (Henderson, Henderson, Henderson, B. 47, 887); Kp₇₆₆: 209,6°; Kp₁₆₀: 137,5°; Kp₇₆₆: 96,6°; Kp₁₆: 81,6° (C. v. Rechenberg, Einfache und fraktionierte Destillation 2. Aufl. [Militiz 1923], S. 294). D²⁵: 0,896 (Dorroserrow, 26. 48, 129; C. 1911 I, 955); D²⁵: 0,896 (Pickard, Lattiebury, Soc. 101, 124); D²⁵: 0,896 (Groserahu, Brauer, J. pr. [2] 98, 10); D; zwischen 18° (0,8968) und 129° (0,8073); Kenyon, Pickard, Brauer, J. pr. [2] 98, 10); D; zwischen 18° (0,8968) und 129° (0,8073); Kenyon, Pickard, Brauer, J. pr. [2] 98, 32). [a]²⁵: -29,10° (P., L.); [a]²⁵: -28,46° (Gr., Br., J. pr. [2] 98, 11), -28,84° (Tschugajew, Ph. Ch. 76, 472). a₀ zwischen 21° (-24,00°) und 167° (-24,76°) (l = 10 cm); Ke., Pl., Soc. 107, 62. [a]²⁵: -22,44°; [a]²⁵: -37,75°; [a]²⁵: -46,47° (Trom., Ph. Ch. 76, 478). a²⁵: -25,00°; a²⁵: -28,80°; a²⁵: -51,34° (l = 10 cm) (Ke., Pl.); optische Drehung bei verschiedene Wellenlängen und Temperaturen; Ke., Pl.; Gr., Br. [a]₂: -23,2° (in Alkohol; p = 5), -16,7° (in Benzol; p = 5) (Kh., Pl., Soc. 107, 59). Optisches Drehungsvermögen von Menthon-Lösungen für verschiedene Wellenlängen in Alkohol, CS, und Benzol; Kr., Pl., Soc. 107, 43, 59; in verschiedenen organischen Lösungsmitteln: Gr., Br. Optische Drehung der Gemische mit d-Isomenthon: Tsom. Ultraviolettes Alsorptionsspektrum von l-Menthon in Lösung: H., H., H., B. 47, 881. Dielektr. Konst. bei 19,5°: 9,6 (A = 60 cm) (Dos.). — 1000 g Wasser lösen bei Zimmertemperatur cs. 0,7 g (Isuntaka, Ar. Pth. 78, 219). Kryoskopisches Verhalten in Schwefelsbure: Oddo, Casaliko, G. 47 II, 235. Obsrifischenspannung wäßr. Lösungen: Ise. — Die Geschwindigkeit der Versetrung von Phenylessignbure in Methanol, Alkohol und Isobutylalkohol bei Gegenwart: von Salzsaure besw. Suifosalioyisture wird durch Zusatz von l-Menthon herabgesetzt (Tubandt, A. 377, 310).

Chiminches and blochemiecher Verheiten.

Zur Umwandlung (Inversion) von unverdünntem l-Menthon in d-Isomenthon beim längeren Aufbewahren vgl. Grocentaun, Braum, J. pr. [2] 98, 12. Geschwindigheit der Inversion von unverdänntem l-Menthon beim Kochen: Gs., Br., J. pr. [2] 98, 50. Geschwindigkeit der Inversion durch konz. Schwefelsäure: Gs., Bs., J. pr. [2] 98, 42. l-Menthon wird durch Bromoform und Ameisensäure bereits in der Kälte invertiert; Geschwindigkeit der Inversion: Gr., Br., J. pr. [2] 98, 36, 44; mit Essigsäure, Propionsäure, Buttersäure und Isobuttersäure erfolgt die Inversion erst beim Kochen (Gr., Br., J. pr. [2] 98, 33). Geschwindigkeit der Inversion durch Säuren, z. B. durch Sulfosalioylsäure und Salzsäure, in verschiedenen Alkoholen und Alkohol-Benzol-Gemischen, auch in Gegenwart von Wasser, Chloriden und sulfosalioylsaurem Anilin: Turandt, A. 377, 287; Einfluß der Temperatur auf die Inversion: T., A. 377, 303. Geschwindigkeit der Inversion durch Alkaliäthylate, Calciumäthylat und Tetraäthylammoniumhydroxyd in alkoholischer und wäßrig-alkoholischer Lösung: T., A. 377, 287 Anm. 3; Gruss, Agres, Am. Soc. 36, 376; Einfluß der Temperatur auf die Inversion: T., A. 377, 303. Inversion durch Natriumamid: Gardner, Perkin, Watson, Soc. 97, 1762. — 1-Menthon gibt bei der Einw. von Spinatbrei in Gegenwart von Sauerstoff Ameisensäure, Rasigsäure, Propionsäure und Bernsteinsäure (Clamician, Ravenna, R. A. L. [5] 27 II, 298; A. cž. [9] 12, 14). Gibt bei der Beduktion mit Wasserstoff und Nickel bei 180° I-Menthol und wenig d-Noomenthol (Pickard, Littlieburt, Soc. 101, 125). Menthon (asse: — 22,6°; l = 10 cm) wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Platin in alkoh. Lösung zu einem rechtsdrehnden Menthol (asse; + 10,6°; l = 10 cm) (Ergw. Bd. VI, S. 28) reduciert (Vavox, C. r. 156, 287). Liefert bei der elektrolytischen Reduktion in schwefelsaurer Lösung Menthol und zwei Menthonpinakone (Ergw. Bd. VI, S. 378) vom Schmelzpunkt 172—173° und 148—150° (Law, Soc. 101, 1026). Liefert bei der Einw. von Chlor in Gegenwart von CaCO, und Wasser 4-Chlor-p-menthanon-(3); reagiert analog mit Brom (Kötz, Steinhosser, A. 279, 22). Stufenweise Alkylierung durch Einw. von Natriumamid und Alkylhalogenid: Haller, C. r. 188, 1140; Martine, A. ch. [8] 3, 135; H., C. r. 156, 1204¹). Die beim Einleiten von Chlorwasservsoff in ein Gemisch aus Menthon und Benzaldehyd entstehende Verbindung (Wallace, B. 29,

Zusammenstellung der Literatur über pharmabologische Wirbung des Menthons: J. Houben, Fortschritte der Heilstoffchemie Abt. II, Bd. I [Berlin-Leipzig 1930], S. 1327; vgl. auch Schwalb, Ar. Pth. 70, 101; Hämäläinen, C. 1912 II, 854. Hämolytische Wirkung: Ishizaka,

Ar. Pth. 75, 223.

Bestimmung von l-Menthon in äther. Ölen: NELSON, C. 1911 II, 913; Gildem.-Hoffm. 3. Aufl. Bd. I [Miltitz 1928], S. 751.

[1-Menthon]-oxim $C_{10}H_{10}ON=CH_{2}\cdot C_{6}H_{6}(C_{2}H_{7}):N\cdot OH$ (S. 40). F: 59° (MAILHE, MURAT, Bl. [4] 9, 467). Zersetzt sich bei 240° (M., M.). Löslich in organischen Lösungsmitteln (M., M.). — Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 280° Menthylamin und Dimenthylamin (M., M.). Liefert beim Erhitzen mit Ätzkali im Autoklaven auf 220° Thymol, 2.6-Dimethyl-heptan-carbonsäure-(1) und andere Produkte (Wallace, A. 389, 195).

Hydrason des 1-Menthons $C_{19}H_{20}N_2=CH_3\cdot C_0H_4(C_2H_2):N\cdot NH_3$. Be im Krhitzen von Menthon mit Hydrazinhydrat auf 160° (WOLYF, A. 394, 93). Aus Menthon und Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol (KISHNER, Ж. 44, 1754; C. 1913 I, 706). Aus dem Semicarbason des 1-Menthons beim Krhitzen mit Natronlauge auf 160° (W.). — $Kp_{760}:248-249°$; $Kp_{20}:144°$ (K.); $Kp_{11}:$ ca. 124° (W.). $D_2^{20}:0.9333$ (K.). $n_0:1.4940$ (K.). $[a]_0:-52.45°$ (K.). Leicht löslich in Ather, Alkohol und Benzol, schwer in Wasser (W.). — Gibt bei der Destillation über platiniertem Ton 1-Menthazin (K.). Liefert beim Krhitzen mit Natriumäthylat auf 170° (W.) oder mit KOH und platiniertem Ton auf 180—190° (K.) p-Menthan.

Di-1-menthyliden-hydramin, l-Menthamin $C_{20}H_{26}N_3=CH_3\cdot C_4H_6(C_3H_7):N\cdot N:C_5H_6(C_3H_7)\cdot CH_3$ (S. 41). B. Aus dem Hydrazon des l-Menthons bei der Destillation über platiniertem Ton (Kirkwer, 3K. 44, 1755; C. 1913 I, 706). Aus dem Semicarbazon des l-Menthons beim Erhitzen mit Natronlauge auf 160° (WOLFF, A. 394, 93).

- [1-Menthon]-semicarbason $C_uH_{a_1}ON_a = CH_a \cdot C_aH_a(C_aH_a) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_a$ (S. 41). F: 189° (Pickard, Lattlebury, Soc. 101, 124). Liefert beim Erhitzen mit Natronlauge auf 160° das Hydrason des l-Menthons und l-Menthazin (Wolff, A. 394, 93).
- b) Rechtsdrehendes p Menthanon (3), d Menthan $C_{10}H_{10}O = CH_0 \cdot HC < CH_0 \cdot CH_0 \cdot CH \cdot CH(CH_0)_0$ (vgl. S. 41). B. Bei der Oxydation von l-Neomenthol mit CrO_0 (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 124). Kp_{10} : 204°. D_{11}^{10} : 0,895. $[a]_{11}^{10}$: + 24,85°.

¹⁾ Vgl. Anm. 2 auf S. 8.

[d-Menthon]-semicarbason $C_{11}H_{21}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_6(C_9H_7): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_8$. F: 187° bis 189° (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 124).

- c) Inaktives p-Menthanon-(3), dl-Menthon $C_{10}H_{18}O = CH_3 \cdot HC < CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH \cdot CH(CH_4)_2$. Mit dl-Menthon identisch ist die im Hptw. Bd. VII, S. 43 als Thymomenthon beschriebene Verbindung (Pickard, Lettlebur, Soc. 101, 110, 124). B. Bei der Reduktion von Thymol mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 160°, neben dl-Isomenthon und anderen Produkten (P., L., Soc. 101, 113). Aus dl-Menthol oder dl-Neomenthol bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure (P., L., Soc. 101, 123). Pfefferminzartig riechendes Öl. Kp₇₄₈: 205°. Bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 180° entstehen dl-Menthol und dl-Neomenthol. Bei der Reduktion mit Natrium und feuchtem Äther entsteht dl-Menthol; mit Natrium in Alkohol + Äther erhält man außerdem noch wenig dl-Neomenthol und andere Produkte.
- [dl-Menthon]-oxim $C_{10}H_{10}ON = CH_3 \cdot C_0H_4(C_0H_1): N \cdot OH$. Hiermit identisch sind die im Hptw. Bd. VII, S. 43 als Oxim des Thymomenthons und S. 44 als Oxim des inaktiven p-Menthanons-(3) aus Menthenonen beschriebenen Verbindungen (PICKARD, LITTLEBURY, Soc. 101, 124; READ, COOK, Soc. 127, 2782). F: 79-80° (WALLACH, A. 397, 218), 80° (P., L.).
- [dl-Menthon]-semicarbason $C_{11}H_{21}ON_3 = CH_3 \cdot C_8H_3 \cdot (C_8H_7):N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Ist identisch mit der im Hptw. Bd. VII, S. 43 als Semicarbason des Thymomenthons beschriebenen Verbindung (Pickard, Lettlebury, Soc. 101, 124). F: 158°.
- d) Rechtsdrehendes p Menthanon (3), rechtsdrehendes Isomenthon, d-Isomenthon $C_{10}H_{10}O = CH_3 \cdot HC < CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH(CH_3)_3$ (8. 41). Die folgenden Angaben beziehen sich sämtlich auf Gemische von d-Isomenthon und 1-Menthon. B. Beim Aufbewahren oder Destillieren von rechtsdrehender p-Menthanon-(3)-carbonsäure-(2) (aus 1-Menthon oder d-Isomenthon) (GARDNER, PERKIN, WATSON, Soc. 97, 1771). Optische Drehung der unverdünnten Substanz und der Lösungen in verschiedenen Lösungsmitteln bei verschiedenen Wellenlängen und Temperaturen: GROSSMANN, BRAUER, J. pr. [2] 98, 29; TSOHUGAJEW, Ph. Ch. 76, 478; G., P., W. Liefert bei der Einw. von Natriumamid und CO_3 rechtsdrehende p-Menthanon-(3)-carbonsäure-(2) und rechtsdrehende p-Menthanon-(3)-darbonsäure-(2.2) (G., P., W.). Liefert bei der Einw. von Allyljodid und Zink in Äther und Destillation des Reaktionsproduktes mit Wasserdampf schwach linksdrehendes 3-Allyl-p-menthanol-(3) (SAIZEW, Ж. 47, 2128; O. 1916 II, 387).
 - S. 42, Z. 2 v. o. statt ,,d-menthanon-(3)" lies ,,p-menthanon-(3)".
- e) Inaktives p-Menthanon-(3), dl-Isomenthon $C_{10}H_{18}O = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH(CH_3)_2$. Hiermit identisch ist die im *Hptw. Bd. VII, S. 44* als insktives p-Menthanon-(3) aus Menthanon en beschriebene Verbindung (PICKARD, LITTLEBURY, Soc. 101, 111; HUGHESDON, SMITH, READ, Soc. 123, 2917; READ, COOK, Soc. 127, 2782). B. Neben anderen Produkten durch Reduktion von Thymol mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 160° (PICKARD, LITTLEBURY, Soc. 101, 110). Bei der Reduktion von p-Menthen-(1)-on-(3) mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium in Methanol (WALLACH, A. 397, 217). Kp: 210°; D³⁰: 0,8975; n_D: 1,4521 (W.). Gibt mit Brom in Eisessig ein flüssiges Dibromid, das bei der Umsetzung mit Kalilauge dieselben Produkte liefert, wie das aktive 2.4-Dibrom-menthon (s. S. 37) (WALLACH, A. 414, 348).

Semicarbazon $C_{11}H_{11}ON_2 = CH_2 \cdot C_4H_3(C_2H_7): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Ist identisch mit der im Hptw.~Bd.~VII,~S.~44 als Semicarbazon des inaktiven p-Menthanons-(3) aus Menthenonen beschriebenen Verbindung (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 111; Read, Cook, Soc. 127, 2782). — F: 212* (Wallach, A. 897, 218), 217* (P., L.).

f) Rechtsdrehendes p - Menthanon - (3) aus Pulegon C₁₈H₁₈O = CH₂·HC < CH₂·CH₃·CH·CH(CH₃)₂¹). B. Bei der Reduktion von Pulegon mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickeloxyd bei 220—240° unter 100—110 Atm. Druck (IPATJEW, BALATSCHINSEY, Ж. 48, 1767; B. 44, 3463) oder in Gegenwart von kolloidalem Palladium in verd. Alkohol (SETA, RITTER, B. 43, 3394). Ein vermutlich ebenfalls rechtsdrehendes p-Menthanon-(3) entsteht bei der elektrolytischen Reduktion von Pulegon (LAW, Soc. 101, 1029, 1548).

¹⁾ Ist nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerkes [1. I. 1920] als ein Gemisch aus d-Isomenthon und 1-Menthon erkannt worden (READ, ROBERTSON, Soc. 1926, 2212; READ, ROBERTSON, COOK, Soc. 1927, 1278).

g) Rechtsdrehendes p-Menthanon-(3) aus rechtsdrehendem 1-Methylcyclohexanon-(3) $C_{10}H_{18}O=CH_1\cdot HC < CH_1\cdot CH_2\cdot CH \cdot CH(CH_3)_1$ (8.43). B. In geringer Menge bei der Einw. von siedender Kalilauge auf 4-Acetyl-menthon (Hptw. Bd. VII, S. 569) (Leser, A. ch. [8] 26, 242). — Kp: 207—208°. Rechtsdrehend. — Gibt mit Isoamylnitrit und Salzsäure das Oxim der β -Methyl- δ -isobutyryl-n-valeriansäure.

Semicarbason $C_{11}H_{21}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_8(C_9H_7): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. F: 179—180° (LESER, A. ch. [8] 26, 242).

- h) Inaktives p Menthanon (3) aus Thymomenthol, Thymomenthon $C_{10}H_{18}O = CH_3 \cdot HC < CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_1 \cdot CH_2 > CH \cdot CH(CH_3)_3$ (8. 43). Ist von Pickard, Littlebury (Soc. 101, 111, 124) als dl-Menthon (S. 36) erkannt worden.
- i) Inaktives p-Menthanon-(3) aus Menthenonen C₁₀H₁₈O = CH₂·HC CH₂·CH₂·CH·CH(CH₃)₃ (S. 44). Ist als dl-Isomenthon (S. 36) erkannt worden (Pickard, Littlebury, Soc. 101, 111; Hughesdon, Smith, Read, Soc. 123, 2917; Read, Cook, Soc. 127, 2782). Infolge der Umwandlung von dl-Isomenthon in dl-Menthon bei der Einw von Alkalien ist das als Oxim des inaktiven p-Menthanons-(3) aus Menthenonen (F: 77—79° bezw. 82°) (S. 44) bezeichnete Produkt als Oxim des dl-Menthons zu formulieren (R., C.). Das Semicarbazon (F: 210—212°) (S. 44) ist entsprechend der Konstitution des Ausgangsmaterials als Semicarbazon des dl-Isomenthons aufzufassen (R., C.).
- k) Derivate von p-Menthanon-(3) $C_{10}H_{16}O = CH_3 \cdot HC < \begin{array}{c} CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH(CH_3)_2, \\ CH_3 \cdot CO \end{array} > CH \cdot CH(CH_3)_2,$ deren sterische Beziehungen zu den unter a) bis i) beschriebenen p-Menthanonen-(3) unbekannt sind.
- 4 Chlor p menthanon (3), 4 Chlor menthon $C_{10}H_{17}OCl = CH_3 \cdot HC \stackrel{CH_3}{\subset} CCl \cdot CH(CH_3)_3$ (S. 44). B. Aus Menthon und Chlor bei Gegenwart von CaCO₂ und Wasser (Kötz, Strinhorst, A. 379, 23). Kp₁₅: 115—117°. Liefert beim Kochen mit Natriumacetat und Eisessig p-Menthen-(3)-on-(5). Beim Kochen mit Kalium-carbonat und Wasser entsteht p-Menthanol-(4)-on-(3).
- 5-Chlor-p-menthanon-(3), 5-Chlor-menthon $C_{10}H_{17}OC1$ = $CH_3 \cdot CHCI > CH \cdot CH(CH_3)_2$. B. In geringer Menge beim Einleiten von HCl in eine Lösung von p-Menthen-(3)-on-(5) in wasserfreiem Äther (Kötz, Strinhorst, A. 379, 24). Krystalle (aus CCl_4). F: 135—136°. Unlöslich in fast allen gebräuchlichen Lösungsmitteln.
- 4-Brom-p-menthanon-(8), 4-Brom-menthon $C_{10}H_{17}OBr = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$
- 1.2 Dibrom p menthanon (3), 1.2 Dibrom menthon $C_{10}H_{16}OBr_2 = CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_5 \cdot CH \cdot CH(CH_2)_3$. B. Aus p-Menthen-(1)-on-(3) und Brom in Eisessig unter Eiskühlung (Wallace, A. 414, 287). Gelbes Öl. Liefert beim Schütteln mit Kalilauge ein Brom-p-menthenon (S. 69), Thymol und andere Produkte.
- Akt. 2.4 Dibrom p menthanon (3), akt. 2.4 Dibrom menthon $C_{10}H_{10}OBr_3 = CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH_5 \cdot CH(CH_3)_2$ (S. 45). B. Aus 1-Menthon und Brom in Eisessig (Wallace, A. 414, 333). Aus 4-Brom-menthon und Brom in Chloroform (Cusmano, R. A. L. [5] 22 II, 570) oder aus 4-Brom-menthon und Bromdampf (C.). F: 78—80° (C.), 79—80° (W.). [a] : +159.6° (in Ather; p = 15) (W.). Liefert beim Erhitzen für sich oder beim Kochen mit Natriumacetat und Eisessig Thymol (W.). Gibt beim Schütteln mit Kalilauge Buccocampher, dessen bei 36° schmelzendes Stereoisomeres und 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentanol-(2)-carbonsäure-(2) (W.; vgl. C.). Bei der Einw. von Hydroxylamin entstehen 2-Brom-4-hydroxylamino-menthon (Syst. No. 1938) (C.) und das Oxim des 2-Brom-p-menthanol-(4)-ons-(3) (BECKEANN, EICKELBERG, B. 29, 419; C.).

- 4.5 Dibrom p menthanon (3), 4.5 Dibrom menthon $C_{10}H_{10}OBr_1 = CH_2 \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CHBr}{CH_2 \cdot CO} < CH(CH_2)_1$ (8. 45). Liefert beim Schütteln mit wäßr. Kalilauge β -Methyl- δ -isobutyryl-n-valeriansäure (Wallace, A. 414, 293).
- 8 Nitroso p menthanon (3), 8 Nitroso menthon $C_{16}H_{17}O_9N = CH_3 \cdot HC < CH_3 \cdot CH_5 \cdot CH \cdot C(CH_3)_1 \cdot NO$ (8. 45). Liefert mit Wasserstoff und Platinschwarz 8 · Hydroxylamino-p-menthanon (3) (Cusmano, R. A. L. [5] 26 II, 90).
- 18. 1.1-Didthyl-cyclohexanon-(2) $C_{10}H_{18}O = H_2C < CH_3 \cdot CH_3 \cdot CC_2H_4 \cdot D_3$. B. Beim Eintragen von Diäthyl-[1-oxy-cyclopentyl]-carbinol in konz. Schwefelsäure bei —10°, neben 1-Äthyl-1-propionyl-cyclopentan (MERRWEIN, A. 396, 227). Nach Campher und Menthon riechendes Öl. Kp_{18} : 93,5°. D^{20} : 0,9236. n_0^{20} : 1,4621. Mit Wasserdampf leicht flüchtig. Liefert bei der Oxydation mit heißer 30°/eiger Salpetersäure a.a-Diäthyl-adipinsäure.

Semicarbason $C_{11}H_{11}ON_{2} = (C_{2}H_{2})_{2}C_{2}H_{3}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_{2}$. Blattchen (aus Alkohol). F: $202-203^{\circ}$; sehr wenig löslich, außer in Alkohol (Munnwein, A. 396, 228).

- 19. 1.1.3-Trimethyl-2-formyl-cyclohexan, 2.3.6-Trimethyl-hexahydro-benzaldehyd C₁₀H₁₀O = H₂C CH(CH₂)·CH(CHO) C(CH₃)·C(CH₃). (S. 46). B. {Aus β-Cyclo-citral (SKITA, B. 42, 1635); SK., PAAL, D. R. P. 230724; C. 1911 I, 522; Frdl. 10, 95). Liefert mit Aceton in weinsaurer Lösung 1.1.3-Trimethyl-2-[y-oxo-a-butenyi]-cyclohexen (SK., B. 45, 3315).
- 20. 1.1.3.3 Tetramethy l cyclohexanon (2) $C_{10}H_{10}O = H_1C \subset CH_2 \cdot C(CH_2)_2 \subset CO$.

 B. Bei Einw. von Natriumanid und Methyljoid auf Gyclohexanon (Haller, C. 7. 156, 1200) oder 1.1.3-Trimethyl-cyclohexanon-(2) (H.; C. 7. 157, 181). Campherartig riechende Flüssigkeit. Kp: 185–186. $D^{11,2}: 0.8936.$ $n_0^{21}: 1,447.$ Liefert kein Semicarbason. Verharst beim Kochen mit Natriumamid und Kylol.
- 21. 1.1.3.5 Tetramethyl cycloheccanon (2) $C_{10}H_{10}O = H_nC < CH(CH_1) \cdot CH_p < C(CH_2)_3$. B. Bei der Einw. von Natriumamid und Methyljodid auf 1.3.5-Trimethyl-cyclohexanon-(2)¹) (Haller, C. r. 157, 740). Kp₁₀: 190—191°. Dⁿ: 0,8903. n_n^n : 1,4459. Liefert bei der Einw. von Natriumamid und Methyljodid 1.1.3.3.5-Pentamethyl-cyclohexanon-(2).
- 22. 1.1.4.4 Tetramethyl cyclohexanon (2) $C_{10}H_{10}O = (CH_3)_2C CH_3 \cdot CH_3 \cdot C(CH_4)_1$. B. Bei der Oxydation von 1.1.4.4-Tetramethyl-cyclohexanol-(2) mit Chromschwefelsäure (v. Auwers, Lange, A. 409, 178). Riecht nach Campher und Menthon. F: ca. 18,5°. Kp₇₄₆: 190,4°; Kp₁₆: 77°. $D_4^{\mu,\mu}$: 0,8930. $n_{\alpha}^{\mu,\mu}$: 1,4484; $n_{\beta}^{\mu,\mu}$: 1,4596.

Semicarbason $C_{11}H_{21}ON_3 = (CH_4)_4C_4H_4:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_4$. Krystalie (aus Methanol). F: $202-204^6$ (v. Auwers, Lange, A. 409, 178).

11.12-Dichlor-1.1.4.4-tetramethyl-cyclohexanon-(2), 1.4.4-Trimethyl-1-dichlor-methyl-cyclohexanon-(2) $C_{10}H_{10}OCl_2=(CH_0)_2C<\frac{CH_0}{CH_0}\cdot CCH_0>C(CH_0)\cdot CHCl_2$ (8.46). F: 74° (v. Auwers, Lange, A. 409, 177). Kp₁₇: 137—137,5° — Reagiert nicht mit Semicarbanid.

23. 1 - Methyl - 3 - isobutyl - cyclopentanon - (4), 1-Methyl-3-[34 metho-propyl]-cyclopentanon-(4) C₁₆H₁₆O = (CH₂)₂CH·CH₂ + HO·CH₃ + CH·CH₃ (S. 46).

S. 46, Zoile 24 v. u. statt: "(OH₂)₂OH·OH₂·HO·OH₃·HO·OH₃"

H₂O·OO

OH·OH₃"

lies "(OH₂)₂OH·OH₃·HO·OH₃

OO·OH₃

OO·OH₃

¹⁾ Zur Kenstitution vgl. Anm. 2 auf 8, 8,

24. 1-Åthyl-1-propionyl-cyclopentan $C_{10}H_{18}O = \frac{H_1C - CH_2}{H_1C - CH_2}C(C_2H_3) \cdot CO \cdot C_2H_3$.

B. Beim Eintragen von Disthyl-[1-oxy-cyclopentyl]-carbinol in konz. Schwefelsäure bei —10°, neben 1.1-Disthyl-cyclopexanon-(2) (MEERWEIN, A. 396, 230). — Nach Campher und Menthon riechendes Öl. Kp₁₆: 86°. D²⁰: 0,9104. n²₅: 1,4525. — Liefert bei der Oxydation mit heißer 40°/eiger Salpetersäure 1-Äthyl-cyclopentan-carbonsäure-(1).

Semicarbason $C_{11}H_{21}ON_2 = C_2H_2 \cdot C_2H_2 \cdot C(C_2H_2): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 148,6°; leicht löslich in heißem Ligroin und in Ather (MEERWEIN, A. 896, 228).

- 25. 3-Isopropyl-1-acetyl-cyclopentan, Dihydropinolon, Dihydroiso-campher $C_{12}H_{12}O = \frac{CH_1 \cdot CO \cdot HC \cdot CH_2}{H_1C \cdot CH_2} \cdot CH \cdot CH(CH_2)_2$. Zur Konstitution vgl. Wallach, A. 392, 70.
- a) Optisch-aktives (?) 3-Isopropyl-1-acetyl-cyclopentan, Dihydroiso-campher $C_{19}H_{19}O=CH_3\cdot CO\cdot C_2H_2\cdot CH(CH_3)_2$ (S. 47). B. Durch Hydrierung von Isocampher in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallach, A. 892, 71; Rimini, C. 1914 I, 1654).— Kp: 211°; D²⁰: 0,8885; n_D : 1,4466 (W.). Chemisches Verhalten s. bei Dihydropinolon.

Semicarbason $C_{11}H_{21}ON_3 = (CH_3)_3CH \cdot C_5H_5 \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 47). F: 164° (Wallach, A. 893, 71).

b) Optisch-inaktives 3-Isopropyl-1-acetyl-cyclopentan, Dihydropinolon $C_{1g}H_{1s}O=CH_3\cdot CO\cdot C_2H_4\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Hydrierung von Pinolon oder von inaktivem 3-Isopropyl-1-acetyl-cyclopenten-(1) in Gegenwart von kolloidalem Palladium (W., A. 384, 200, 207). — Nach Menthon und Amylacetat riechende Flüssigkeit. Kp: 211°. D²¹: 0,8880 bis 0,8885; n²⁵: 1,4466-1,4476. — Liefert bei der Oxydation mit Natriumhypobromit-Lösung 3-Isopropyl-cyclopentan-carbonsäure-(1) (W., A. 384, 202). Gibt bei der Reduktion mit Natrium in feuchtem Äther Dihydropinolol (W., A. 379, 224).

Semicarbason $C_{11}H_{21}ON_3 = (CH_2)_2CH \cdot C_3H_4 \cdot C(CH_2): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$ (S. 47). F: 164—165° (Wallace, A. 384, 202).

- 26. 1.2 Dimethyl 3 isopropyl cyclopentanone (5) (?), Thujamenthone $C_{10}H_{10}O = \frac{OC CH_2}{CH_3 \cdot HC \cdot CH(CH_2)} \cdot CH \cdot CH(CH_2)_2$ (?).
- a) a-Theijamenthon C₁₂H₁₃O = (CH₂)₂C₃H₅O·CH(CH₃)₃ (S. 46). Die im Hptw. als Thujamenthon beschriebene Verbindung wird jetzt a-Thujamenthon genannt (Wallach, A. 408, 163, 166). B. Durch Oxydation von a-Thujamenthol mit CrO₂ (W., A. 408, 166). Bei der Reduktion von a-Thujon oder Isothujon mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 175—180° (Goddot, C. r. 158, 1807). Kp: 209—209,5°; D¹³: 0,8915; n_p: 1,4474 (W.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol a-Thujamenthol (W.).

a-Thujamenthonoxim $C_{10}H_{10}ON = C_{10}H_{10}:N\cdot OH$ (S. 47). Prismen. F: 95° (God-Chot, C. r. 158, 1808), 97° (Wallace, A. 408, 167).

Semicarbason $C_{11}H_{11}ON_2 = C_{10}H_{18}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 47). F: 178—179° (Godchot, C. r. 158, 1808), 185° (Wallach, A. 408, 167).

b) β -Theijamenthon $C_{12}H_{12}O = (CH_2)_2C_3H_5O \cdot CH(CH_2)_3$. B. Bei der Reduktion von Isothujon mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol (WALLACH, A. 881, 85; 408, 170). — Kp: 215° his 216,5°. D¹³: 0,8990. n_D : 1,4511. — Bei der Oxydation mit KMnO₄ entsteht eine Ketonsäure, deren Semicarbazon bei 201° schmilzt und die bei der Oxydation mit Alkalihypobromit-Lösung bei 137—138° schmelzende a-Methyl- β -isopropylglutarsäure liefert (W., A. 408, 182). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol β -Thujamenthol.

 β -Thujamenthonoxim $C_{10}H_{10}ON=C_{10}H_{18}:N\cdot OH$. Krystalle (aus Methanol). F: 130° bis 131° (Wallace, A. 408, 170). — Gibt beim Erwärmen mit Eisessig-Schwefelsäure ein Isoxim vom Schmelspunkt 102° (Syst. No. 3179).

Semicarbason $C_{11}H_{11}ON_2 = C_{10}H_{10}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 190—191° (WALLACE, A. 408, 171).

27. 1.1.3.4.4 - Pentamethy i - cyclopentanon - (8) C₁₀H₁₈O = (CH₂)₂C · CO C(CH₂)₃. Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem 1.1.3.4-Tetramethyl-cyclopentanon (2) ²) bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Methyljodid in Ather (Haller, Cornubert, C. 7. 158, 1620). — Campherartig riechende Flüssigkeit.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. Anm. 2 auf 8. 8.

cyclopropyl-carbinol.

 Kp_{770} : 170—171° (korr.). D_{0}^{∞} : 0,8619. n_{D}^{∞} : 1,4335. $[a]_{D}^{\infty}$: $+32^{\circ}$ 53'. — Bildet bei der Einw. von Natriumamid in siedendem Toluol das Amid der rechtsdrehenden $a.a.\beta.\delta$ (oder $a.a.\gamma.\delta$). Tetramethyl-n-capronsäure.

Inaktive Form. B. Analog der aktiven Form (H., C., C.r. 158, 1617). — Kp: 170—173°.

- 28. Isohexyl-cyclopropyl-keton $C_{10}H_{18}O = \frac{H_3C}{H_3C}CH \cdot CO \cdot [CH_3]_3 \cdot CH \cdot CH_3)_3$. B. Bei der Einw. von Isohexylmagnesiumbromid auf Cyclopropancarbonsäurenitril (MICHIELS, C. 1912 I, 1105). Kp_{739} : 200—202°. D_1^m : 0,8631. n_2^m : 1,4433. Löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Isohexyl-
- 29. Dihydroisocampher $C_{10}H_{18}O$ (S. 47). Ist als 3-Isopropyl-1-acetyl-cyclopentan (S. 39) erkannt worden (Wallach, A. 392, 70).
- 30. Keton $C_{10}H_{18}O$ von unbekannter Konstitution aus Caryophyllen. B. Aus Caryophyllenzonid beim Erhitzen mit Eisessig auf 95—110°, neben anderen Produkten (Semmler, Mayer, B. 44, 3671). Grünliche, fruchtartig riechende Flüssigkeit. Kp_{11,5}: 73—76°. D²⁰: 0,8823. n_D^{∞} : 1,4387. a_D : —7°. Mischbar mit den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Liefert bei der Oxydation mit Natriumhypobromit-Lösung eine Säure $C_0H_{18}O_2$ (Syst. No. 893), mit Salpetersäure (D: 1,16) eine Säure $C_2H_{18}O_2$ (Syst. No. 893). Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht ein Alkohol $C_{10}H_{20}O$ (Ergw. Bd. VI, S. 31, No. 29).

Semicarbason $C_{11}H_{21}ON_3 = C_{10}H_{10}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Plättchen (aus Methanol). F: 176°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, sonst leicht löslich (SEMMLER, MAYER, B. 44, 3671).

8. Oxo-Verbindungen C₁₁H₂₀O.

- 1. 1 Methyl 3 tert. butyl cyclohexanon (6) $C_{11}H_{80}O = (CH_3)_3C \cdot HC < \frac{CH_4 \cdot CH(CH_3)}{CH_4} > CO$. B. Durch Oxydation von 1-Methyl-3-tert.-butyl-cyclohexanol-(6) mit Chromsäure (Darzens, Rost, C. r. 152, 609). Nach Cedern riechende Flussigkeit. Kp_{31} : 118—122°. Liefert eine Bisulfit-Verbindung, aber kein Semicarbazon.
- 2. 1-Åthyl-1-propionyl-cyclohexan C₁₁H₂₀O = H₂C-CH₂·CH₂·CC₂H₅)·CO·CH₂·CH₂. B. Aus Dikthyl-[1-oxy-cyclohexyl]-carbinol durch Einw. von heißer Oxalsäurelösung oder von konz. Schwefelsäure (Meerwein, A. 419, 167). Farbloses, pfefferminzartig riechendes Öl. Kp₂₁: 109—111°. D₁²⁰: 0,9178. n_D²⁰: 1,4629. Mit Wasserdampf leicht flüchtig. Liefert bei der Oxydation 1-Äthyl-cyclohexan-carbon-säure-(1). Gibt weder ein Oxim noch ein Semicarbazon.
- 3. 1-Methyl-4-tert.-butyl-cyclohexanon-(3) oder 1.4-Dimethyl-1-isopropyl-cyclohexanon-(2), 4 (oder 8)-Methyl-menthon, Homomenthon $C_{11}H_{100}O=CH_{1}\cdot CG_{1}\cdot CH_{2}\cdot CG+C(CH_{1})$ oder $CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CG+C(CH_{2})$ oder $CH_{3}\cdot HC \cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CG+C(CH_{3})\cdot CH(CH_{2})$. Rechtsdrehende Form. B. Entsteht als Nebenprodukt bei der Umsetzung von Pulegon mit Methylmagnesiumbromid in Ather (RUFE, SCHOBEL, ABEGG, B. 45, 1538). Nach Menthon riechende Flüssigkeit. $Kp_{11}: 93^{\circ}$. $D_{1}^{\circ}: 0.9050$. $n_{1}^{\circ}: 1.4617; n_{2}^{\circ}: 1.4642; n_{3}^{\circ}: 1.4713$. [a] $\frac{1}{10}: +43.98^{\circ}$.

Semicarbason $C_{12}H_{23}ON_2 = (CH_2)_2C \cdot C_0H_0(CH_2): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ oder $(CH_2)_2CH \cdot C_0H_0(CH_2)_2: N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 186° (Rupe, Schobel, Abegg, B. 45, 1539).

- 4. 1.2 Dimethyl 4 isopropyl cyclohexanon (3), 2 Methyl p-menthanon (3), 2 Methyl-menthon $C_{11}H_{10}O = CH_4 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH_5$
- a) Rechtsdrehende Form (S. 48) 1). Kp₁₇: 105°; n₅°: 1,4610 (Bordter, Bl. [4] 17, 361). Wird durch Natrium in feuchtem Äther zu linksdrehendem 1.2-Dimethyl-4-iso-propyl-cyclohexanol-(3) reduziert.
- b) 2-Methyl-menthon von unbekanntem optischem Verhalten. B. Entsteht beim Hydrieren von 2-Oxymethylen-menthon (Syst. No. 667) in Methanol bei Gegenwart von Palladiumschwarz (Kötz, Schazeper, B. 45, 1954; J. pr. [2] 88, 624) oder beim Hydrieren des Acetats des 2-Oxymethylen-menthons (Syst. No. 740) in Gegenwart von kolloidalem Palladium (K., Soh., J. pr. [2] 88, 635). Kp₁₈: 96—97°.

Zur Konstitution vgl. indessen nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerkes
 I. 1920] CORNUBERT, HUMBAU, Bl. [4] 45, 589.

- 5. 1 Methyl 1.3 diathyl cyclohexanon (2) $C_{11}H_{20}O =$
- $H_sC \stackrel{CH(C_sH_s) \cdot CO}{CH_s} \stackrel{C}{C}(CH_s) \cdot C_sH_s$. B. Entsteht neben anderen Produkten bei Einw. von Natriumamid und Äthyljodid auf 1-Methyl-cyclohexanon-(2) oder auf 1-Methyl-3-āthyl-cyclohexanon-(2) in Äther (Haller, C. r. 157, 182)1). Flüssigkeit von menthonartigem Geruch. Kp₇₈₇: 222—224° (korr.). D₁°: 0,9054. n₂°: 1,4572. Bei der Umsetzung mit Natriumamid und Äthyljodid in Äther entsteht 1-Methyl-1.3.3-triāthyl-cyclohexanon-(2).
- 6. 1-Methyl-2.4-didthyl-cyclohexanon-(3) $C_{11}H_{20}O=CH_3\cdot HC \stackrel{CH(C_2H_3)\cdot CO}{CH_2} CH\cdot C_2H_5^2$). B. Entsteht neben anderen Produkten bei zweimaliger Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Äthyljodid auf 1-Methyl-cyclohexanon-(3) in Äther (Haller, C. r. 157, 738). —*Flüssigkeit von menthonartigem Geruch. Kp₇₈₀: 216° bis 219°. $D_1^{r_1}$: 0,9061. $n_2^{r_2}$: 1,4577. Einw. von Natriumamid und Äthyljodid: H.
- 7. 1-Methyl-3.5-diāthyl-cyclohexanon-(4) $C_{11}H_{20}O = CH_{2} \cdot CH(C_{2}H_{5}) CO^{2}$. B. Bei nacheinanderfolgender Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Athyljodid auf 1-Methyl-3-āthyl-cyclohexanon-(4) in Äther (Haller, C. r. 157, 741).—Flüssigkeit von menthonartigem Geruch. Kp₇₈₅: 216—218°. D₂*: 0,9023. n_D*: 1,4562.— Umsetzung mit Natriumamid und Äthyljodid: H.
- 8. 1.1.2.5.5 Pentamethyl cyclohexanon (6) $C_{11}H_{10}O = H_1C < \frac{CH(CH_3) \cdot C(CH_3)_2}{CH_2 C(CH_3)_2} > CO.$
- a) Rechtsdrehende Form. B. Durch viermalige Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Methyljodid auf rechtsdrehendes 1-Methyl-cyclohexanon-(3) in Äther (Haller, C. r. 156, 1202). Campherartig riechende Flüssigkeit. Kp₇₆₅: 201—202°; Kp₃₅: 93—94°. D²⁰: 0,8979. n_D¹³: 1,4515. [a]_D: +24,0°. Reagiert weder mit Semicarbazid noch mit Hydroxylamin. b) Inaktive Form. B. Durch viermalige Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Methyljodid auf inakt. 1-Methyl-cyclohexanon-(3) in Äther (Haller, C. r. 156, 1202; vgl. H., C. r. 140, 128). Campherartig riechende Flüssigkeit. Kp₇₆₅: 202—203°. D¹⁰: 0,8997. n_D¹³: 1,4553. Reagiert nicht mit Hydroxylamin und Semicarbazid.
- 9. 1.1.3.3.5 Pentamethyl cyclohexanon (2) C₁₁H₂₀O = H₂C<C(CH₂)₂ CO C(CH₃)₂. B. Durch nacheinanderfolgende Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Methyljodid auf 1.1.3.5-Tetramethyl-cyclohexanon-(2) in Äther (Haller, C. r. 157, 740). Campherartig riechende Flüssigkeit. Kp: 196—198°. D₄ⁿ: 0,8828. n₂ⁿ: 1,4461.
- 10. 1 Methyl 3 isopropyl 1 acetyl cyclopentan $C_{11}H_{10}O = (CH_{c})_{c}CH_{c}CH_{c}$
- (CH₃)₂CH·HC·CH₂ C(CH₃)·CO·CH₃. B. Durch Einw. von Zinkdimethyl auf das Chlorid der rechtsdrehenden Fencholsäure in Äther unter Luftausschluß (Meerwein, A. 405, 161). Nach Campher und Terpenen riechendes Öl. Kp₁₈: 103—104°. D₁ⁿ: 0,8881. n_Dⁿ: 1,4487. Bei der Reduktion mit Natrium und feuchtem Äther erhält man 1-Methyl-1-[a-oxy-āthyl]-3-isopropyl-cyclopentan und a.a'-Dimethyl-a.a'-bis-[1-methyl-3-isopropyl-cyclopentyl]-āthylenglykol.

Semicarbason $C_{13}H_{33}ON_3 = (CH_3)_3CH \cdot C_5H_7(CH_3) \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Prismen (aus verd. Methanol). F: 1306 (MEERWEIN, A. 405, 162).

11. 1.1.2.5 - Tetramethyl - 2 - acetyl - cyclopentan $C_{11}H_{10}O =$

CH₃·HC·C(CH₃)₂ C(CH₃)·CO·CH₃. Rechtsdrehende Form. B. Entsteht aus dem H₂C — CH₂ C(CH₃)·CO·CH₃. Rechtsdrehende Form. B. Entsteht aus dem Chlorid der d-Campholsäure durch Einw. von Zinkdimethyl in Äther unter Luftausschluß (Meerwein, A. 417, 270; Rupe, Kloppenburg, Helv. 2, 368) oder besser durch Einw. von Methylmagnesiumjodid (M., A. 417, 270 Anm. 2). Entsteht in geringer Ausbeute bei Umsetzung von d-Campholsäurechlorid in Äther mit Natriummalonester, in besserer Ausbeute bei Umsetzung mit Natriumacetessigester und nachfolgender Verseifung der Reaktionsprodukte mit siedender Essigsäure und Schwefelsäure oder mit warmer alkoholischer Kalilauge (R., Kl., Helv. 2, 369). — Nach Fichtennadeln oder nach Cedernholz riechendes Öl.

¹⁾ Zur Konstitution des als Ausgangsmaterial dienenden 1-Methyl-3-athyl-cyclohexanons-(2) vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] veröffentlichte Arbeit von Haller, Cornubert, C. r. 170, 973; vgl. auch Anm. 2 auf S. 8.

²⁾ Vgl. Anm. 2 auf S. 8.

Kp₁₀: 93—95° (R., Kl.); Kp₁₀: 101—102° (M.). D_{i}^{a} : 0,9154 (M.), 0,9163 (R., Kl.). n_{i}^{a} : 1,4604 (M.). $[a]_{i}^{a}$: +63,67° (unverdinnt); $[a]_{i}^{a}$: +53,89° (in Benzol; p=10); Rotationsdispersion der unverdünnten Substanz und ihrer benzolischen Lösung: R., KL. - Kondensiert sich mit Benzaldehyd in Gegenwart von alkoh. Natronlange oder alkoh. HCl zu rechtsdrehendem 1.1.2.5-Tetramethyl-2-cinnamoyl-cyclopentan (R., Kl.). Gibt mit Benzoesäureäthylester in Gegenwart von Natriumamid rechtsdrehendes 1.1.2.5-Tetramethyl-2-benzoylacetyl-cyclopentan (R., Kl., Helv. 2, 376). — Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 1346 (R., Kl.).

Oxim $C_{11}H_{11}ON = (CH_2)_4C_5H_5 \cdot C(CH_2):N \cdot OH$. Unangenehm riechende Krystalle (aus Alkohol). F: 69,5° (RUPE, KLOPPENBURG, Helv. 2, 371).

Semicarbason $C_{12}H_{23}ON_3 = (CH_3)_4C_2H_5 \cdot C(CH_2) \cdot N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Krystalle (aus Methanol oder Alkohol). F: 232° (MEERWEIN, A. 417, 271), 226° (Zers.) (RUPE, KLOPPEN-BURG, Helv. 2, 371). Ziemlich schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (R., KL.).

9. Oxo-Verbindungen C.H.O.

1. 1.1-Dipropyl-cyclohexanon-(2) $C_{13}H_{11}O = H_4C < CH_3 \cdot CO > C(CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_3)_1$.

B. Entsteht neben anderen Verbindungen, wenn man Cyclopentanol-(1)-carbonsäure-(1)-methylester mit Propylmagnesiumbromid umsetzt und das hierbei erhaltene Reaktionsgemisch mit konz. Schwefelsäure oder mit heißer wäßriger Oxaleäurelösung behandelt (MEER-WEIN, A. 419, 161, 163). — Farbloses, pfefferminzartig rischendes Öl. Kp₁₇: 119—120°. D°: 0,9062. n°: 1,4617. Mit Wasserdampf leicht flüchtig. — Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure a.a-Dipropyl-adipinsäure (?) und andere Produkte. Überführung in 1.1-Dipropyl-cyclopentanon-(2): M., A. 419, 164.

Semicarbason $C_{18}H_{25}ON_2 = (CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2)_2C_0H_2 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol), die in der Mutterlauge nach einiger Zeit in große Prismen übergehen. Schmelzpunkt beider Formen: 182º (MEERWEIN, A. 410, 162). Schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Ligroin, Ather und CCL.

- 2. 1.3 Dimethyl 5 tert. butyl cyclohexanon (2 oder 4) $C_{12}H_{12}O = (CH_a)_{*}C \cdot HC < CH_{*} \cdot CH(CH_{*})_{*}CO$ oder $(CH_{*})_{*}C \cdot HC < CH_{*} \cdot CH(CH_{*})_{*}CH_{*}$. B. Entsteht durch Oxydation von 1.3-Dimethyl-5-tert.-butyl-cyclohexanol (2 oder 4) mit Chromsaure (Darzens, Rosr; C. r. 152, 609). — Angenehm riechende Flüerigkeit. Kpn: 120—121. - Verbindet sich mit NaHSO. Bildet kein Semicarbazon.
- 3. 1-Methyl-2-dthyl-4-isopropyl-cyclohexanon-(3), 2-Athyl-p-menthanon-(3), 2-Athyl-menthon $C_{12}H_{22}O=CH_2\cdot HC < CH(C_2H_2)\cdot CO > CH\cdot CH(CH_1)_2$. Rechtsdrehende Form (S. 48)1). Kp₁₈: 110°; n^m: 1,4646 (BOEDTKER, Bl. [4] 17, 361).

 — Wird durch Natrium in feuchtem Ather zu rechtsdrehendem 2-Athyl-p-menthanol-(3) reduziert.
- 4. 1.1.2 Trimethyl 5 isopropyl cyclohexanon (6), 2.2 Dimethyl-p menthanon (3), 2.2 Dimethyl menthon $C_{11}H_{11}O =$ CH₂·HC C(CH₂)₂·CO CH·CH(CH₂)₂¹). Optisch-aktive Form. B. Durch zweimalige Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Methyljodid auf l-Menthon zuerst in Äther oder Benzol, dann in Toluol (HALLER, C. r. 158, 1204). — Kp14: 108—109°. — Wird durch Natrium und Alkohol zu rechtsdrehendem 1.1.2-Trimethyl-5-isopropyl-cyclohexanol-(6) reduziert. Reagiert nicht mit Hydroxylamin und Semicarbazid.
- 5. 1.1 Dimethyl 4.4 didthyl cyclohexanon (3) $C_1H_{11}O$ = (CH_a)₂C<CO CH_a>C(C₂H_a)₂. B. Durch Oxydation von 1.1-Dimethyl-4.4-diathyl-cyclohexanol-(2) mit Chromschwefelsäure (v. Auwers, Lange, A. 409, 181). — Nach Campher und Menthon riechendes Ol. Kp1s: 103-104°; Kp74s: 233-235°. D4: 0,9114. n2.: 1,4609; n_p^{ma}: 1,463; n_p^{ma}: 1,4691; n_p^{ma}: 1,4742.

Semicarbason $C_{12}H_{22}ON_2 = (CH_2)_2C_0H_2(C_2H_2)_2:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Methanol). F: 157—158° (v. Auwers, Lancz, A. 409, 181). Leicht löslich in Essigester.

11.11 - Dichlor - 1.1 - dimethyl - 4.4 - diäthyl - cyclohexanon - (2), 1-Methyl-1-dichlor-methyl-4.4-diāthyl-cyclohexanon-(2) $C_{12}H_{40}OCl_4 = CH(l_4\cdot(CH_6)C_6H_4)C(C_1H_5)_2$. B. Aus 1-Methyl-1-dichlormethyl-4-āthyl-cyclohexen-(3)-on-(2) und Āthylmagnesiumjodid (v. Auwers,

¹⁾ Vgl. Anm. 2 auf S. 8.

LANGE, A. 409, 179). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 65°. Kp₂₀: 168—172°. Leicht löslich in Benzol, Benzin, Eisessig und Essigester, ziemlich schwer in Methanol. — Bei der Reduktion mit Natrium und feuchtem Ather entsteht 1.1-Dimethyl-4.4-diäthyl-cyclohexanol-(2).

6. 1-Propyl-1-butyryl-cyclopentan $C_{12}H_{22}O=H_2C\cdot CH_3\cdot CH$

Semicarbason C₁₃H₃₅ON₂ = CH₃·CH₂·CH₂·C₅H₅·C(CH₂·CH₂·CH₂·CH₂):N·NH·CO·NH₄. Wurde nicht ganz rein erhalten. — Tafeln (aus Ligroin). F: 116⁶ (MEERWEIN, A. 419, 162).

7. 1.1.2.5 - Tetramethyl - 2 - propionyl - cyclopentan C₁₂H₂₁O = CH₂·HC·C(CH₂)₂ C(CH₂)·CO·CH₂·CH₂. Rechtsdrehende Form. B. Aus d-Camphol-saurechlorid durch Umsetzung mit 1 Mol Äthylzinkjodid in Toluol unter Kühlung oder besser durch Umsetzung mit 1/2 Mol Zinkdiäthyl unter Luftausschluß und unter Kühlung (RUPE, KLOPPENBURG, Helv. 2, 373). — Aromatisch riechendes Öl. Kp₁₀: 104. D²: 0,9124. [a]₅:

KLOPPENBURG, Helv. 2, 373). — Aromatisch riechendes Öl. Kp₁₀: 104°. D. 200. 1,9124. [a] 200. +63,15° (unverdünnt); [a] 373). — Aromatisch riechendes Öl. Kp₁₀: 104°. D. 200. 1,9124. [a] 200. +63,15° (unverdünnt); [a] 373. — Aromatisch riechendes Öl. Kp₁₀: 104°. D. 200. 1,9124. [a] 200. +63,15° (unverdünnt); [a] 373. — Aromatisch riechendes Öl. Kp₁₀: 104°. D. 200. 1,9124. [a] 200. Helv. 200. Enzigen der Green eine Green

10. Oxo-Verbindungen C₁₂H₂₄O.

- 1. 1-Methyl-2-propyl-4-isopropyl-cyclohexanon-(3), 2-Propyl-p-menthanon-(3), 2-Propyl-menthon C₁₃H_MO = CH₃·HC CH₄·CH₃·CH₃·CO CH·CH(CH₃)₂. Rechtsdrehende Form (S. 48) 1). Kp₁₅: 128-133° (Boxdtee, Bl. [4] 17, 361). Wird durch Natrium in feuchtem Äther zu rechtsdrehendem 1-Methyl-2-propyl-4-isopropyl-cyclohexanol-(3) reduziert.
- 2. 1.1.3 Trimethyl 2 fy oxo butyl] cyclohexan $C_{13}H_MO = H_2C < \frac{CH_3 \cdot C(CH_3)}{CH_3 \cdot CH(CH_4)} > CH \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3$.
- a) Rechtsdrehende Form, Tetrahydroiron $C_{12}H_{24}O = H_{12}CCH_{13}CCH_{14}CH_{14}CH_{15}$

Semicarbason $C_{14}H_{37}ON_3=(CH_3)_2C_6H_4\cdot CH_3\cdot C(CH_3): N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 202—203° (Rueicka, Helv. 2, 357).

b) Inaktive Form, Tetrahydrojonon C₁₂H₂₄O =

H₁C CH₂·C(CH₂)₂ CH·CH₃·CO·CH₃·CO·CH₄. B. Entsteht beim Hydrieren von α- oder

β-Jonon mit 2 Mol Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in verd. Alkohol
(SKITA, B. 45, 3314; RUELICKA, Helv. 2, 359) oder in Gegenwart von Platinschwarz in Äther (R.).

—Öl. Kp₁₆: 131—134°; Kp₁₆: 128—130° (R.); Kp₁₈: 126—127° (SK.). D¹⁵: 0,9151—0,9158 (R.).

— Durch Kinw. von Natriumhypobromit-Lösung entsteht Tetrahydrojononsäure (Syst. No. 893) (R.). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entsteht Oxalsäure (R.).

Semicarbason $C_{1e}H_{ar}ON_a = (CH_a)_aC_eH_a \cdot CH_a \cdot C(CH_a) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_a$. Krystalle (aus Alkohol). F: 183–184° (Rueicka, Helv. 2, 359).

¹⁾ Vgl. Anm. 2 auf 8. 8.

- 3. 1-Methyl-1.3.3-tridthyl-cyclohexanon-(2) $C_{19}H_{24}O=H_{2}C \stackrel{C(C_{2}H_{5})_{2} \cdot CO}{CH_{3}} \stackrel{C}{C}C_{2}H_{5}$. B. Aus 1-Methyl-1.3-diāthyl-cyclohexanon-(2) bei aufeinanderfolgender Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Äthyljodid in Äther (HALLER, C. r. 187, 183). Nach Menthon riechende Flüssigkeit. Kp_{765} : 249—252° (korr.); Kp_{16} : 123° bis 126° (korr.). D_{7}^{n} : 0,9132. n_{7}^{n} : 1,4634.
- 4. 4-Methyl-1.1.3-tridthyl-cyclohexanon-(2) oder 2-Methyl-1.1.5-tridthyl-cyclohexanon-(6) $C_{12}H_{14}O = CH_2 \cdot HC < CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO > C(C_2H_2)_2$ oder
- $H_2C \stackrel{CH(C_3H_5) \cdot CO}{C(H_2 \cdot CH(CH_3))} \stackrel{C(C_3H_5)_3}{\sim} 1$). B. Durch nacheinanderfolgende Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Äthyljodid auf 1-Methyl-2.4-diāthyl-cyclohexanon-(3) in Äther (Hallee, C. τ . 157, 739). Flüssigkeit von fadem Geruch. Kp₇₇₀: 242—244°. D.*: 0,9077. n.*: 1,4609. Bei nacheinander folgender Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Äthyljodid entsteht 2-Methyl-1.5.5-tetraāthyl-cyclohexanon-(6).
- 5. 3 Methyl 1.1.5 triāthyl cyclohexanon (6) $C_{18}H_{24}O = H_2C < \frac{CH(CH_3) \cdot CH_2}{CH(C_2H_5) \cdot CO} > C(C_8H_5)_3^{-1}$. B. Aus 1-Methyl-3.5-diāthyl-cyclohexanon-(4) durch nacheinanderfolgende Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Äthyljodid in Benzol (Haller, $C. \tau. 157, 742$). Nach Menthon und Terpentinöl riechende Flüssigkeit. Kp₇₄₈: 237—240°. D₄°: 0,9047. n_5 °: 1,4615. Bei nacheinanderfolgender Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Äthyljodid entsteht 5-Methyl-1.1.3.3-tetraāthyl-cyclohexanon-(2).

11. Oxo-Verbindungen C₁₅H₂₈O.

- 1. $1-Methyl-4-isopropyl-2-isoamyl-cyclohexanon-(3), 2-Isoamyl-p-menthanon-(3), 2-Isoamyl-menthon <math>C_{18}H_{18}O=CH_{2}\cdot HC < CH_{11}\cdot CO > CH \cdot CH(CH_{2})_{2}$. Rechtsdrehende Form $(S.~49)^{1}$). Kp₁₁: 135° bis 140°; n_{1}^{n} : 1,4619 (Bordter, Bl. [4] 17, 361). Wird durch Natrium in feuchtem Äther zu rechtsdrehendem 1-Methyl-4-isopropyl-2-isoamyl-cyclohexanol-(3) reduziert.
- 2. 2 Methyl 1.1.5.5 tetradthyl cyclohexanon (6) $C_{15}H_{25}O = H_2C \xrightarrow{C(C_2H_5)_2 \cdot CO} \xrightarrow{C(C_2H_5)_2} C(C_2H_5)_2$. B. Aus 4-Methyl-1.1.3-triathyl-cyclohexanon-(2) bezw. 2-Methyl-1.1.5-triathyl-cyclohexanon-(6)¹) durch nacheinanderfolgende Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Äthyljodid in siedendem Äther (HALLER, C. r. 157, 739). Nach Menthon und Terpentinöl riechende Flüssigkeit. Kp_{770} : 266—270°. D_1^a : 0,9358. n_2^a : 1,4697.
- 3. 5 Methyl 1.1.3.3 tetradthyl cyclohexanon (2) $C_{15}H_{10}O = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_3 \cdot C(C_2H_3)_2}{CH_4 \cdot C(C_1H_4)_3} > CO$. B. Aus 3-Methyl-1.1.5-triathyl-cyclohexanon-(6) durch nacheinanderfolgende Einw. von je 1 Mol Natriumamid und Athyljodid in Benzol (Haller, C. r. 157, 742). Nach Terpentinol riechende Flüssigkeit. Kp₇₆₀: 258—262°. D_1^m : 0,9301. n_D^m : 1,4675.

12. Oxo-Verbindungen $C_{16}H_{30}O$.

- 1. 1-Methyl-1.3.3-tripropyl-cyclohexanon-(2) C₁₀H₂₀O =

 H₂C CH₂·C(CH₂)(CH₂·CH₂·CH₂) CO. B. Entsteht beim Hydrieren von 1-Methyl-1.3.3-triallyl-cyclohexanon-(2) in Alkohol in Gegenwart von Nickelpulver bei ca. 60° unter gewöhnlichem Druck (CORNUBERT, C. r. 159, 77). Unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₄: 152°
 (korr.). Bildet kein Oxim.
- (CH₃·CH₂·CH₂)₂C·CO·C(CH₃)·CH₃·CH₃·CH₃. Rechtsdrehende Form. B. Entsteht CH₃·HC——CH₄
 beim Hydrieren von rechtsdrehendem 1.4-Dimethyl-1.3.3-triallyl-cyclopentanon-(2) in Alkohol in Gegenwart von Nickel bei ca. 60° (HALLER, CORNUBERT, C. r. 158, 1741). Nach Anis riechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 145° (korr.). Di:: 0,8955. ng:: 1,4649. [a]g:: +7° 10′. Durch Einw. von Natriumamid in siedendem Xylol entsteht das rechtsdrehende Amid der 4.6-Dimethyl-7-propyl-decan-carbonsäure-(4) bezw. der 5.7-Dimethyl-4-propyl-decan-carbonsäure-(4).

1.4 - Dimethyl - 1.3.3 - tripropyl - cyclopentanon - (2) $C_{10}H_{10}0 =$

¹⁾ Vgl. die Anm. 2 auf S. 8.

- 13. 1.1.3.3-Tetrapropyl-cyclohexanon-(2) $C_{18}H_{34}O =$
- H₂C CH₂·C(CH₂·CH₃) CO. B. Entsteht beim Hydrieren von 1.1.3.3-Tetraallylcyclohexanon-(2) in Alkohol in Gegenwart von Nickelpulver bei ca. 60° unter gewöhnlichem Druck (CORNUBERT, C. 7. 159, 77). Prismen. F: 43°. Bildet kein Oxim.
- 14. 0xo-Verbindungen $C_{19}H_{34}O$.
- 1. 2-Methyl-1.1.5.5-tetrapropyl-cyclohexanon-(6) $C_{19}H_{24}O = H_1C < CH_2 \cdot C(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)^2 > CO$. B. Entsteht beim Hydrieren von 2-Methyl-1.1.5.5-tetraallyl-cyclohexanon-(6) in Alkohol in Gegenwart von Nickelpulver bei ca. 60° unter gewöhnlichem Druck (CORNUBERT, O. r. 159, 77). Unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp_{19} : 181° (korr.). Bildet kein Oxim.
- 2. 5-Methyl-1.1.3.3-tetrapropyl-cyclohexanon-(2) $C_{19}H_{24}O = CH_3 \cdot HC < CH_3 \cdot C(H_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3)_2 > CO$. B. Entsteht beim Hydrieren von 5-Methyl-1.1.3.3-tetraallyl-cyclohexanon-(2) in Alkohol in Gegenwart von Nickelpulver bei ca. 60° unter gewöhnlichem Druck (CORNUBERT, C. r. 159, 77). Prismen. F: 49°. Bildet kein Oxim.

2. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-4} O$.

1. Cyclopenten-(1)-on-(3) $C_5H_6O=\frac{OC-CH}{H_2C-CH_2}$ CH. B. In schlechter Ausbeute beim Erwärmen von 2-Chlor-cyclopentanon-(1) mit Diäthylanilin (Godchor, Taboury, C. r. 156, 333; Bl. [4] 13, 548; vgl. indessen Kötz, Blendermann, Mähnert, Rosenbusch, A. 400, 73). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp: 135—137°; Kp₁₂: ca. 40°. D¹⁵: 0,989. n_1^{11} : 1,4629. Ziemlich löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Ather.

Oxim $C_5H_7ON = C_5H_4:N\cdot OH$. Nadeln. F: 52—53° (Godchot, Taboury, C. r. 156, 334). Semicarbason $C_6H_9ON_5 = C_5H_4:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_9$. Blättchen. F: 214—215° (Godchot, Taboury, C. r. 156, 334; Bl. [4] 18, 549). Schwer löslich in kaltem Alkohol.

2.4.4-Tribrom-oyelopenten-(1)-on-(3) C₅H₂OBr₃ = OU-UBr CH (?). B. Durch Aufbewahren von 2.2.5.5-Tetrabrom-cyclopentanon-(1) (?) in Essigester-Lösung (GODCHOT, TABOUBY, C. τ. 155, 1523; Bl. [4] 13, 543). — F: ca. 57—58°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. — Verkohlt bei ca. 160°. Gibt mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff 2.2.3.5.5-Pentabrom-cyclopentanon-(1) (?).

- 2. Oxo-Verbindungen C_6H_6O .
- 1. Cyclohexen-(1)-on-(3) C₀H₀O = H₂C<CH₂·CH₂·CH₃·CH (8. 50). Zur Bildung aus 2-Brom-cyclohexanon-(1) durch Behandeln mit Anilin in Äther vgl. Kötz, Blendermann, Mähnert, Rosenbusch, A. 400, 80.
- 2.4.4.5.6.6 Hexachlor 1 brom cyclohexen (1) on (3) C₆HOCl₆Br = Cl₈C CO CCl CBr. B. Durch Einleiten von Chlor in eine Lösung von m-Bromanilin in warmem Eisessig (McComen, Ward, Soc. 103, 2004). Prismen (aus Eisessig). F: 106°. Schwer löslich in Eisessig, löslich in Alkohol und Methanol. Liefert mit Kaliumjodid in heißem Eisessig 2.4.6-Trichlor-3-brom-phenol. Beim Erwärmen mit Kaliumacetat in Eisessig entsteht 2.4.5.6-Tetrachlor-3-brom-phenol. Gibt mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad 3.5.6-Trichlor-2-brom-chinon.
- 2.4.4.5.6.6 Hexachlor 1 jod cyclohexen (1) on (3) C₆HOCl₆I = Cl₂C CO CCl CI. B. Durch Einleiten von Chlor in eine Lösung von m-Jod-anilin in warmem Eisessig (Mc Combr., Ward, Soc. 103, 2002). Prismen (aus Eisessig). F: 104°. Schr leicht löslich in Aceton, ziemlich leicht in Alkohol und Methanol, schwer in Eisessig. Liefert mit Kaliumjodid in heißem Eisessig 2.4.6-Trichlor-3-jod-phenol. Beim Erwärmen mit Kaliumacetat in Eisessig entsteht 2.4.5.6-Tetrachlor-3-jod-phenol. Gibt mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad 3.5.6-Trichlor-2-jod-chinon.

2. 1-Methyl-cyclopenten-(1)-on-(3) $C_tH_tO = \frac{H_aC-CH_a}{OC-CH}C \cdot CH_a$. Neben

1-Methyl-cyclopentanol-(2)-on-(3) beim Erhitzen von 2-Chlor-1-methyl-cyclopentanon-(3) mit Wasser (Godchot, Taboury, C. r. 158, 1780). → Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp: 157—158°. Dss. 0,9712. nss. 1,4714. Leicht löslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. — Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ Ameisensäure und Bernsteinsäure.

Oxim $C_2H_3ON = CH_3 \cdot C_3H_5 : N \cdot OH$. Tafeln. F: 127° (Godchot, Taboury, C. r. 156, 1781). Löslich in Wasser.

Semicarbason $C_7H_{11}ON_3=CH_3\cdot C_5H_5:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Blattchen. F: 230° (Godonot, Taboury, C. r. 156, 1781).

3. 1-Methyl-cyclopenten-(1)-on-(5) C₆H₆O = H₂C·CH₂C·CH₃ (8. 52). В. Durch Behandeln von 1-Methyl-cyclopentanol-(1)-on-(2) mit 33% iger Oxalsaure-Lösung bei 100° (Godonot, C. r. 158, 506). — Kp: 157°.

Охіт C₆H₂ON = CH₃·C₂H₃:N·OH (8. 52). F: 127° (Godonot, C. r. 158, 506).

4. 1-Formyl-cyclopenten-(1), [Cyclopenten-(1)-yl]-formaldehyd C₂H₂O = H₂C·CH₂C·CHO (S. 53)¹). B. Man schüttelt mit Aceton verdünntes Cyclohexen mit Sauerstoff in Gegenwart von metallischem Osmium (Willstätter, Sonnenfeld, B. 46, 2958; 47, 2814). — Riecht stechend. Kp: 168°. — Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ Glutar-

3. Oxo-Verbindungen $C_7H_{10}O$.

1. Cyclohepten - (1) - on - (3), Tropilen $C_7H_{10}O = \frac{H_1C \cdot CO \cdot CH}{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_3}CH$ (8. 54).

B. In ein Gemisch aus Suberon, Wasser und Calciumcarbonat leitet man bei 28° langsam 1 Mol Bromdampf ein und behandelt das Reaktionsprodukt (Kp₁₃: 103°) mit Anilin (Kötz, Blendermann, Kárpáti, Rosenbusch, A. 400, 53; K., B., Mähner, R., A. 400, 81). {Durch Destillation von Tropidinjodmethylat mit Kali (Ladenburg, A. 217, 138)} oder besser mit Natronkalk (K., B., M., R., A. 400, 81). — Gibt beim Hydrieren in Gegenwart von kolloidalem Palladium Suberon (K., R., B. 44, 465; K., B., M., R., A. 400, 81).

Oxim $C_7H_{11}ON = C_7H_{10}:N\cdot OH$. Krystalle (aus Ligroin). F: 80—88 $^{\circ}$ (Kötz, Blendermann, Mähnert, Rosenbusch, A. 400, 81).

2. 1-Methyl-cyclohexen-(1)-on-(3) $C_7H_{10}O = H_2C \xrightarrow{CO} CH_3 CH_3 C \cdot CH_3$ (8. 54).

B. Durch Erwärmen von Heptandion-(2.6) mit Alkalilauge (Fargher, Perkin, Soc. 105, 1362; Harries, B. 47, 790), mit sirupöser Phosphorsäure oder mit verd. Schwefelsäure (F., P.). Durch Kochen von d-Verbenon (S. 104) mit verd. Schwefelsäure (Blumann, Zeitschel, B. 46, 1190). — $Kp_{700}:197^{\circ}(F., P.), 200-202^{\circ}(BL., Z.); Kp_{31}:94,5-95,5^{\circ}(Auwers, Eiserlicher, J. pr. [2] 84, 18). Ist mit Wasserdampf flüchtig (F., P.; BL., Z.). D¹⁸: 0,978 (BL., Z.); D²⁰: 0,9708; D²⁰: 0,9708; D²⁰: 0,9628 (Rov, Dissertation [Jena 1910], S. 34). Viscosität bei 20°: 0,0176 g/cmsec (Roy; vgl. Rabe, Pollouk, B. 45, 2926). np.: 1,5052 (Roy); <math>n_{\alpha}^{3.7}: 1,4914$; $n_{\alpha}^{16.7}: 1,4955$; $n_{\beta}^{30.7}: 1,5062$; $n_{\gamma}^{30.7}: 1,5157$ (Au., El.). Dielektr.-Konst. bei 18°: 24,3 (Roy).

Gibt bei der Ozonisierung ein Ozonid (grüngelbes Öl; explosiv), das beim Behandeln mit Wasser γ-Acetyl-buttersäure liefert (ROY; HARRIES, NERESHEIMER, C. 1916 II, 991). Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 240° 1-Methyl-cyclohexanon-(3) sowie wenig Hexahydrotoluol und Hexahydro-m-kresol (SKITA, RITTER, B. 44, 673). Gibt mit Methylmagnesiumjodid in Ather je nach den Bedingungen 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(1)-cl-(3) (v. Auwers, B. 46, 2995) oder 1.3-Dimethyl-cyclohexadien-(1.3) bezw. 1-Methyl-3-methylen-cyclohexen-(1) (Ergw. Bd. V, S. 64) (HAWOETH, Soc. 108, 1248; vgl. v. Au., B. 46, 2994); mit Allylmagnesiumbromid entsteht 1-Methyl-3-allyl-cyclohexen-(1)-cl-(3) (MAZURE-WITSCH, 3K. 48, 980; C. 1911 II, 1922). Liefert mit 2 Mol Semicarbazid-hydrochlorid in alkoh.

³) Spätere Autoren haben diese Verbindung bei der Oxydation von Cyclohexen nicht wieder erhalten (vgl. Medwedew, Alexedewa, C. 1927 II, 1012; H. Faber, Dies. Göttingen [1927], S. 6; Kötz, Richter, J.pr. [2] 111, 373). Es ist nicht ausgeschlossen, daß Cyclohexen-(1)-on-(3) vorgelegen hat.

Lösung in Gegenwart von Natriumacetat das Semicarbazon des 1(?)-Semicarbazino-1-methyl-cyclohexanons-(3) (Syst. No. 2079) (M., 36. 45, 1932; C. 1914 I, 1653).

Semicarbason $C_8H_{13}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_7 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_1$ (S. 55). Krystalle (aus Alkohol oder Methanol). F: ca. 198° (Fargher, Perkin, Soc. 105, 1362), 198° (Blumann, Zeitschel, B. 46, 1190), 199—200° (Harries, B. 47, 790).

3. 1-Methyl-cyclohexen-(1)-on-(6) $C_7H_{10}O = H_1C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO > C \cdot CH_3$ (8. 55). Gibt mit Methylmagnesiumjodid in Äther 1.2-Dimethyl-cyclohexen-(2)-ol-(1) (HAWOBTH, Soc. 103, 1246).

Oxim $C_7H_{11}ON = CH_5 \cdot C_6H_7 : N \cdot OH$ (S. 55). Zur Bildung aus dem Nitrosochlorid von 1-Methyl-cyclohexen-(1) vgl. IPATJEW, B. 45, 3216.

2.3.3.4.5.5 - Hexachlor - 1 - methyl - cyclohexen - (1) - on - (6) $C_7H_4OCl_6 = CCl_3 \cdot CCl_3 \cdot CCl_3 \cdot CCl_3 \cdot CCl_4 \cdot CCl_5 \cdot CCl_5 \cdot CCH_6$. Man sättigt eine Lösung von 6-Chlor-2-amino-toluol in Eisessig + konz. Salzsäure mit Chlor (Zincke, Pfaffendorf, A. 394, 10). — Nach Campher riechende Prismen (aus Benzin). F: 107°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol und Eisessig, ziemlich schwer in Benzin. — Gibt beim Erwärmen mit Zinn und Alkohol 3.5.6-Trichlor-2-oxy-toluol (Z., A. 417, 205), bei der Reduktion mit Zinn-chlorür außerdem 3.4.5.6-Tetrachlor-2-oxy-toluol (Z., Pf.). Macht in essigsaurer Lösung aus Kaliumjodid Jod frei (Z., Pf.). Beim Kochen mit Natriumacetat in Alkohol entsteht 2.3.4.5.5-Pentachlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.3)-on-(6) oder 2.3.3.4.5-Pentachlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.3)-on-(6) oder 2.3.3.4.5-

4. 1-Formyl-cyclohexen-(1), Δ¹-Tetrahydrobenzaldehyd C₇H₁₀O = H₂C<CH₂·CH₃·CH₂C·CHO (S. 56). B. In geringer Ausbeute durch Behandeln von [2-Oxyhexahydrobenzyl]-anilin mit Chromtrioxyd in Eisessig (Borsche, Schmidt, B. 43, 3400). Durch Kochen des Dioxims von Pimelinsäuredialdehyd mit verd. Schwefelsäure (v. Braun, Danziger, B. 46, 107).

Semicarbason $C_8H_{13}ON_3 = C_6H_9 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$ (S. 56). F: 212—213° (B., Sch.), 211—212° (v. B., D.).

5. 1-Methyl-cyclohexen - (2) - on - (4) C₇H₁₀O = OC CH CH₂·CH₃·CH·CH₃. B. Durch Behandeln von 3-Brom-1-methyl-cyclohexanon-(4) in āther. Lösung mit 3 Mol Anilin (Kötz, Steinhorst, A. 379, 22). Aus 1-Methyl-cyclohexanol-(3)-on-(4) durch Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure auf 110° (K., St.). Man kocht 1-Chlor-3-methyl-cyclohexanon-(6)-carbonsäure-(1)-āthylester mit Eisessig und Natriumacetat, fügt zu der Reaktionsflüssigkeit überschüssiges Natriumhydroxyd und erhitzt nochmals (K., Blendermann, Mähnert, Rosenbusch, A. 400, 86). — Kp: 175—176° (K., St.); Kp₁₂: 81—85° (K., B., M., R.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (K., B., M., R.).

Semicarbason $C_6H_{13}ON_5 = CH_3 \cdot C_6H_7 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 184—185° (Kötz, Steinhorst, A. 379, 22).

6. 1-Methyl-cyclohexen - (3) - on - (2) $C_7H_{10}O = HC < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4$ CH·CH₃. B. Durch Behandel von 3-Brom-1-methyl-cyclohexanon-(2) mit 3 Mol Anilin in āther. Lösung (Körz, Steinhorst, A. 379, 16). Durch Erhitzen von 1-Methyl-cyclohexanol-(3)-on-(2) mit wasserfreier Oxalsäure auf 110° (K., St., A. 379, 17). — Angenehm riechendes Öl. Kp: 172—173°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Ziemlich leicht löslich in Wasser.

Semicarbason $C_8H_{13}ON_3 = CH_3 \cdot C_4H_7 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Krystalle (aus Methanol). F: 177—178° (KÖTZ, STEINHORST, A. 879, 17).

7. 1-Methyl-cyclohexen-(3)-on-(5) C₇H₁₀O = HC CH·CH₂ CH·CH₃ CH·CH₃ (S. 56).

B. In geringer Menge beim Behandeln von 4-Brom-1-methyl-cyclohexanon-(3) in āther.
Lösung mit 3 Mol Anilin (Kötz, Steinhorst, A. 379, 19) oder beim Erhitzen von 1-Methyl-cyclohexanol-(4)-on-(3) mit wasserfreier Oxalsäure auf 110° (K., St., A. 379, 20). — Kp: 188—190°. Verharzt bei der Destillation mit Wasserdampf.

Semicarbason $C_8H_{13}ON_8 = CH_2 \cdot C_6H_7 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_8$. Krystalle (aus Methanol). F: 159—160° (KÖTZ, STEINHORST, A. 379, 20).

- 8. 1-Methyl-cyclohexen-(3)-on-(2) oder 1-Methyl-cyclohexen-(3)-on-(6) $C_7H_{10}O = HC < CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4$ oder $HC < CH_2 \cdot CH_3 \cdot$
- 1.3.4.5.5.6 Hexachlor 1 methyl cyclohexen (3) on (2) oder 1.2.8.4.5.5 Hexachlor 1 methyl cyclohexen (3) on (6) C₇H₄OCl₆ = ClC < CCl₂ CHCl > CCl · CH₃ oder chlor 1 methyl cyclohexen (3) on (6) C₇H₄OCl₆ = ClC < CCl₂ · CHCl > CCl · CH₃ oder chlor 1 methyl cyclohexen (3) on (6) C₇H₄OCl₆ = ClC < CCl₂ · CHCl > CCl · CH₃ oder chlor 1 methyl cyclohexen (3) on (6) C₇H₄OCl₆ = ClC < CCl₂ · CHCl > CCl · CH₃ oder chlor 1 methyl cyclohexen (3) on (6) C₇H₄OCl₆ = ClC < CCl₂ · CHCl > CCl · CH₃ oder chlor 1 methyl cyclohexen (3) on (6) C₇H₄OCl₆ = ClC < CCl₂ · CHCl > CCl · CH₃ oder chlor 1 methyl cyclohexen (3) on (6) C₇H₄OCl₆ = ClC < CCl₂ · CHCl > CCl · CH₃ oder chlor 1 methyl cyclohexen (3) on (6) C₇H₄OCl₆ = ClC < CCl₂ · CHCl > CCl · CH₃ oder chlor 1 methyl cyclohexen (3) on (6) C₇H₄OCl₆ = ClC < CCl₂ · CHCl > CCl · CH₃ oder chlor (3) on (4) Cl₂ · CHCl > CCl · CH₃ oder chlor (4) Cl₂ · CHCl > CCl · CH₃ oder chlor (4) Cl₂ · CHCl > CCl · CH₃ oder chlor (4) Cl₂ · CHCl > (4) Cl₃ · CHCl · ClC · ClCl · CH₃ oder chlor (4) Cl₂ · CHCl · ClCl · CH₃ oder chlor (4) Cl₃ · CHCl · ClCl · CH₃ oder chlor (4) Cl₃ · CHCl · ClCl · CH₃ · CHCl · ClCl · CHCl · ClCl · CH₃ · CHCl · ClCl · ClCl · CHCl · ClCl · CHCl · ClCl · CHCl · ClCl
- CIC CI CHCl CCl. CH₈. B. Man sättigt eine Aufschwemmung von 4-Chlor-2-aminotoluol in Eisessig + konz. Salzsäure mit Chlor (ZINCKE, A. 417, 203). Nach Campher riechende Nadeln oder Prismen (aus Eisessig). F: 105°. Ziemlich löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, weniger in Eisessig und Benzin. Macht in essigsaurer Lösung aus Kalium-jodid Jod frei. Gibt bei der Reduktion mit Zinn in Alkohol 3.4.5-Trichlor-2-oxy-toluol; mit Zinnehlorür in essigsaurer oder alkoholischer Lösung bildet sich außerdem 3.4.5.6-Tetrachlor-2-oxy-toluol. Löst sich mit braunvioletter Farbe in alkoh. Alkalien.
- 9. 1 Formyl cyclohexen (3), Λ° Tetrahydrobenzaldehyd $C_7H_{10}O = HC < CH_{\circ} \cdot CH_{\circ} > CH \cdot CHO$. B. Durch Umsetzen der Magnesiumverbindung aus 4-Bromcyclohexen-(1) mit Orthoameisensäureester in Toluol und Kochen des Reaktionsproduktes mit verd. Schwefelsäure (Sobroki, B. 43, 1040). Nach Isovaleraldehyd und Benzaldehyd riechende Flüssigkeit. Kp: 163,5—164,5°; Kp₁₇: ca. 58°. D_{\bullet}^{μ} : 0,9524. Polymerisiert sich sehr leicht.

Semicarbazon $C_8H_{13}ON_3 = C_8H_9 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 153,5—154,5° (SOBECEI, B. 48, 1041).

- 10. 1.2-Dimethyl-cyclopenten-(2)-on-(4) $C_7H_{10}O = \frac{CH_3 \cdot C CH}{CH_3 \cdot HC CH_2}CO$. B. Aus dem beim Behandeln von Diacetbernsteinsäureester (Ergw. Bd. III/IV, S. 290) mit Natriumäthylat und Methyljodid in heißem Alkohol entstehenden (nicht rein dargestellten) 1.2-Dimethyl-cyclopenten-(2)-on-(4)-dicarbonsäure-(1.5)-diäthylester durch Verseifen und Abspalten von CO_3 (Willstätter, Clarke, B. 47, 295). Kp_9 : 67—68°.
 - 11. Methyl-formyl-cyclopenten $C_7H_{10}O = \frac{OHC \cdot C}{CH_2 \cdot CH \cdot CH_2}CH_2$ oder

H₂C-CH(CH₃) CH₂(?). Über eine Verbindung von dieser Zusammensetzung, die bei der Einw. von Kaliumcarbonat auf die ätherlöslichen Spaltprodukte des aus Citronellaldimethylacetal erhaltenen Ozonids entstand, vgl. HARRIES, COMBERG, A. 410, 44.

Semicarbazon $C_6H_{13}ON_5=CH_3\cdot C_5H_6\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_5$. Krystalle (aus Aceton). F: 181° (Harries, Comberg, A. 410, 43). Löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Wasser und Äther.

12. 1-Isopropyliden-cyclobutanon-(2) $C_7H_{10}O = H_2C-C:C(CH_3)_3$. B. Durch Behandeln des Monoczonids von 1.2-Diisopropyliden-cyclobutan mit Wasser (Lebedew, K. 43, 827; C. 1911 II, 1915). — Gelbliche Flüssigkeit von chinonartigem Geruch. $Kp_{11}:57^{\circ}; Kp_{760}:171^{\circ}. D_1^{\infty}:0,9326. n_{\alpha}^{\infty}:1,4818; n_{10}^{\infty}:1,4862; n_{10}^{\infty}:1,4975; n_{10}^{\infty}:1,5057.$ — Absorbiert Sauerstoff aus der Luft. Gibt bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure Bernsteinsäure. Gibt beim Hydrieren in Gegenwart von Platinmohr 1-Isopropyl-cyclobutanon-(2). Liefert mit Phenylhydrazin gelbe, zerfließliche Nadeln.

Semicarbason $C_8H_{18}ON_2 = (CH_8)_8C:C_4H_4:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Methanol). F: 241° (Zers.) (Lebedew, \mathcal{H} . 43, 830; C. 1911 II, 1915).

13. 1.1-Dimethyl-2-methylen-cyclobutanon-(3) $C_7H_{10}O = \frac{(CH_2)_2C-CH_2}{H_2C:C-CO}$.

B. Aus dem Ozonid von 1.1-Dimethyl-2-methylen-3-isopropyliden-cyclobutan durch Behandeln mit Wasser (Lebedew, Ж. 43, 833; O. 1911 II, 1915). — Riecht stechend. Kp₅₀: 59—60°. D_4^a : 0,8854; D_4^m : 0,8684. D_6^m : 1,4438; D_6^m : 1,44465; D_6^m : 1,4548; D_6^m : 1,4612. — Oxydiert sich an der Luft zu Krystallen vom Schmelzpunkt 129°, die beim Erhitzen verpuffen. Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure a.a-Dimethyl-bernsteinsäure.

Semicarbason $C_8H_{18}ON_2=C_7H_{10}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Krystalle (aus Methanol). Zersetzt sich langsam oberhalb $160^\circ;~F:$ ca. 190° (Zers.) (Lebedew, 3K. 43, 834; C. 1911 II, 1915).

14. Bicyclo-[1.1.3]-heptanon-(6) C₇H₁₀O, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Destillation des Calciumsalzes der cis-Hexahydro-isophthalsäure in einer CO₂-Atmosphäre (STARK, B. 45, 2373). — Fast farblose, stark campherartig riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₀: 157—158° (geringe Zersetzung). Ist mit Wasserdampf flüchtig. D²⁰: 0,9322. n²⁰: 1,4731. Sehr wenig löslich in Wasser, löslich in Äther, Alkohol, Eisessig und Chloroform. — Färbt sich am Licht und an der Luft rasch gelb. Ist unbeständig gegen alkal. Permanganat-Lösung. Gibt mit Brom in Eisessig eine violette Färbung.

Semicarbazon $C_8H_{13}ON_3=C_7H_{10}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_9$. Mikroskopische Blättchen (aus Alkohol). F: 179—180° (STARK, B. 45, 2373).

15. Bicyclo-[1.2.2]-heptanon-(2), Norcampher C₇H₁₀O, s. nebenstehende Formel (S. 57). B. Man erhitzt das Bleisalz der Homonorcamphersäure [Cyclopentan-carbonsäure-(1)-essigsäure-(3)] in CO₂-Atmosphäre auf 110°; Reinigung über das Semicarbazon (HINTIKKA, KOMPPA, C. 1918 II, 370). — Leicht flüchtige Krystalle von intensivem Geruch und brennendem Geschmack. F: 93—94°. Ziemlich leicht löslich in Wasser. Wird in Berührung mit Wasser ölig.

Semicarbazon $C_8H_{18}ON_3=C_7H_{10}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Flache Prismen (aus Alkohol) oder Schuppen (aus Benzol). F: 196,5—197,5° (HINTIKKA, KOMPPA, C. 1918 II, 370). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in kaltem Benzol.

4. 0xo-Verbindungen $C_8H_{12}O$.

- 1. Cycloocten-(1)-on-(4), "Granatal" C₈H₁₂O = H₂C CO·CH₂·CH₃·CH₄·
- 2. 1-Acetyl-cyclohexen-(1), \$\Delta^1\$-Tetrahydroacetophenon \$C_8H_{18}O\$ = \$H_2C\frac{CH_2-CH}{CH_2-CH_2}\cdot CO\cdot CH_3\$ (S. 58). B. Neben 1-Acetyl-cyclohexanol-(1) beim Destillieren cines Gemisches von Methyl-[1-acetoxy-cyclohexyl]-ketoxim und \$2\gamma_0'ajger Schwefelsäure mit Wasserdampf (Wallach, \$A\$. \$89, 191). Man kondensiert Tetrahydrobenzol mit Acetylchlorid in \$CS_2\$ in Gegenwart von AlCl_2 oder besser SnCl_4 und erhitzt das Reaktionsprodukt mit Di-\(\text{athylanilin auf } 180\gamma(Darzens, \$C. r. 150, 709)\$. Nach Acetophenon und Amylacetat riechende Flüssigkeit. Kp: 201—202\gamma(D.); Kp_{50}: 118—120\gamma(W.)\$. Gibt beim Überleiten mit Wasserstoff \(\text{über Nickel bei } 160\gamma Hexahydroacetophenon (D., Rost, \$C. r. 151, 759)\$. Kondensiert sich mit Chloressigs\(\text{athylester} \) in Gegenwart von Natrium\(\text{athylester} \) zu Methyl-[cyclohexen-(1)-yl]-glycids\(\text{athylester} \) (Syst. No. 2574) (D., R.).

Oxim $C_8H_{18}ON = C_6H_{\bullet} \cdot C(CH_{\bullet}): N \cdot OH$ (S. 58). F: 99° (Darzens, C. r. 150, 708). Semicarbason $C_9H_{18}ON_3 = C_6H_{\bullet} \cdot C(CH_{\bullet}): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_{\bullet}$ (S. 58). F: 220° (Darzens, C. r. 150, 708; Wallach, A. 389, 191).

- 3. 1.1-Dimethyl-cyclohexen-(2)-on-(4) $C_8H_{19}O = OC < CH = CH < CH_{10}CCH_{10} < CH_{10}CCH_{10}CCH_{10} < CH_{10}CCH_{10}CCH_{10} < CH_{10}CCH_{10}CCH_{10}CCH_{10} < CH_{10}CCH_{10}CCH_{10}CCH_{10} < CH_{10}CCH_{$
- 5.6.1¹.1¹-Tetrachlor-1.1-dimethyl-cyclohexen-(2)-on-(4), 5.6 Dichlor -1 methyl-1-dichlormethyl-cyclohexen-(2)-on-(4) C₈H₈OCl₄ = OC CH—CH—CH—CH₃ CHCl₂. B. Durch Einw. von Chlor auf fein zerriebenes oder in CCl₄ gelötes 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) (Auwers, B. 44, 795). Krystalle (aus Methanol). F: 118—120° (Zers.). Löslich in organischen Lösungsmitteln. Ist mit Wasserdampf unzersetzt destillierbar. Spaltet beim Aufbewahren Chlorwasserstoff ab. Gibt beim Verreiben mit Methanol und Zufügen von verd. Natronlauge oder beim Kochen mit Eisessig und Kaliumacetat 3-Chlor-1-methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4).
 - 4. 1.1-Dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) $C_8H_{18}O = HC < CH_1 > C(CH_2)_2$.
- 8 Chlor 1.1 dimethyl cyclohexen (8) on (5) $C_8H_{11}OCl = HC < CO \cdot CH_8 > C(CH_3)_8$ (S. 58). Kp₈: 86°; Kp₁₅: 92° (v. Auwers, Lange, A. 401, 323). $D_4^{16.6}$: 1,0884; $D_4^{16.7}$: 1,0841
- ') Zur Konstitution dieser Verbindung vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] RUZICKA, TREBLER, Helv. 3, 762 Anm.; BÖRSEKEN, PEEK, R. 44, 849. BEILSTEIN'S Handbuch. 4. Aufl. Erg.-Bd. VII/VIII.

- (v. Au., L.). $n_{\alpha}^{is.7}$: 1,4918; $n_{\beta}^{is.7}$: 1,495; $n_{\gamma}^{is.7}$: 1,5055; $n_{\gamma}^{is.7}$: 1,5143 (v. Au., L.). Kondensiert sich mit der Natriumverbindung des Cyanessigsäure-äthylesters zu [5-Oxo-3.3-dimethyl-cyclohexyliden]-cyanessigsäure-äthylesters (Syst. No. 1332), mit der Natriumverbindung des Methyleyanessigsäure-äthylesters zu a-[5-Oxo-3.3-dimethyl-cyclohexyliden]-propionsäurenitril (als Athyläther, Syst. No. 1055, isoliert) und mit Natrium-acetessigester zu 1.1-Dimethyl-cyclohexe-(3)-on-(5)-essigsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 1285) (Crossley, Gilling, Soc. 97, 526, 532, 535).
 - S. 58, Z. 15 v. u. statt "[cyclohexen-(1)-yl-(1)]" lies "[cyclohexen-(6)-yl]".
- 3-Brom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) C₈H₁₁OBr = HC CO CH₂ C(CH₂)₂ (S. 59). Kp₃₂: 126° (Crossley, Renous, Soc. 105, 173). Reagiert mit Brom in Chloroform unter Entwicklung von Bromwasserstoff; aus dem Reaktionsprodukt konnten geringe Mengen 3.4-Dibrom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) isoliert werden.
- 3.4 Dibrom 1.1 dimethyl cyclohexen (3) on (5) $C_8H_{10}OBr_2 = BrC < CO \cdot CH_2 > C(CH_2)_1$ (S. 59). B. Zur Bildung aus Bromdimethyldihydroresorein und Phosphortribromid vgl. Crossley, Renour, Soc. 105, 170. Aus 3-Brom-1.1-dimethyl-cyclohexen (3) on (5) und Brom in Chloroform (Cr., R., Soc. 105, 173). Gibt beim Erhitzen 5-Brom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol und 6-Brom-4-oxy-1.2-dimethyl-benzol. Beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge bilden sich 5-Brom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol und 4.5-Dibrom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol. Beim Erhitzen with sich 5-Brom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol und 4.5-Dibrom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol und 4.5-Dibrom-
- 3.4.6 Tribrom 1.1 dimethyl cyclohexen (8) on (5) C₈H₆OBr₈ = BrC CBr · CH₂ C(CH₃)₂ (8.59). B. Man fügt zu einer Suspension von Dimethyldihydroresorein in Chloroform 1 Mol Brom und erhitzt dann 1 Stde. lang mit 2 Mol Phosphorpentabromid auf dem Wasserbad (CROSSLEY, RENOUF, Soc. 105, 174). Krystalle (aus Petroläther). F: 107°. Gibt beim Erhitzen für sich oder mit alkoh. Kalilauge 4.5 Dibrom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol und andere Produkte.
- 5. 1.2 Dimethyl cyclohexen (1) on (3) C₈H₁₈O = H₂C < CH₂ · C(CH₃) C · CH₃.

 B. Man kocht 1.2 Dimethyl cyclohexen (1) on (6) carbonsāure (3) āthylester mit alkoh. Kalilauge und erhitzt die entstandene freie Säure im Vakuum auf 60—70° (Kötz, Blendermann, Mähnert, Rosenbuson, A. 400, 83). Kp₁₈: 118—119°. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ p-Acetyl-buttersäure und Essigsäure. Liefert beim Hydrieren in Gegenwart von kolloidalem Palladium 1.2 Dimethyl-cyclohexanon (3).

Semicarbason $C_9H_{15}ON_9=(CH_9)_9C_9H_6$: $N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_9$. F: 225° (Zers.) (Kötz, Blendermann, Mähnert, Rosenbuson, A. 400, 83).

6. 1.3 - Dimethyl - cyclohexen - (1) - on - (6) C₂H₁₉O = OC C(CH₂): CH₂ CH₄ CH · CH₄.

B. Man erwärmt das Nitrosochlorid des inakt. 1.3-Dimethyl-cyclohexens (3) mit Natriumacetat und Eisessig und spaltet das entstandene Oxim mit Schwefelsäure (Wallach, A. 397, 198). — In freiem Zustande nicht rein isoliert. — Gibt bei der Reduktion nach Paal 1.3-Dimethyl-cyclohexanon (4).

Semicarbazon $C_9H_{16}ON_8 = (CH_8)_3C_8H_6:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. F: 194—195° (WALLACE, A. 397, 198).

7. 1.3 - Dimethyl - cyclohexen - (3) - on - (5) C_bH₁₈O = HC CO—CH₂ CH·CH₆ (8. 59). B. Aus 4-Methyl-heptandion-(2.6) durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung oder durch Einw. von konz. Natriumäthylat-Lösung (Baever, Piocaed), Λ. 407, 341, 344). — Kp₁₈: 88—90° (Zelinsky, B. 44, 2779); Kp₁₄: 86—87° (korr.) (Auwers, Peters, B. 43, 3087); Kp: 211—212° (Wallach, A. 397, 199). D^{11,1}: 0,9462 (Auwers, Eisenslohe, J. pr. [2] 82, 127); D²⁰: 0,940 (W.). n²/₅: 1,4819 (Z.); n^{1,1}/₅: 1,4825; n^{1,1}/₅: 1,4871; n^{1,1}/₅: 1,4963; n^{1,1}/₅: 1,5052 (Au., Eis.). — Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ und darauffolgenden Wasserabsplung 1.3-Dimethyl-cyclohexandion-(4.5) (Wallace, A. 437, 185). Bei der Oxydation mit alkal. KMnO₄-Lösung oder mit Ozon entsteht δ-Oxo-β-methyl-n-capronsäure (Au., Peters, B. 43, 3091). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium 1.3-Dimethyl-cyclohexanon-(5) (W., A. 397, 199), bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 200° unter 75—80 mm Druck außerdem 1.3-Dimethyl-cyclohexanol-(5) (Ze-Linsky, B. 44, 2779). Liefert mit Ammoniak ein (nicht weiter beschriebenes) Imid, mit Methyl-Linsky, B. 44, 2779). Liefert mit Ammoniak ein (nicht weiter beschriebenes) Imid, mit Methyl-

amin das Methylimid (s. u.) (BARYER, PIOCARD, A. 407, 342). Bei der Kondensation mit Ameisensäureäthylester in Äther in Gegenwart von Natriumäthylat entsteht 2.4-Dimethyl-1-formyl-oyolohexen-(4)-on-(6) (RUHEMANN, LEVY, Soc. 101, 2551). Dimethylcyolohexenon gibt beim Kondensieren mit Bromessigester in Gegenwart von Zink und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit verd. Schwefelsäure nicht 1.5-Dimethyl-oyolohexadien-(1.3)-essigsäure-(3)-äthylester, sondern [3.5-Dimethyl-oyolohexen-(2)-yliden]-essigsäureäthylester (AU., P., B. 43, 3097). Kondensiert sich mit Oxalsäurediäthylester in Äther in Gegenwart von Natriumäthylat zu [6-Oxo-2.4-dimethyl-cyclohexen-(4)-yl]-glyoxylsäure-äthylester (RUHEMANN, Soc. 101, 1734). Liefert mit 2 Mol Semicarbazidhydrochlorid in Alkohol in Gegenwart von Natriumacetat das Semicarbazon des 3(?)-Semicarbazino-1.3-dimethyl-cyclohexanons-(5) (Syst. No. 2079) (MAZUREWITSCR, Ж. 45, 1932; С. 1914 I, 1653). Gibt beim Umsetzen mit Methylmagnesiumjodid in Äther 1.3.5-Trimethyl-cyclohexen-(1)-ol-(3) (AU., P., B. 43, 3087). Einw. von p-Nitroso-dimethylanilin: R., Soc. 101, 1738. — Gibt mit Ferrocyanwasserstoffsäure einen hellblauen Niederschlag (BAEYER, PIOCARD, A. 407, 343).

Methylimid 468 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3)-ons-(5) $C_9H_{18}N = (CH_9)_2C_9H_4$: N·CH₂. B. Aus 4-Methyl-heptandion-(2.6) oder besser aus 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) durch Behandeln mit Methylamin in Alkohol (Baryer, Piccard, A. 407, 343). — Leicht löslich in kaltem, schwer in heißem Wasser. — $2C_9H_{18}N + H_9PtCl_9$. Feine Krystallkörner. — Pikrat. Glänzende Prismen. F: 150—152°.

Semicarbason des 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3)-ons-(5) $C_5H_{15}ON_5=(CH_5)_2C_6H_6$: N·NH·CO·NH₂. Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 168—171 6 (Zers.) (MAZUREWITSCH, 2K. 45, 1929; \tilde{C} . 1914 I, 1653), 178—179 6 (BANYER, PICCARD, A. 407, 342).

- 8. 1.4-Dimethyl-cyclohexen-(1)-on-(3) C₂H₁₃O = CH₂·HC < CH₂·CH₂·CH₃C·CH₃ (vgl. S. 61). B. Durch Erhitzen von 1.4-Dimethyl-cyclohexanol-(3)-on-(2) mit wasserfreier Oxalsäure auf 110° (Kötz, Blendermann, Mähnert, Rosenbusch, A. 400, 82). Nach Menthon riechendes Öl. Kp₁₂: 75°. Ist mit Wasserdampf flüchtig.
- 9. 1.4-Dimethyl-cyclohexen-(1)-on-(6) C₈H₁₈O = CH₈·HC CH₂·CO C·CH₃.

 B. Das Oxim entsteht beim Erwärmen des Nitrosochlorids von 1.4-Dimethyl-cyclohexen-(1) mit Natriumacetat und Eisessig; man erhält daraus das Dimethylcyclohexenon durch Kochen mit verd. Schwefelsäure (Wallach, A. 896, 269; 897, 190). Kp: 189—190° (W., A. 897, 191). D²⁸: 0,938. n²/₅: 1,4753. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Gibt beim Kochen mit Eisenchlorid in Eisessig p-Xylenol (W., A. 897, 191). Gibt beim Hydrieren in Methanol in Gegenwart von kolloidalem Palladium 1.4-Dimethyl-cyclohexanon-(2) (W., A. 397, 192).

Oxim C₂H₁₃ON = (CH₂)₂C₂H₂:N·OH. B. s. im vorangehenden Artikel. — Krystalle (aus Methanol). F: 92—93 (WALLACH, A. 396, 269; 397, 190). — Ist mit Wasserdampf flüchtig.

Semicarbason $C_0H_{18}ON_3 = (CH_3)_2C_0H_4: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Methanol). F: 165° (Wallace, A. 397, 191).

10. 1-Isopropyl-cyclopenten - (1) - on - (3), Tunacetophoron C₈H₁₂O = OC—CH

H₂C-CH₂C·CH(CH₂)₈ (8. 62). B. Beim Erhitzen der angesäuerten Natriumverbindung won Tanacetophoron-carbonsäure (Syst. No. 1285) (die beim Behandeln von α-Tanacetogendicarbonsäuredimethyl- oder diäthylester mit Natriummethylat in Methanol entsteht) mit Wasser (Wallace, A. 388, 56; vgl. Thomson, Soc. 97, 1515). Man sättigt die methylalkoholische Lòsung von α- oder β-Thujaketonsäure mit Chlorwasserstoff und kocht den entstandenen geohlorten Ester mit methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung oder verd. Kalilauge (Wallace, A. 414, 221). — Kp: 215—217° (Th.), 212—214° (W., Challenger, A. 381, 84); Kp_{17—18}: 99° (Th.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (Th.; W.). D²⁰: 0,938 (W., Ch.). n²⁰: 1,4788 (W., Ch.). — Gibt beim Hydrieren in Gegenwart von kolloidalem Palladium 1-Isopropyl-cyclopentanon-(3) (W., Ch.). Gibt beim Umsetzen mit Methylmagnesiumjodid einen Kohlenwasserstoff C₆H₁₄ (Ergw. Bd. V, S. 65) (W., A. 414, 222).

Semicarbason $C_2H_{18}ON_3 = (CH_2)_2CH \cdot C_2H_3 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Blattchen (aus Alkohol). F: 187—188° (Zers.) (Thomson, Soc. 97, 1515), 187—188° (Wallach, Challenger, A. 381, 84; vgl. W., A. 388, 55).

11. 1-Isopropyl-cyclopenten - (1) - on - (5) C₂H₁₂O = H₁C-CH C+(CH₃)₂.

B. Man erwärmt das Nitrosochlorid von 1-Isopropyl-cyclopenten-(1) mit Natriumacetat und Eisessig und behandelt das entstandene Oxim mit verd. Schwefelsäure (MEERWEIN, A. 405, 152). — Riecht intensiv pfefferminzartig. Ist mit Wasserdampf flüchtig.

4.

 $\mathbf{Semicarbazon} \ \ C_9H_{15}\mathrm{ON}_3 = (\mathrm{CH}_2)_2\mathrm{CH} \cdot \mathrm{C}_5H_5 : \mathrm{N} \cdot \mathrm{NH} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{NH}_2. \quad \mathrm{N\"{a}delchen} \ \ (\mathrm{aus} \ \ \mathrm{Methason} \ \ \mathrm{Co} \cdot \mathrm{NH}_2 = \mathrm{N\acute{a}delchen} \ \ \mathrm{Co} \cdot \mathrm{NH}_2 = \mathrm{N\acute{a}delchen} \ \ \mathrm{N\acute{a}delchen}$ nol). F: 203-2040 (MEERWEIN, A. 405, 152).

12. 1-Isopropyliden-cyclopentanon-(2) $C_8H_{12}O = \frac{H_2C-CO}{H_2C-CH_2}C$; $C(CH_3)_2$. B.

Durch Kondensation von Cyclopentanon mit Aceton in 5% iger Natriumäthylat-Lösung in der Kälte (WALLACH, A. 394, 369). — Kp: 195—1996. Ist mit Wasserdampf flüchtig. D. 0,9565. no: 1,4932. — Gibt beim Hydrieren in Gegenwart von kolloidalem Palladium 1-Isopropyl-cyclopentanon-(2).
Uber ein Keton C₈H₁₂O aus Pinsäure, das von Bonsporff (B. 44, 3208) für 1-Isopro-

pyliden-cyclopentanon-(2) gehalten wurde, vgl. unten, No. 17.

Oxim $C_8H_{13}ON = (CH_3)_3C:C_5H_6:N\cdot OH$. F: 77° (WALLACH, A. 394, 369).

Semicarbazon $C_0H_{15}ON_3 = (CH_3)_2C:C_5H_6:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 215—218° (WALLACH, A. 394, 369). Leicht lößlich in Wasser.

13. 1-Methyl-2-athyl-cyclopenten-(1)-on-(5) C₈H₁₂O = CH₂·C—CO
C₈H₅·C—CH₂·CH₂.

B. Durch Kochen von a.β-Dipropionyl-äthan mit 10% iger methylalkoholischer Kalilauge (Blaise, C. r. 158, 709). — Kp₁₅: 90,5%. — Gibt bei der Öxydation mit KMnO₄ Essigsäure und β-Propionyl-propionsäure. — Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 204°.

Semicarbason $C_9H_{15}ON_3 = C_2H_5 \cdot C_5H_4(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln. F: 267° (Blaise, C. r. 158, 709).

14. 1 - Methyl - 2 - acetyl - cyclopenten - (1), Methyl - [2 - methyl - cyclo - penten-(1)-yl]-keton C₈H₁₈O = H₁C—C(CH₃) C·CO·CH₃ (S. 62). B. Durch längeres Kochen von a.a'-Diacetyl-adipinsäure-diäthylester mit 10°/oiger Schwefelsäure (Haworth, Soc. 103, 1249). Durch Oxydation von Silveterpineol (Ergw. Bd. VI, S. 40) mit KMnO₄ bei 0° (Haworth, Perkin, Wallach, Soc. 103, 1235; A. 399, 163). — Riecht campherartig (Blaise, Koehler, Bl. [4] 7, 659). Kp₉: 66—68°; Kp₇₅₅: 188—189° (korr.) (Bl., K.); Kp: 189° (H.). D₄°: 0,9542 (H.). n_D: 1,4869 (H.). — Gibt beim Umsetzen mit CH₃·MgI in Äthyl-2-igopropenyl-cyclopenten-(1) (H.). 1-Methyl-2-isopropenyl-cyclopenten-(1) und 1-Methyl-2-[a-oxy-isopropyl]-cyclopenten-(1) (H.).

Semicarbazon $C_9H_{15}ON_3 = CH_3 \cdot C_5H_6 \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 221° (Hawerth, Soc. 103, 1249), 180° (Blaise, Koehler, Bl. [4] 7, 659).

15. 1.1.3-Trimethyl-cyclopenten-(3)-on-(5) $C_8H_{12}O = \frac{CH_3 \cdot C - CH_2}{HC - CO}C(CH_3)_2^{-1}$.

B. Durch Kochen von "Amylennitrolacetessigsäure-methyl-" oder "äthylester" (Ergw. Bd. III/IV, S. 265) und 50% iger Kalilauge (Wallach, A. 408, 207). — Pfefferminzartig riechendes gelbes Ol. Ziemlich löslich in Wasser. - Verändert sich leicht. Gibt beim Hydrieren in Gegenwart von kolloidalem Palladium 1.1.3-Trimethyl-cyclopentanon-(5).

Semicarbazon $C_9H_{15}ON_3=(CH_3)_2C_5H_3(CH_3):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Farblose Blättchen, die an der Luft langsam goldgelb werden. Schmilzt je nach der Art des Erhitzens zwischen 1990 und 210° (WALLACH, A. 408, 206).

16. 1.2.3-Trimethyl-cyclopenten-(3)-on-(5) $C_8H_{13}O = \frac{CH_3 \cdot HC - CO}{CH_3 \cdot HC - C(CH_3)}CH$.

B. Man methyliert α.β-Diacetyl-buttersäure-äthylester mit Methyljodid und Natriumäthylat und verseift das Reaktionsprodukt mit verd. Schwefelsäure oder 10% jeger Kalilauge (WILL-STÄTTER, CLARKE, B. 47, 308). — Suberonähnlich riechende Flüssigkeit. Kp₁₁: 78°. D¹¹: 0,939. — Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von Platin 1.2.3-Trimethyl-cyclopentanol (4).

Semicarbazon $C_0H_{15}ON_3 = (CH_3)_3C_5H_3:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_4$. Nädelchen (aus Alkohol). F: 209^o (Willstätter, Clarke, B. 47, 309). Fast unlöslich in Wasser und kaltem Alkohol.

17. Keton C₈H₁₁O aus Pinsäure wurde von Bonsdorff (B. 44, 3208) und Östling, (C. 1921 III, 106) für 1-Isopropyliden-cyclopentanon-(2) gehalten, ist aber wahrscheinlich ein Strukturisomeres dieser Verbindung (Komppa, Priv.-Mitt.). — B. Durch trockni. Destillation des Calciumsalzes (B.) bezw. des Bleisalzes (C.) der Pinsäure. — Kp.: 69—71°. D. 0,9355; $\mathbf{n}_{\alpha}^{\infty}$: 1,4636; $\mathbf{n}_{\beta}^{\infty}$: 1,4666; $\mathbf{n}_{\beta}^{\infty}$: 1,4738; $\mathbf{n}_{\gamma}^{\infty}$: 1,4799 (B.). — Entfärbt verd. Kaliumpermanganat-Lösung (B.).

¹⁾ Ist wohl nicht einheitlich, da das durch Hydrierung erhaltene Keton nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] von Wallach (A. 487, 193; vgl. A. 414, 332) als Gemisch erkannt worden ist.

Semicarbazon $C_9H_{18}ON_3 = C_8H_{12}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_9$. Krystalle (aus Methanol). F: 159—161° (Bonsdorff, B. 44, 3209). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, leicht in Alkohol.

18. $a-Oxo-a.\beta-dicyclopropyl-āthan$ $C_8H_{12}O=\frac{H_{12}C}{H_{12}C}CH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_{2}$. B. Man setzt die Magnesiumverbindung von Brommethyl-cyclopropan mit dem Nitril der Cyclopropancarbonsäure um und behandelt das Reaktionsprodukt mit verd. Säure (MICHIELS, C. 1912 1, 1105). — Unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₈: 175—177°. D^m.: 0,9149. n^m.: 1,4579. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln. — Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol $a.\beta$ -Dicyclopropyl-āthylalkohol.

Semicarbason $C_9H_{15}ON_3 = C_3H_5 \cdot CH_3 \cdot C(C_3H_5) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 82—83° (Michiels, C. 1912 I, 1105).

19. 1.1-Pentamethylen-cyclopropanon-(2) $C_8H_{12}O = H_2C < CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 > C < CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 > C < CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 > C < CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 > C < CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 > C < CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 > C < CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 > C < CH_3 \cdot CH_3$

B. In geringer Menge durch Erhitzen von 1.1-Pentamethylen-cyclopropanol-(2)-dicarbon-säure-(2.3) mit konz. Schwefelsäure auf 95—100° (Beesley, Ingold, Thorpe, Soc. 107, 1104). — Öl.

Semicarbason $C_9H_{15}ON_3=C_8H_{12}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 175° (Zers.) (Beesley, Ingold, Thorpe, Soc. 107, 1104).

20. 1-Methyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanon-(2), "Methylnorcampher" $C_8H_{13}O$, s. nebenstehende Formel. B. Durch trockne Destillation des Bleisalzes der Methylhomonorcamphersäure [1-Methylcyclopentan-carbonsäure-(1)-essigsäure-(3)] im Kohlensäurestrom (Ruzicka, B. 50, 1372). — Campherähnlich riechendes Öl. Kp_{18} : $60-62^{\circ}$. $H_1C-CH_2-CH_3$ (CH₂) H_2C-CH_3 (CH₃) H_3C-CH_3 (CH₃) H_4C-CH_3 (CH₃) $H_4C-CH_$

Semicarbason $C_9H_{15}ON_9 = C_8H_{13}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_9$. Nadeln (aus Methanol). F: 210° bis 211° (RUZICKA, B. 50, 1373).

5. Oxo-Verbindungen CoH₁₄O.

Oxim $C_9H_{15}ON = C_6H_9 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_3$. Flüssig. Kp₃₀: 135° (Wallach, A. 394, 377).

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_3 = C_6H_9 \cdot CH_3 \cdot C(CH_9) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. F: 144—145° (Wallach, A. 894, 376), 143° (Darzens, Rost, C. τ . 158, 775).

2. 1-Allyl-cyclohexanon-(2) $C_0H_{14}O = H_2C < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH_3 \cdot CH : CH_2$. B. In geringer Menge bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Allyljodid auf Cyclohexanon (CORNUBERT, C. r. 158, 1901). — Stark nach Menthon riechende Flüssigkeit. Kp_{16} : 94° (korr.).

Oxim $C_6H_{16}ON = C_6H_{14}:N\cdot OH$. Nach Menthol riechende Nadeln. F: 71° (CORNUBERT, C. r. 158, 1901).

3. a-[Cyclohexen-(1)-yl]-propional dehyd, Δ^1 -Tetrahydro-hydratropa-aldehyd $C_3H_{14}O=H_2C < \begin{array}{c} CH_3 \cdot CH_2 \\ CH_3 \cdot CH_2 \end{array} > C \cdot CH(CH_3) \cdot CHO$. B. Aus β -Methyl- β -[cyclohexen-(1)-yl]-glycidsāureāthylester $H_1C < \begin{array}{c} CH_3 \cdot CH_2 \\ CH_3 \cdot CH_2 \end{array} > C \cdot C(CH_4) \cdot CH \cdot CO_3 \cdot C_3H_5$ (Syst. No. 2574) durch

Verseifen und Destillieren der entstandenen Säure unter vermindertem Druck (DARZENS, Rost, C. r. 151, 759). — Kp₁₈: 90—93°.

- 4. 1-Isopropyl-cyclohexen-(3)-on-(5) $C_9H_{14}O = HC < CH \cdot CH_2 > CH \cdot CH(CH_4)_8$.
- 3 Chlor 1 isopropyl cyclohexen (3) on (5) $C_9H_{12}OCl = HC < \frac{CCl \cdot CH_2}{CO \cdot CH_2} > CH \cdot CH(CH_2)_2$. B. Durch Erhitzen von Isopropyldihydroresorein mit PCl₂ in Chloroform (Crossley, Pratt, Soc. 107, 173). Stechend riechende Flüssigkeit. Kp₂₁: 137°. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ β -Isopropyl-glutarsäure. Bei der Reduktion mit Natrium in feuchtem Äther entsteht 1-Isopropyl-cyclohexanol-(3). Einw. von Feuchtigkeit: Cr., P.

Semicarbason $C_{10}H_{16}ON_3Cl = (CH_2)_2CH \cdot C_6H_6Cl : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Tafeln (aus Alkohol). F: 193° (Zers.) (Crossley, Pratt, Soc. 107, 174).

5. 1-Isopropyliden - cyclohexanon - (4) C₂H₁₄O = OC CH₂ CH₃ C: C(CH₄)₂ (S. 64). B. In geringer Menge beim Behandeln von Nopinon mit kalter konzentrierter Schwefelsäure (RIMINI, G. 46 II, 120). — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ Aceton und Cyclohexandion-(1.4).

Semicarbazon $C_{10}H_{17}ON_3 = (CH_3)_3C:C_6H_3:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$ (S. 64). Nadeln (aus Methanol). F: 201° (Zers.) (Rimini, G. 46 II, 119). Ziemlich schwer löslich in Methanol.

6. 1-Methyl-3-acetyl-cyclohexen-(2) C₂H₁₄O = H₂C<CH₂CH₂CH₂CCO·CH₃. Rechtsdrehende Form. Das Oxim entsteht beim Kochen des Nitroscehlorids von linksdrehendem 1-Methyl-3-äthyliden-cyclohexan mit Natriumscetat und Eisessig; man zerlegt das Oxim mit verd. Schwefelsäure (HAWOETH, PERKIN, WALLACH, A. 379, 146; Soc. 99, 128). — Riecht ähnlich wie Menthon und Cyclohexanon. Kp: 210—212°. D²²: 0,9413. n_D: 1,4817. [a]_D: +100,4°. — Gibt beim Umsetzen mit Methylmagnesiumjodid in Äther rechtsdrehendes m·Menthen-(2)-ol-(8).

Oxim C₂H₁₅ON = CH₂·C₂H₃·C(CH₂):N·OH. B. s. im vorangehenden Artikel. — Prismen (aus Ather oder Methanol). F: 79° (Haworth, Perkin, Wallach, A. 879, 146; Soc. 99, 128). Kp₂₀: 140—150°.

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_3 = CH_2 \cdot C_4H_8 \cdot C(CH_8) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_9$. Krystalle (aus Alkohol). F: 219° (Hawosth, Perkin, Wallach, A. 379, 147; Soc. 99, 129).

7. 1 - Methyl - 3 - åthyl - cyclohexen - (6) - on - (5) C₂H₁₄O = $H_1C < \frac{CH(C_2H_3) \cdot CH}{CO} < \frac{CH}{CH} > C \cdot CH_3$ (S. 64). Kp₇₅₅: 223—227° (MAZUREWITSCH, K. 48, 982; C. 1911 II, 1922). — Gibt beim Umsetzen mit Allylmagnesiumbromid 1-Methyl-3-åthyl-cyclohexen (6) - ol - (5) (M., K. 48, 982). Liefert mit 2 Mol Semicarbazidhydrochlorid in Alkohol in Gegenwart von Natriumacetat das Semicarbazon des 1-Semicarbazino-1-methyl-3-åthyl-cyclohexanons - (5) (†) (Syst. No. 2079) (M., K. 45, 1933; C. 1914 I, 1653).

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_3=C_9H_5\cdot C_9H_6(CH_3):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Blattchen (aus Alkohol). F: 162—168° (Zers.) (M., %. 45, 1930; C. 1914 I, 1653).

Ozonid $C_0H_{14}O_4$. B. Durch kurzes Kochen des Diozonids von d-Limonen mit Wasser oder verd. Essigsäure (HARRIES, NERESHEIMER, C. 1916 II, 991). — Sirup.

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_5 = CH_8 \cdot C_6H_8 \cdot C(CH_8) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_8$ (8. 65). Blättehen (aus Alkohol). F: 163—164° (ROBERTS, Soc. 109, 793). — Bei der Spaltung durch verd. Schwefelsäure entsteht Methyl-p-tolyl-keton.

9. 1 - Methyl - 4 - āthyl - cyclohexen - (3) - on - (5) C₉H₁₄O = CH₂· HC < CH₂· CH₂· CO C₂H₃. B. Das Oxim entsteht durch Chlorwasserstoff-Abspaltung aus den Nitrosochloriden des 1-Methyl-4-āthyl-cyclohexens-(3); man spaltet das Oxim mit verd. Sohwefelsäure (Wallach, A. 396, 282; 397, 204). — Kp: 203—204°; D¹⁶: 0,9310;

 n_p : 1,4759 (W., A. 397, 205). — Gibt beim Hydrieren in Gegenwart von kolloidalem Palladium 1-Methyl-4-āthyl-cyclohexanon-(3) (W., A. 397, 205).

Oxim $C_9H_{15}ON = C_9H_6(CH_9):N\cdot OH$. B s. im vorangehenden Artikel. — Krystalle (aus verd. Methanol). F: 59—60° (Wallach, A. 397, 204). Ist mit Wasserdampf flüchtig.

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_2 = C_2H_5 \cdot C_6H_6(CH_2): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle. F: 152° bis 153° (Wallach, A. 397, 204).

10. 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexen-(3), Methyl-[4-methyl-cyclohexen-(1)-yl]-keton C₂H₁₄O = CH₃·CO·C CH₃·CH₂·CH₃·CH·CH₃ (S. 65). B. Man läßt auf Citronellal-dimethylacetal Ozon einwirken und behandelt die ätherlöslichen Spaltprodukte des entstandenen Ozonids mit Alkalien (HARRIES, COMBEBG, A. 410, 46). Das Öxim entsteht aus beiden isomeren Nitrosochloriden des 1-Methyl-4-äthyliden-cyclohexans durch Einw. von Natriumacetat in Eisessig-Lösung (PERKIN, WALLACH, A. 374, 206; Soc. 97, 1430). — F: ca. —20° (P., W.). Kp: 210—211°; Das: 0,942; ng: 1,4830 (P., W.). Ziemlich leicht löslich in Wasser (P., W.). — Gibt beim Hydrieren in Gegenwart von kolloidalem Palladium 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexan (W., A. 381, 89). Gibt mit Methylmagnesiumjodid in Äther inakt. p-Menthen-(3)-ol-(8) (P., W.).

Oxim C₀H₁₅ON = CH₂·C₀H₃·C(CH₃):N·OH (S. 65). B. s. im vorangehenden Artikel. — Krystalle (aus Methanol). F: 116—117° (PERKIN, WALLACH, A. 374, 205; Soc. 97, 1431).

- 11. 1.1.2-Trimethyl-cyclohexen-(2)-on-(6) $C_9H_{14}O = H_2C < CH_2 CO > C(CH_3)_2$.

 B. Aus 4.5-Dimethyl-hexen-(3)-dicarbons aure-(1.5)-dia thylester durch Kochen mit Natrium in Benzol und nachfolgendes Verseifen (Ruziona, Helv. 2, 158). Kp_{13} : 85—90°.
- Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_2 = (CH_2)_2C_0H_5: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Methanol). F: 168—171° (RUZICKA, Helv. 2, 159).
- 12. 1.1.2 Trimethyl cyclohexen (3 bezw. 4) on (5 bezw. 3) $C_9H_{14}O = HC < \frac{CH \cdot CH(CH_3)}{CO CH_2} > C(CH_2)_2$ bezw. $HC < \frac{CH CH_2}{CO CH(CH_3)} > C(CH_3)_3$.
- 8-Chlor-1.1.2-trimethyl-cyclohexen (3)-on (5) und 5-Chlor-1.1.2-trimethyl-cyclohexen-(4)-on-(8) $C_9H_{13}OCl = HC < CO CH_{2} < C(CH_3)_2$ und
- HC CO·CH(CH₂) C(CH₂)₂. B. Ein untrennbares Gemisch der beiden Isomeren entsteht beim Erhitzen von Trimethyldihydroresorein mit Phosphortrichlorid (Crossley, Renouf, Soc. 99, 1106). Nach Campher riechende Flüssigkeit. Kp₄₂: 130°. Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entsteht a.β.β-Trimethyl-glutarsäure; daneben entsteht ein Öl, das ein Semicarbazon vom Schmelzpunkt 245° liefert. Bei der Reduktion mit Natrium in feuchtem Äther entsteht ein Gemisch von Trimethylcyclohexanolen, aus dem sich 1.1.2-Trimethyl-cyclohexanol-(3) als Benzoat abscheiden läßt. Liefert beim Kochen mit Kalilauge oder beim Behandeln mit Eisessig-Bromwasserstoff Trimethyldihydroresorein.

Oxim $C_9H_{14}ONCl = (CH_9)_9C_4H_4Cl:N\cdot OH$. Nadeln (aus verd. Alkohol oder Petroläther). F: 121 $^{\circ}$ (Zers.) (Crossley, Renour, Soc. 99, 1107). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, weniger in Alkohol, Essigester, Aceton und Petroläther.

Semicarbason C₁₀H₁₀ON₂Cl = (CH₂)₂C₂H₂Cl:N·NH·CO·NH₂. Tafeln (aus Alkohol). F: 185—186° (Zers.) (Crossley, Renour, Soc. 99, 1107). Leicht löslich in Aceton, Chloroform, Benzol und Alkohol in der Wärme, unlöslich in Petroläther.

- 13. 1.1.2 Trimethyl cyclohexen (4) on (6) $C_2H_{14}O = HC CH_3 CH(CH_3) C(CH_3)_2$. B. Durch Kochen von 4.5-Dimethyl-hexen-(3)-dicarbon-saure-(1.5) mit Essigsaureanhydrid und Erhitzen des Reaktionsproduktes auf 280° (Ruzicka, Heiv. 2, 159). Kp_{14} : 85—90°. Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 1.1.2-Tri-
- methyl-cyclohexanol-(6).

 Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_2 = (CH_2)_2C_0H_3: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 185—187° (RUZICKA, Helv. 2, 159).
- 14. 1.1.3-Trimethyl-cyclohexen-(2)-on-(4) C₅H₁₄O = OC C(CH₅): CH₂C(CH₃): (S. 65). B. Ans 1.1.3-Trimethyl-cyclohexen-(2)-ol-(4) durch kurze Einw. von Chromschwefelsture (Bougavir, O. r. 150, 399) oder durch Behandeln mit Mercuriacetat in Eisessig (B.,

C. r. 150, 534). Neben anderen Produkten aus a-Cyclogeraniumsäure durch Einw. von Jod in Soda Lösung oder von Jod und Quecksilberoxyd in feuchtem Äther (B., C. r. 150, 397). — Kp: 192° (B., C. r. 150, 399), 194—196° (v. Auwers, A. 420, 110). $D_{i}^{16,3}$: 0,9332 (v. Au.). $n_{\alpha}^{id,3}$: 1,4762; $n_{i}^{16,3}$: 1,4886; $n_{i}^{16,3}$: 1,4965 (v. Au.). — Gibt bei längerer Einw. von Chromschwefelsäure Essigsäure und a.a-Dimethyl-glutarsäure (B., C. r. 150, 399).

5.6.1\(^1.1\)\text{1-Tetrachlor} -1.1.3 - trimethyl - cyclohexen - (2) - on - (4), 5.6-Dichlor-1.3-dimethyl - 1 - dichlormethyl - cyclohexen - (2) - on - (4) \quad \text{C}_5\text{H}_{10}\text{OCl}_4 = \quad \text{OCC}_{CHCl} \quad \text{CHCl}_2 \quad \text{CCHCl}_2 \quad \text{CHCl}_3 \quad \text{B.} \quad \text{Aus} \quad 1.3-Dimethyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) durch Behandeln mit trocknem Chlor (Auwers, B. 44, 805). — N\(\text{N\(\text{adelchen}\)}\)\text{CHCl} \quad \text{CHCl}_1 \quad \text{CHCl}_2 \quad \text{CHCl}_3 \quad \text{CHCl}_1 \quad \text{CHCl}_2 \quad \text{CHCl}_2 \quad \text{CHCl}_3 \quad \text{CHCl}_3

15. 1.1.3 - Trimethyl - cyclohexen - (3) - on - (5), Isophoron C₀H₁₄O = HC C(CH₃)· CH₂ C(CH₃)₃ (S. 65). B. Neben Pinakolin und anderen Produkten bei der Einw. von verd. Schwefelsäure (Richard, Langlais, Bl. [4] 7, 460; Delacre, Bl. [4] 9, 886, 894; 23, 219) oder krystallisierter Oxalsäure (R., L.) auf rohes oder reines Pinakon. Neben Pinakon und anderen Produkten bei der Einw. von Magnesiumamalgam auf überschüssiges Aceton (R., L., Bl. [4] 7, 458). Durch Einw. von Acetylennatrium auf Aceton bei — 15° bis + 10° (Hess, Munderloh, B. 51, 382). Man erhitzt [5-Oxo-3.3-dimethyl-cyclohexyliden]-cyanessigsäure-äthylester (Syst. No. 1332), [5-Åthoxy-3.3-dimethyl-cyclohexen-(5)-yliden]-cyanessigsäure-äthylester (Syst. No. 1137) oder [5-Åthoxy-3.3-dimethyl-cyclohexen-(5)-yliden]-cyanessigsäure-äthylester (Syst. No. 1137) oder [5-Åthoxy-3.3-dimethyl-cyclohexen-(5)-yliden]-cyanessigsäure-äthylester (Syst. No. 135) mit konz. Salzsäure (Crossley, Gilling, Soc. 97, 528, 531, 532). — Kp: 214—216° (D., Bl. [4] 23, 223); Kp₂₅: 105° (C., G.); Kp₁₁: 86—87° (H., M.). n₀^{m.5}: 1,4789 (Zelinsky, B. 44, 2780). — Isophoron gibt beim Leiten der Dämpfe mit Wasserstoff über Nickel bei 180° unter 70 bis 75 mm Druck Dihydroisophoron und anscheinend Dihydroisophorol (Zelinsky, B. 44, 2780); unter gewöhnlichem Druck bei 240° entsteht nach Skita, Ritter (B. 44, 673) ein Kohlen wasserstoff C₉H₁₆. Beim Schütteln mit Natriumamalgam in 50°/₀igem Methanol entsteht 1.1′-Dioxy -3.3.53′.5′-hexamethyl-di-[cyclohexen -(5)-yl] (Hess, Munderloh, B. 51, 383). — C₉H₁₄O + PdCl₂. Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol) (Skita, Meyer, B. 45, 3580). Enthält kein ionogenes Chlor.

Oxim C₉H₁₅ON = (CH₈)₃C₈H₅:N·OH (S. 66). Über die Darstellung von Oximen mit verschiedenem Schmelzpunkt aus verschiedenen Isophoron-Fraktionen vgl. Delacre, Bl. [4] 23, 220. — F: 74° (Hess, Munderloh, B. 51, 383), 78° (Crossley, Gilling, Soc. 97, 528). — Gibt bei der Hydrierung unter 4 Atmosphären Druck in Gegenwart von kolloidalem Palladium Isophorylamin (Skita, Ritter, B. 43, 3397).

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_3 = (CH_3)_3C_6H_5: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$ (S. 66). Uber die Darstellung verschieden schmelzender Semicarbazone aus verschiedenen, durch Zerlegen von Isophoronoxim mit verd. Schwefelsäure erhaltenen Isophoronpräparaten vgl. Delacre, Bl. [4] 23, 223. — F: 186° (Hess, Munderloh, B. 51, 383), 193° (Crossley, Gilling, Soc. 97, 528).

1§. 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopenten-(3)-on-(2), Pulegenon $C_9H_{14}O = (CH_3)_2CH\cdot C\cdot CO$ $CH\cdot CH_3$ (S. 67). B. Entsteht in geringer Menge neben Campherphoron

HC·CH₂

bei der trocknen Destillation des Calciumsalzes der Camphersäure; Isolierung über das Hydrazon (Kishner, Ж. 44, 850; C. 1912 II, 1925). Aus der Säure C₁₀H₁₈O₅ (s. bei Dibrombuccocampher, Syst. No. 667) durch trockne Destillation oder durch Erwärmen mit Schwefelsäure oder Alkalien (Wallach, A. 418, 49). Aus Dibrom-buccocampher durch energische Einw. von Alkalien (W., A. 418, 46). — Kp: 188,5—189° (W.); Kp₇₆₄: 190—191° (K.). D[∞]₁: 0,9144 (K.). n[∞]₁: 1,4682 (K.), 1,4660 (W.). — Gibt beim Hydrieren in Gegenwart von Palladium Dihydrocampherphoron (W.).

17. 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopenten - (1 oder 5) - on - (5 oder 2), 1-Methyl-3-methoäthyl-cyclopenten - (1 oder 5) - on - (5 oder 2), (CH₃)₂CH·HC·CH₃ (CH₃)₂CH·HC·CO $\begin{array}{c} (CH_3)_2 \text{CH} \cdot \text{HC} \cdot \text{CO} \\ \text{H}_1 \text{C} \cdot \text{CO} \end{array}$ $\begin{array}{c} (CH_3)_2 \text{CH} \cdot \text{HC} \cdot \text{CO} \\ \text{H}_2 \text{C} \cdot \text{CH}_3 \end{array}$

a) Bei 204—206° siedendes Praparat $C_9H_{14}O = C_4H_4O(CH_9) \cdot CH(CH_3)_9$ (S. 68). B. (Aus einem Gemisch fester Nitrosochloride des rechtsdrehenden Apofenchens . . . A. 369, 85)), neben dem bei 192—196° siedenden Isomeren (Wallach, A. 379, 194). — Kp: 204—206°. Riecht nach Carvon und Menthon. Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_8 = (CH_3)[(CH_3)_2CH]C_5H_4:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (8. 68). F: 149° bis 150° (Wallach, A. 379, 194). Ist leichter löslich als das Semicarbazon der isomeren Verbindung.

b) Bei 192—196° siedendes Präparat $C_9H_{14}O=C_5H_4O(CH_3)\cdot CH(CH_3)_3$. B. Neben dem bei 204—206° siedenden Isomeren und anderen Produkten aus dem Gemisch der festen Nitrosochloride des rechtsdrehenden Apofenchens, oder neben einer Verbindung C₀H₁₅ON (Ergw. Bd. V, S. 41) aus dem beständigen Nitrosochlorid des Apofenchens durch Behandeln mit Natriumacetat und Eisessig und Zerlegen des entstandenen Oxims mit verd. Schwefelsäure (Wallach, A. 379, 193). - Kp: 192-196°. Riecht nach Thujon.

Semicarbazon $C_{10}H_{17}ON_3 = (CH_3)[(CH_3)_2CH]C_5H_4:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln (aus Methanol). F: 210-2120 (WALLACH, A. 379, 194).

18. 1 - Methyl - 3 - isopropyliden - cyclopentanon - (2) von unbekanntem optischem Verhalten, Campherphoron $C_9H_{14}O = \frac{(CH_3)_2C:C-CO}{H_2C-CH_2}CH\cdot CH_3$ (S. 68).

B. Uber die Bildung bei der Destillation von camphersaurem Calcium vgl. KISHNER, Ж. 44, 850; С. 1912 II, 1925. — Gibt beim Hydrieren in Gegenwart von Nickel bei 130° Dihydro-campherphoron, bei 280° 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentan (Godchot, Тавоику, С. т. 156, 471; Bl. [4] 18, 599). Gibt beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in Alkohol die Verbindung NH·N:C—CH(CH₃) CH₂ (Syst. No. 3468) (K.).

Oxim, Campherphoronoxim $C_9H_{15}ON = (CH_3)[(CH_3)_2C:]C_5H_5:N\cdot OH^4)$ (vgl. S. 68). B. Durch Einw. von Wasser auf Anhydrocampherphoronhydroxylamin (Syst. No. 3180) (Franselement of the control of CESCONI, SANNA, G. 45 I, 41). - Krystalle (aus Ather). F: 1150 (Zers.). - Gibt ein bei 1700 schmelzendes Oxalat.

19. 1 - Methyl - 3 - isopropyliden - cyclopentanon - (4) $C_0H_{14}O =$

(CH₃)₂C:C·CH₂ CH·CH₂ (vgl. S. 69). Inaktive Form. B. Aus inakt. 1-Methyl-cyclopentanon-(3) und Aceton in Natriumäthylat-Lösung (Wallach, A. 394, 372). — Kp: 2030 bis 205°. Dan: 0,9315. nm: 1,4846. — Liefert beim Hydrieren in Gegenwart von kolloidalem Palladium 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentanon-(4).

Oxim des inakt. 1-Methyl-3-isopropyliden-cyclopentanons-(4) C₂H₁₅ON = (CH₃)[(CH₃)₂C:]C₅H₅:N·OH. F: 89° (WALLACH, A. 394, 372).

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_3 = (CH_3)[(CH_3)_2C:]C_5H_5:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 210° (WAL-LACH, A. 394, 372).

1.1 - Dimethyl - 3 - acetyl - cyclopenten - (3) $C_9H_{14}O =$

HC·CH₂ C(CH₃)₂ (?). B. In geringer Menge neben β . β -Dimethyl- δ -acetyl-n-valerian-CH2.CO.C.CH2 saure durch Oxydation von 1.1.4-Trimethyl-cyclohexen-(3) mit Ozon in Eisessig (v. Auwers, LANGE, A. 409, 172). - Wurde nur als Semicarbazon isoliert.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Semicarbazon} & C_{10}H_{17}ON_3 = (CH_3)_2C_5H_5\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2\ (?). & \text{Weiße Nadeln} \\ \text{(aus Methanol)}. & F: ca. \ 217^o\ (v. \ Auwers, \ Lange, \ \emph{A.} \ \textbf{409}, \ 172). \end{array}$

1.3 - Dimethyl - 2 - āthyl - cyclopenten - (3) - on - (5) $C_{1}H_{14}O =$ $OC \cdot CH(CH_2) \rightarrow CH \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Man behandelt $\alpha.\beta$ -Diacetyl-buttersäure-äthylester mit Athyljodid und Natriumäthylat und verseift das Reaktionsprodukt mit Barytwasser (WILL-STÄTTER, CLARKE, B. 47, 310). — Kp12: 88-89°.

 $\textbf{Semicarbason} \ C_{10}H_{17}ON_3 = (CH_3)_2(C_2H_5)C_5H_3: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2. \ \ Bl\"{a}ttchen \ (aus\ Alkohol).$ F: 158° (WILLSTÄTTER, CLARKE, B. 47, 310).

22. 1.1.2.5 - Tetramethyl - cyclopenten - (2) - on - (4) $C_9H_{14}O =$ HC=C(CH₃) C(CH₃)₂. B. Man erhitzt die Verbindung C₁₀H₁₆O₄ (s. bei d-Campher, S. 80)

¹⁾ Die Konstitution wurde nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] von Sanna (G. 59, 232) bestätigt.

6 Stdn. lang mit $20^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure auf $160-165^{\circ}$ oder besser mit $20^{\circ}/_{\circ}$ iger Phosphorsäure auf $190-200^{\circ}$ (Locquin, C. r. 153, 284). — Campherartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₀: $82-86^{\circ}$; Kp₁₃: $95-96^{\circ}$. D^o: 1,062. — Gibt bei der Oxydation mit $4^{\circ}/_{\circ}$ iger KMnO₄-Loeung γ -Oxo-a. β . β -trimethyl-n-valeriansäure. Gibt beim Hydrieren in Gegenwart von kolloidalem Palladium 1.1.2.5-Tetramethyl-cyclopentanon-(3), bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 1.1.2.5-Tetramethyl-cyclopentanol-(3). Addiert in Chloroform-Lösung Brom.

Oxim $C_9H_{15}ON = (CH_3)_4C_5H_3:N\cdot OH.$ F: 95—96° (Locquin, C. 7. 153, 284). Kp₁₀: 122—128°.

Semicarbazon $C_{10}H_{17}ON_3 = (CH_3)_4C_5H_3:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. a) Bei 150° schmelzende Form. Krystalle (aus Benzol) (Locquin, C. r. 153, 284). Leicht löslich in Alkohol. — b) Bei 198° schmelzende Form. Schuppen (aus siedendem absolutem Alkohol). Sehr wenig löslich in Alkohol.

23. 1.2 - Dimethyl - 3 - isopropyliden - cyclobutanon - (4) $C_0H_{14}O = (CH_3)_3C:C-CH\cdot CH_3$

OC—CH·CH₃. B. Durch Oxydation von 1.2-Dimethyl-3.4-diisopropyliden-cyclobutan mit Ozon (Lebedew, Mereshkowski, M. 45, 1352; C. 1914 I, 1409). Wurde nicht rein dargestellt. — Kp₂₀: 83—86°. — Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ dl-a.a'-Dimethylbernsteinsäure. Bei der Ozonspaltung entsteht Acetonperoxyd.

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_3 = (CH_3)_3[C(CH_3)_2C:]C_4H_3:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3.$ Krystalle (aus Methanol). F: 200—201° (Zers.) (Lebedew, Mereshkowski, 3K. 45, 1352; C. 1914 I, 1409).

24. 6.6-Dimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptanon-(2), Nopinon C₂H₁₄O, s. nebenstehende Formel. Rechtsdrehende Form (S. 70).

B. Bei der Einw. von KMnO₄ auf das bei der Spaltung von Pinenozonid (aus gewöhnlichem, β-Pinen enthaltendem französischem H₂C-CH-C(CH₂)₂
Pinen) neben Pinonaldehyd entstehende ölige Produkt (C. Harries,
Untersuchungen über das Ozon [Berlin 1916], S. 463; H., v. Splawa-Neyman, C. 1916 II,
994)¹). — Kp₁₄: 87—88° (Tschucajew, Krritschew, Bl. [4] 13, 798); Kp₄₅: 118,2° (Östling,
Soc. 101, 474). D²; 0,9958; D^{3,5}; 0,9807; D^{3,5}; 0,9530; D^{3,5}; 0,9346; ein anderes Präparat
zeigte D^{3,5}; 0,9793 (Tsch., K.); D^{3,5,5}; 0,9827 (Ö.). n^{3,5,5}_α: 1,4767; n^{3,5,5}_β: 1,4798; n^{3,5,5}_β: 1,4859; n^{3,5,5}_γ:
1,4914 (Ö.). [a]^{3,6}: +18,48° (ohne Lösungsmittel), +38,34° (in Methanol; c = 8), +33,99°
(in Chloroform; c = 8), +20,85° (in Athyljodid; c = 8), +11,51° (in Ather; c = 8), +11,35°
(in Benzol; c = 8), +8,73° (in CS₂; c = 8,7), +8,12° (in Isopentan; c = 8); Rotationsdispersion
von unverdünntem Nopinon bei 0—80° und von Nopinon-Lösungen bei 20°: Tsch., K.
Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Tsch., K. — Liefert bei der Einw. von
kalter konzentrierter Schwefelsäure neben sehr geringen Mengen 1-Isopropyl-cyclohexen-(2)on-(4) wenig 1-Isopropyliden-cyclohexanon-(4) (Rimni, G. 46 II, 120).

Hydrason $C_0H_{16}N_2 = C_0H_{14}:N\cdot NH_2$. B. Aus Nopinon und Hydrazinhydrat bei 180° bis 190° im Einschlußrohr (Semmler, Feldstein, B. 47, 385). — Krystalle (aus Essigester). F: 42—43°. — Gibt beim Erhitzen mit Natriumäthylat auf 180—190° im Einschlußrohr Nopinan (Ergw. Bd. V, S. 42).

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_3 = C_0H_{14}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (vgl. S. 70). Wohl nicht einheitlich. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 167° (C. Harries, Untersuchungen über das Ozon [Berlin 1916], S. 464; H., v. SPLAWA-NEYMAN, C. 1916 II, 994).

25. 1.3 - Dimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanon - (2), Fenchosantenon C₃H₁₄O, s. nebenstehende Formel. B. Neben dl-Fenchon durch Behandeln von 1-Methyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanon-(2) (,,Methylnorcampher") in Äther mit Natriumamid und Methyljodid in Wasserstoff-Atmosphäre (RUZICKA, B. 50, 1373).

— Flüssigkeit von fenchonähnlichem Geruch.

Oxim $C_0H_{16}ON = C_0H_{14}:N \cdot OH$. Krystalle (aus Petroläther). F: 98—99° (R., B. 50, 1374). Leicht löslich in kaltem Alkohol.

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_3=C_9H_{14}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Nadeln (aus Methanol). F: 208° bis 209° (R., B. 50, 1373).

^{&#}x27;) Vgl. dazu die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] veröffentlichte Arbeit von BRUS, PEYRESBLANQUES, C.r. 187, 984.

26. 1.7-Dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanon-(2), Santenon $C_8H_{14}O$, s. nebenstehende Formel. Inaktive Form (S. 71). B. Zur Bildung durch Oxydation von inakt. Santenol vgl. Komppa, Hintikka, A. 387, 312; Bl. [4] 21, 16; C. 1917 I, 406. — Tafeln (durch Sublimation). F: 52° (Rimin, G. 48 II, 526), 55—57° (K., H.). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (K., H.). — Liefert bei längerer Belichtung in wäßrigalkoholischer Lösung Acetaldehyd und geringe Mengen eines Aldehyds, der beim Behandeln mit Benzolsulfhydroxamsäure in eine Hydroxamsäure C.H. O. N (Syst. No. 894) übergeht (RIMINI, C. 1914 I., 1426; G. 44 I, 569). — Geht im Organismus des Kaninchens in Santenolongiucuronsäure (Syst. No. 2617) über (Hämäläinen, C. 1912 II, 856).

Oxim $C_0H_{16}ON = C_0H_{14}:N\cdot OH$ (vgl. S. 71). Blättchen (aus Petroläther). F: 80—81° (RIMINI, C. 1918 II, 1391; G. 48 II, 524). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Gibt mit Natriumnitrit und Salzsäure eine Verbindung $C_0H_{14}ONCl$ (s. u.), mit Natriumnitrit und Schwefelsäure neben anderen Produkten eine Pernitrosoverbindung, die mit Kalilauge Santenon, mit Hydroxylamin Santenonoxim, mit Semicarbazid Santenonsemicarbazon, mit konz. Schwefelsäure Santenon und Isosantenon (S. 61) liefert.

Verbindung C₉H₁₄ONCl. B. Bei der Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure auf Santenonoxim (RIMINI, C. 1918 II, 1391; G. 48 II, 524). — Blaues Öl. Kp₉; 113—116°. — Wird auch in äther. Lösung in einigen Tagen farblos. Liefert mit Semicarbazid Santenonsemicarbazon.

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_2 = C_0H_{14}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (8. 71). F: 225—226° (Komppa, Hintieka, A. 387, 312; Bl. [4] 21, 16; C. 1917 I, 406), 224° (Zers.) (Rimini, C. 1918 II, 1391; G. 43 II, 525). Sehr wenig löslich in Methanol (K., H.).

27. 2.2 - Dimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanon - (3), $H_2C-CH-C(CH_1)_2$ Camphenilon $C_2H_{14}O$, s. nebenstehende Formel.

a) Inaktive Form, dl-Camphenilon $C_2H_{14}O = (CH_2)_2C_2H_4O$

a) Inactive Form, al-Camphention C, H₁₄O = (CH₃)₆C, H₆O (S. 71). Zur Konstitution vgl. Komppa, Hintikka, B. 47, 1550.—B. H₃C—CH—CO Neben anderen Verbindungen durch Oxydation von inaktivem Camphen mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 60° (Henderson, Sutherland, Soc. 99, 1647), mit Salpetersäure (D: 1,075) bei 100° (Konowalow, Ж. 34 II, 43), mit alkal. KMnO₄-Lösung (Aschan, A. 375, 352; 383, 49) oder mit KMnO₄ in Eisessig. (A., C. 1912 I, 415). Zur Bildung aus Camphenozonid (Sementer, B. 42, 248) vgl. Harries, Palmén, B. 43, 1432. Neben anderen Verbindungen bei der Oxydation von Isocamphan mit KMnO₄ in essigsaurer Lösung oder mit konz. Salpetersäure bei 100° (Liff, A. 382, 290, 294, 297). Bei der Destillation von camphenozomphersaurem Blei im CO₄-Strom (Komppa, Hintikka, B. 47, 934 Ann., 1551). Durch Schmelzen von Camphenilsäurenitril (L., A. 402, 359). — F: 35—36° (Nametrin, Chuchrikowa, Ж. 47, 427; A. 438, 193), 36° (K., Hi., B. 47, 1551), 38—39° (korr.) (L., A. 382, 297), 40° (Hz., S.). Kp: 192—194° (korr.) (N., Ch.). — Liefert beim Kochen mit Natrium in Xylol eine Verbindung C₁₉H₂₈O₂ (gelbliches Öl; Kp₁₉: 172—174°; Dⁿ₂: 1,0601; n_D: 1,5155) (Hr., C. 1918 I, 625). Liefert beim Erhitzen mit gepulvertem Kali 3-Isopropyl-cyclopentan-carbonsäure-(1) (Hi.). — Geht im Organismus des Kaninchens in Camphenilolglucuronsäure (Syst. No. 2617) über (Himilian). O. 1912 II, 855).

Hydrason $C_9H_{14}N_2=C_9H_{14}:N\cdot NH_2$. B. Durch Erhitzen von Camphenilon mit Hydrazinhydrat auf 210^9 im Rohr, neben wenig Camphenilonazin (NAMSTKIN, CHUCHRIKOWA, K. 47, 427; A. 438, 193). — F: 29—31°. Kp₇₄₃: 236—238°; Kp₁₇: 119—120°. — Gibt bei der Destillation mit Ätzkali und platiniertem Ton Camphenilan (Ergw. Bd. V, S. 42).

Asin $C_{18}H_{28}N_1 = C_{8}H_{14}$: N·N: $C_{9}H_{14}$. B. Neben viel Camphenilonhydrazon beim Erhitzen von Camphenilon mit Hydrazinhydrat auf 210° (Namerkin, Chuchricowa, Ж. 47, 428; A. 438, 194). — Prismen (aus Benzol). F: 148,5°. Leicht löslich in Äther und Benzol, löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser.

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_2 = C_0H_{14}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_1$ (S. 72). F: 222—223° (Harbies, Palmán, B. 43, 1434), 223—224° (Kott.) (Lipp, A. 402, 360), 224° (Komppa, Hintieka, B. 47, 1551), 224—225° (Henderson, Sutherland, Soc. 99, 1547).

b) Rechtsdrehende Form, d-Camphentlon $C_5H_{14}O = (CH_2)_5C_7H_6O$. B. Aus rechtsdrehendem Camphen durch Einw. von Stickoxyden bei 0° und Kochen des Reaktionsprodukts mit wäßrig-alkoh. Kalilauge (Nametrin, Grekowa, Chuchrikowa, Ж. 48, 454; U. 1923 I, 1500; vgl. a. Aschan, A. 410, 233). Durch Oxydation von Camphen- ω -carbon-saure (sus d-Camphen) mit KMnO4 (Langlois, A. ch. [9] 12, 271, 337). — F: 36° (L.), 39—40° (N., G., Ch.), 41—41,25° (A.). Kp₇₆₀: 191,5—192° (N., G., Ch.); Kp: 190° (L.), 191—192° (A.); Kp₁₈: 75—76° (A.). Höchste beobachtete Drehung: $[a]_0$: +49,17° (in Alkohol; p=6,6)

(N., G., Ch.). — Gibt bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,1) bei 140—145° im Rohr Isocamphoronsäure und ein bei 90—92° schmelzendes Gemisch von Nitroverbindungen (N., G., Ch.). Gibt mit Methylmagnesiumjodid rechtsdrehendes Methylcamphenilol (A.).

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_3 = C_9H_{14}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 223—225° (Nametkin, Grekowa, Chuchrikowa, 36. 48, 454; C. 1923 I, 1500).

c) Linksdrehende Form, l-Camphenilon $C_9H_{14}O = (CH_3)_9C_7H_8O$. B. Aus linksdrehendem ω -Nitro-camphen durch Einw. von wäßrig-alkoholischer Kalilauge oder von alkoh. Ammoniak (Lipp, A. 399, 250). — F: 37—38,5°. Kp₁₆: 76—77°. [a]_D¹⁶: —61,21° (in Benzol; p = 10).

Semicarbazon $C_{10}H_{17}ON_3 = C_9H_{14}: N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 222—224° (korr.) (L.).

28. 2.2 - Dimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanon - (5), β-Fenchocamphoron C₂H₁₄O, s. nebenstehende Formel. Inaktive Form, dl·β·Fenchocamphoron. Ist die dem Dl·Fenchocamphoron des Hptw. (8. 72) entsprechende racemische Form; zur Konstitution vgl. Roschier, C. 1919 I, 726; Komppa, Roschier, A. 470, 129; vgl. a.

Nametkin, Alexandrowa, A. 467, 191. — B. Bei der Spaltung des dl·β·Fenchenozonids (R., C. 1919 I, 729; K., R., A. 470, 145). Bei der Oxydation von β·Fenchocamphorol (Ergw. Bd. VI, S. 37) mit alkal. KMnO₄·Lösung (R., C. 1919 I, 728; K., R., A. 429, 189). Durch Oxydation von dl·Oxy-β·fenchensäure mit KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung oder mit PbO₃ und Schwefelsäure (K., R., C. 1917 I, 407; 1918 I, 622). Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,075) auf Camphenilan bei 140—145° (N., Chuchrikowa, Ж. 47, 433; A. 438, 199). Bei der Oxydation des Nitrocamphenilans vom Schmelzpunkt 18—20° mit alkal. KMnO₄·Lösung (N., Ch., K. 47, 432; A. 438, 197). — Riecht schwach campherähnlich. F: 63—65° (N., Ch.), 64—66° (K., R., C. 1917 I, 407; 1918 I, 622). Kp₇₄₆: 196,1—196,5° (N., Ch.); Kp: 196—197° (K., R.). Leicht flüchtig; leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, ziemlich leicht löslich in Wasser (N., Ch.). — Gibt bei der Oxydation mit alkal. KMnO₄·Lösung Apofenchocamphersäure vom Schmelzpunkt 144—145° (K., R.; N., Ch.). Liefert mit Methylmagnesiumjodid Methyl-β-fenchocamphorol (Ergw. Bd. VI, S. 54) (K., R., C. 1918 I, 622).

Semicarbazon $C_{10}H_{17}ON_3 = C_9H_{14}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Prismen (aus Methanol). F: 192° bis 193° (Nametkin, Chuchrikowa, 3K. 47, 432; A. 438, 198), 195—196° (Komppa, Roschier, C. 1917 I, 407; A. 470, 145).

- 29. 7.7-Dimethyl-bicyclo-[1,2.2]-heptanon-(2), a-Fencho-H₂C-CH—CO camphoron C₉H₁₄O, s. nebenstehende Formel (vgl. a. No. 30).
- a) Rechtsdrehendes 7.7 Dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-hep-tanon-(2), d-a-Fenchocamphoron C₃H₁₄O = (CH₃)₂C₇H₈O. Im H₂C-CH—CH₂ Hptw. (S. 72) als Dd·Fenchocamphoron bezeichnet. B. Bei der Ozonspaltung des l-a-Fenchens (KOMPPA, HINTIKKA, B. 47, 937; ROSCHIER, C. 1919 I, 728; K., R., A. 470, 141). F: 109—110° (K., H.). Kp: 198—200° (R.; K., R.). Sehr leicht löslich in 50°/aiger wäßr. Natriumsalicylat-Lösung (BAYER & Co., D. R. P. 289950; C. 1916 I, 352). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpersulfat und konz. Schwefelsäure Apocampholid (Syst. No. 2460) (K., B. 47, 935).

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_3 = C_9H_{14}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 220—221° (Komppa, Hintikka, B. 47, 937; Roschier, C. 1919 I, 728; K., R., A. 470, 141).

b) Inaktives 7.7 - Dimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanon - (2), dl - a - Fenchocamphoron $C_9H_{14}O = (CH_3)_2C_7H_8O$. B. Bei der Spaltung von dl-a-Fenchen durch Ozon (Комрра, Roschier, C. 1917 I, 752). Bei der trocknen Destillation von dl-homoapocamphersaurem Blei im CO_2 -Strom (Комрра, B. 47, 934). — F: 110°; Kp_{789} : 197—197,5° (K.). — Gibt mit Methylmagnesiumjodid Methyl-a-fenchocamphorol (Ergw. Bd. VI, S. 54) (K., R.).

Semicarbazon $C_{10}H_{17}ON_3 = C_0H_{14}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 220° (K., B. 47, 934; K., R., C. 1917 I, 752).

30. Keton $C_9H_{14}O$ aus Ketopinsäure, "Norcampher", vielleicht ein 7.7-Dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanon-(2) $C_9H_{14}O=(CH_2)_2C_7H_8O$ (vgl. a. No. 29). B. Aus Ketopinsäure (Syst. No. 1285) durch Erhitzen mit Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Borsäure auf 140—180° (BAYER & Co., D. R. P. 287796; C. 1915 II, 991; Frdl. 12, 557). — Kp₁₃: 105°. 1 g gibt mit 1 cm² einer $50^{\circ}/_{\circ}$ igen wäßr. Lösung von 0- oder m-oxy-benzoesaurem Natrium bei 20° eine klare Lösung (B. & Co., D. R. P. 289950; C. 1916 I, 352). — Wirkt physiologisch ähnlich wie Campher (B. & Co., D. R. P. 289950).

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_3 = C_9H_{14}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Blätter (aus verd. Alkohol). F: ca. 167° (Zers.) (B. & Co., D. R. P. 287796; C. 1915 II, 991; Frdl. 12, 557).

31. Isosantenon C. H. A.O. B. Neben Santenon bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf das aus Santenonoxim, Natriumnitrit und Schwefelsäure erhaltene Pernitrosoderivat (Rimini, C. 1913 II, 1391; G. 43 II, 527). — Pfefferminzartig riechendes Ol. Kp: 185—186°; Kp₃₆: 89—91°. D²¹: 0,953. n₅²²: 1,457. — Gibt bei der Oxydation mit kalter alkal. KMnO₄-Lösung eine Oxocarbonsäure C₅H₁₂O₃ (Syst. No. 1285), bei der Oxydation mit heißer alkalischer KMnO₄-Lösung oder mit Natriumhypobromit-Lösung eine Carbonsäure C₅H₁₂O₃ (Syst. No.

Oxim $C_9H_{14}ON = C_9H_{14}:N\cdot OH$. Sirup. $Kp_{28}: 158-162^6$ (R., C. 1913 II, 1391; G. 43 II, 528). — Liefert beim Kochen mit verd. Schwefelsäure Isosantenon zurück.

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_3 = C_0H_{14}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Methanol). F: 175° (R., C. 1918 II, 1391; G. 48 II, 527).

Dibromisosantenon C₂H₁₂OBr₂. B. Aus Isosantenon und 4 Atomen Brom in essigsaurer Lösung (R., C. 1913 II, 1391; G. 43 II, 528). — Blättchen (aus Petroläther). F: 47° bis 48°. Riecht stechend und reizt zu Tränen. — Liefert bei der Oxydation mit Natriumhypobromit-Lösung eine Carbonsaure C₈H₁₂O₂ (Syst. No. 894).

32. Keton C₂H₁₄O von unbekannter Konstitution. B. Neben anderen Produkten beim Ozonisieren der bei 141-143° siedenden Anteile des durch Destillation von inakt. Fenchylalkohol mit KHSO4 oder NaHSO4 erhaltenen Kohlenwasserstoff-Gemisches (ROSCHIER, C. 1919 I, 730; Komppa, Roschier, A. 470, 152). — Angenehm riechendes Öl. — Gibt bei der Oxydation mit alkal. KMnO4-Lösung eine Dicarbonsäure C9H14O4 (Syst. No. 964).

Semicarbason $C_{10}H_{17}ON_3 = C_9H_{14}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Schuppen (aus Methanol). F: 209^a (R., C. 1919 I, 730; K., R., A. 470, 152). Leicht löslich in heißem Methanol.

6. Oxo-Verbindungen $C_{10}H_{16}O$.

1. 1.1.4-Trimethyl-cyclohepten-(4)-on-(3), β -Dihydroeucarvon $C_{10}H_{16}O=$

CH₃·C·CO·CH₂·C(CH₃)₂. Zur Konstitution vgl. Wallach, A. 403, 95; 414, 367. — B. Durch Einw. von Wasserstoff auf Eucarvoxim bei Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol und Hydrolyse des entstandenen Oxims (W., A. 403, 91). — Gelbliche Flüssig-keit. Kp: 213—214°. D²¹: 0,9325. n_D: 1,4790. — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure β . β -Dimethyl-adipinsaure (W., A. 403, 95). Gibt mit Brom in Eisessig 4.5-Dibrom-1.1.4-trimethyl-cycloheptanon-(3) (W., A. 418, 53).

Nitrosochlorid C₁₀H₁₆O₂NCl. Krystalle (aus Aceton). F: 95° unter Blaufärbung (W., A. 403, 93).

Oxim $C_{10}H_{17}ON = (CH_3)_3C_7H_7: N \cdot OH$. B. s. o. — Blättchen (aus Alkohol). F: 122° bis 123° (WALLACH, A. 403, 91). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 3-Amino-1.1.4-trimethyl-cycloheptan (W., A. 414, 367).

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_3 = (CH_3)_3C_7H_7: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 195—197°, bei schnellem Erhitzen 2020 (W., A. 403, 91).

2. 1.1.4 - Trimethyl - cyclohepten - (5 oder 6) - on - (3), a - Dihydroeucarvon $C_{10}H_{16}O = \underbrace{\begin{array}{c} CH_3 \cdot HC \cdot CO \cdot CH_1 \\ HC \cdot CH \cdot CH_2 \end{array} C(CH_2)_2 \text{ oder } \\ HC \cdot CH \cdot CH_2 \end{array} }_{CCH_1 \cdot CH_2}C(CH_2)_2 \underbrace{\begin{array}{c} CH_2 \cdot HC \cdot CO \cdot CH_2 \\ H_2C \cdot CH \cdot CH_2 \end{array} C(CH_3)_2 \end{array} (S. 73). \quad Zur \; Be$ zeichnung als a-Dihydroeucarvon vgl. Wallach, A. 403, 92. — Kp: 205°; D¹⁰: 0,9215; n_p: 1,4660 (W., A. 403, 93). — Bildet ein flüssiges Oxim, dessen Hydrojodid bei 161° schmilzt (BAEYER, B. 27, 1922).

Semicarbason $C_{11}H_{18}ON_3 = (CH_3)_3C_7H_7: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Blättchen. F: 189—1916 (Baeyer, B. 27, 1922; Wallach, A. 403, 93).

3. 1-Butyryl-cyclohexen-(1), Propyl-[cyclohexen-(1)-yl]-keton $C_{10}H_{16}O =$ H₂C CH₂·CH₂·CCO·CH₂·CH₃·CH₃·CH₃. B. Durch Umsetzung von Cyclohexen mit Butyrylchlorid in Gegenwart von AlCl, und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit Diäthylanilin auf 180° (Darzens, Rost, C. r. 151, 758). — Kp: 225—226°; Kp7: 113—114°.

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_3 = C_6H_9 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Krystalle (aus Methanol). F: 171° (D., R., C. r. 151, 758).

4. 1-Methyl-2-acetonyl-cyclohexen-(1 oder 2), [2-Methyl-cyclohexen-(1 oder 6)-ylj-aceton $C_{10}H_{16}O = H_1C < CH_1 \cdot C(CH_2) > C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$ oder

 $H_2C < CH_3 \cdot CH(CH_3) > C \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3$. Bei längerem Aufbewahren eines Gemisches von 1-Methyl-cyclohexanon-(2), Aceton und Natriumäthylat-Lösung (WALLACH, A. 394, 382). Aus dem Chlorid der 1-Methyl-cyclohexen-(1 oder 2)-essigsäure-(2) und Methylmagnesiumjodid bei —10° (Darzens, Rost, C. r. 153, 775). — Flüssigkeit von minze- und campherartigem Geruch. Kp: 212° (D., R.), 216—217° (W.). D¹⁵: 0,936; n¹⁵: 1,4778 (W.).

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_2 = CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2$. Krystalle (aus verd. Methanol). F: 170° (D., R., C. r. 153, 775), 173—174° (Wallach, A. 394, 383).

5. 1-Methyl-3-acetonyl-cyclohexen-(2), [3-Methyl-cyclohexen-(1)-yl]aceton $C_{10}H_{14}O = H_2C < \frac{CH(CH_3) \cdot CH}{CH_3} < \frac{C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3}{CH_3} \cdot (vgl. a. No. 7)$. Rechtsdrehende Form. B. Entsteht neben rechtsdrehendem 1-Methyl-3-acetonyl-cyclohexen-(3) bei der Umsetzung von rechtsdrehendem [3-Methyl-cyclohexen-(1 und 6)-yl]-essigsaurenitril mit Methylmagnesiumjodid; man trennt durch Behandlung der Semicarbazone mit Ather. in dem das Semicarbazon des 1-Methyl-3-acetonyl-cyclohexens-(2) leichter löslich ist, und zerlegt die Semicarbazone durch Destillation mit Wasserdampf in oxalsaurer Lösung (HAWOETH, FYFE, Soc. 105, 1665). — Kp24: 106—108°. D4: 0,9202. np: 1,4704. [a]p: +60,7° (in Aceton).

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_3 = CH_3 \cdot C_4H_8 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_4) \cdot CH_3$. Krystalle (aus yerd. Alkohol). F: 132—133° (H., F., Soc. 105, 1666). [a]_D: +57,8° (in Aceton). Löslich in Ather.

6. 1-Methyl-3-acetonyl-cyclohexen-(3), [3-Methyl-cyclohexen-(6)-yl]aceton $C_{10}H_{16}O = H_sC < \frac{CH(CH_s) \cdot CH_s}{CH_s} < C \cdot CH_s \cdot CO \cdot CH_s$ (vgl. a. No. 7). Rechtsdrehende Form. B. s. o. bei 1-Methyl-3-acetonyl-cyclohexen-(2). — Kp_{17} : 103—105°; D_4^{18} : 0,9197; n_D : 1,4687; $[a]_D$: +82,8° (in Aceton; p=1) (HAWORTH, FYFE, Soc. 105, 1666).

Semicarbazon $C_{11}H_{19}ON_2 = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_4) \cdot CH_3$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 142—143° (H., F., Soc. 105, 1666). $[\alpha]_D: +70,4°$ (in Aceton; p=0,75). Schwer löslich in Äther.

- 7. 1-Methyl-3-acetonyl-cyclohexen-(2 oder 3), [3-Methyl-cyclohexen-(1 oder 6)-yl]-aceton $C_{10}H_{14}O=H_2C<\underset{CH_3}{CH}(CH_3)\cdot CH_2>C\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3$ oder $H_1C < CH_1(CH_2) \cdot CH_2 > C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$ oder Gemische beider.
- a) Rechtsdrehende Form C₁₀H₁₆O = CH₂·C₂H₂·CO·CH₂. Ist das "synthetische Pulegon" des Hptw. (S. 86) (Wallace, A. 884, 380). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Palladium zu linksdrehendem 1-Methyl-3-acetonyl-cyclohexan reduziert.

Ein vermutlich ebenfalls rechtsdrehendes 1-Methyl-3-acetonyl-cyclohexen-(2 oder 3) wurde von Darzens, Rost (C. r. 158, 774 Anm. 2, 775) durch Umsetzung von 1-Methylcyclohexen-(2 oder 3)-essigsäure-(3)-chlorid mit Methylmagnesiumjodid bei —10° dargestellt. — Kp: 206—207°. — Das Semicarbazon schmilzt bei 146°.

b) Inakt. Form $C_{10}H_{16}O=CH_3\cdot C_4H_8\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_5$. B. Aus inakt. 1-Methyl-cyclohexanon-(3) und Aceton bei Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol (Wallach, A. 894, 381). — Kp: 214—217°. D^{a1} : 0,918. n_p : 1,4704.

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_3 = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3) \cdot CH_2$. Krystalle (aus Methanol). F: 150-151° (W., A. 894, 381).

8. 1 - Methyl - 3 - propyl - cyclohexen - (6) - on - (5) $C_{10}H_{10}O =$ HC CO CH₃ CH₃ CH₂ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ Durch Kondensation von Butyraldehyd mit Acetessigester oder Acetondicarbonsäurediäthylester in Gegenwart von Diäthylamin und Kochen der Reaktionsprodukte (Butyliden-bis-acetessigester bezw. Butyliden-bis-[acetondicarbonsäurediäthylester]) mit 10°/0iger Kalilauge (Mazurewitsch, 38. 43, 984; C. 1911 II, 1922). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp: 242—244°; Kp₂₇: 128—129°. D. 0.9267. Unlöslich in Wasser. — Liefert in wäßrig-alkoholischer Lösung mit 1 Mol Semicarbazidhydrochlorid und Natriumacetat das Semicarbazon (S. 63), mit 2 Mol Semicarbazidhydrochlorid das Semicarbazon des 1-Semicarbazino-1-methyl-3-propyl-cyclohexanons-(5) (?) (Syst. No. 2079) (M., 38. 45, 1930, 1933; C. 1914 I, 1653). Semicarbazon $C_{11}H_{10}ON_3 = C_{10}H_{18}: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Tafeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 150—153° (M., \mathcal{H} . 45, 1930; C. 1914 I, 1653).

9. 1 - Methyl - 3 - allyl - cyclohexanon - (2) $C_{10}H_{16}O =$

CH₂-CH·CH₃

1). B. Aus 1-Methyl-cyclohexanon (2) durch aufeinander-folgende Einw. von Natriumamid und Allyljodid (Cornubert, C. r. 158, 1901). — Riecht pfefferminzähnlich. Kp₁₄: 96—97° (korr.). — Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel in Alkohol 1-Methyl-3-propyl-cyclohexanon-(2) (S. 29), bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 1-Methyl-3-allyl-cyclohexanol-(2) (C. r. 159, 76).

Oxim $C_{10}H_{17}ON = CH_3 \cdot C_0H_8(C_0H_5): N \cdot OH$. Mikroskopische Krystalle. Riecht nach wilder Minze. F: 49° (CORNUBERT, C. r. 158, 1901).

- 10. 1 Methyl 3 allyl cyclohexanon (4) $C_{10}H_{16}O = H_2C < CH_2 CO > CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot B$. Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(4) durch auf-
- cinanderfolgende Einw. von Natriumamid und von Allyljodid (CORNUBERT, C. r. 158, 1902). Menthonartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₆: 105—106° (korr.). Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel in Alkohol 1-Methyl-3-propyl-cyclohexanon-(4), bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 1-Methyl-3-allyl-cyclohexanol-(4) (C., C. r. 159, 76).
- Oxim $C_{10}H_{17}ON = CH_3 \cdot C_8H_8(C_3H_5): N \cdot OH$. Mohnartig riechende Nadeln. F: 97—98° (C., C. r. 158, 1902).
- 11. 1 Methyl 4 propyl cyclohexen (3) on (5) $C_{10}H_{16}O = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus dem Nitrosochlorid des 1-Methyl-4-propylcyclohexens-(3) durch Abspaltung von HCl und Erwärmen des entstandenen öligen Oxims mit Schwefelsäure (Wallach, A. 414, 213). Gelbe Flüssigkeit. Kp₁₂: 95—98°; Kp: 220° bis 223° unter Dunkelfärbung. D²⁰: 0,9225. n_D : 1,4732.

Semicarbazon $C_{11}H_{10}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_6(C_3H_7): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle (aus Methanol). F: 153—154° (W., A. 414, 214).

- 12. 1-Methyl-4-propionyl-cyclohexen-(3), Athyl-[4-methyl-cyclohexen-(1)-yl]-keton $C_{10}H_{16}O=CH_3\cdot HC < CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C$
- 13. 1-Methyl-4-acetonyl-cyclohexen-(3), [4-Methyl-cyclohexen-(1)-yl]-aceton $C_{10}H_{10}O=CH_3\cdot HC < CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(4) und Aceton bei Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol (Wallach, A. 394, 378). Etwas anisartig riechende Flüssigkeit. Kp: 216—217°. D^{21} : 0,916. n_D^{m} : 1,4672. Gibt ein flüssiges Oxim.

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_8 \cdot CH_3 \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 122—123° (W., A. 394, 379).

- 14. 1 Methyl 4 allyl cyclohexanon (3) $C_{10}H_{16}O = CH_3 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Vgl. such Nr. 15.
- a) Optisch aktives 1-Methyl-4-allyl-cyclohexanon-(3) $C_{10}H_{16}O = CH_3 \cdot C_4H_8O \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH_2$ (vgl. 1-Methyl-4-[propen-(4*)-yl]-cyclohexanon-(3), S. 74). B. Aus 4-Methyl-1-allyl-cyclohexanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylester [Ausgangsmaterial: rechtsdrehendes 1-Methyl-cyclohexanon-(3)] beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (Kötz, Nussbaum, Takens, J. pr. [2] 90, 365). Kp: 211—214°. Gibt ein bei 59—62° schmelzendes Oxim (Augspurger, Diss. [Göttingen 1914], S. 34).

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_{2} = CH_{2} \cdot C_{2}H_{2}(C_{3}H_{3}): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_{2}$ (vgl. S. 74). F: 147° bis 149° (K., N., T., J. pr. [2] 90, 365).

b) Inaktives 1 - Methyl - 4 - allyl - cyclohexanon - (3) $C_{10}H_{10}O = CH_s \cdot C_0H_gO \cdot CH_s \cdot CH_s$. B. Aus inakt. 1-Methyl-cyclohexanon-(3) durch aufeinanderfolgende Umsetzung mit Natrium und Diäthyloxalat und mit Natrium und Allyljodid und Abspaltung der Äthoxalylgruppe aus dem Reaktionsprodukt (Wallach, A. 414, 219). — Riecht durchdringend isonitrilähnlich.

^{&#}x27;) Zur Konstitution vgl. Anm. 2 auf S. 8.

Oxim $C_{10}H_{17}ON = CH_3 \cdot C_6H_8(C_3H_5): N \cdot OH$. F: 99—100° (unscharf) (W., A. 414, 219). Semicarbazon $C_{11}H_{19}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_8(C_3H_5): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 125—128° (W., A. 414, 219).

15. 1 - Methyl - 2 (oder 4) - allyl - cyclohexanon - (3) $C_{10}H_{16}O = H_2C \stackrel{CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3}{CH_2 \cdot CH_2 \cdot$

Oxim $C_{10}H_{17}ON = CH_3 \cdot C_6H_6(C_3H_5):N \cdot OH$. Mohnartig riechende Nadeln. Schmilzt unscharf bei 80—86° (C., C. r. 158, 1902).

16. 1-Methyl-2-isopropyl-cyclohexen-(1)-on-(3), o-Menthen-(1)-on-(3), $1 \cdot M \in h \text{ yl} \cdot 2 \cdot m \in h \text{ o a thyl} \cdot c \text{ yclohexen} \cdot (1) \cdot on \cdot (3)$ $C_{10}H_{16}O = H_2C < \frac{CH_2}{CH_3} \cdot C(CH_3) > C \cdot CH(CH_3)_2$ (S. 74). Zur Konstitution vgl. DIECKMANN, B. 45, 2700. — B. Aus 2-Methyl-3-isopropyl-cyclohexen-(2)-on-(4)-carbonsäure-(1) durch Destillation oder durch Kochen mit verd. Essigsäure (D., B. 45, 2700, 2704; vgl. Callenbach, B. 30, 644). — $Kp_{700}: 217-219^0 \text{ (korr.)}$ (D.). — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ Isobuttersäure und γ -Acetyl-buttersäure (D.). Liefert mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium 1-Methyl-2-isopropyl-cyclohexanon-(3) (Kötz, Anger, B. 44, 466; K., Blendermann, Mähnert, Rosenbusch, A. 400, 85).

Oxim $C_{10}H_{17}ON = CH_3 \cdot C_6H_6(C_3H_7): N \cdot OH$ (S. 74). F: 105—106° (Callenbach, Dissertation [Leipzig 1896], S. 26), 104° (Dieckmann, B. 45, 2705), 90—91° (Kötz, Anger, B. 44, 466). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin, schwer in Wasser (D.). Mit Wasserdampf ziemlich flüchtig (D.). — $C_{10}H_{17}ON + HCl.$ F: 135° (D.), 135—136° (K., A.).

Semicarbazon $C_{11}H_{19}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_6(C_3H_7) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 167—168° (DIECKMANN, B. 45, 2706). Ziemlich löslich in Äther.

Nach Kötz, Anger (B. 44, 466) existiert das Semicarbazon in zwei bei 138° und 152° schmelzenden Formen (vgl. indessen D.).

17. I-Methyl-3-isopropyl-cyclohexen-(6)-on-(5), m-Menthen-(6)-on-(5) $C_{10}H_{16}O = HC < CO - CH_2 > CH \cdot CH(CH_3)_2$ (S. 74). D^{15} : 0,9390; n_D^{15} : 1,4890 (Auwers, Eisenlohr, J. pr. [2] 82, 127). D^{21} : 0,9340; n_D^{15} : 1,4865 (Wallach, A. 397, 210). — Polymerisiert sich beim Sieden (W.). Liefert in wäßrig-alkoholischer Lösung mit Natriumacetat und 1 Mol Semicarbazidhydrochlorid das Semicarbazon (s. u.), mit 2 Mol Semicarbazidhydrochlorid das Semicarbazino-1-methyl-3-isopropyl-cyclohexanons-(5)(?) (Syst. No. 2079) (Mazurewitsch, \mathcal{R} . 45, 1931, 1934; C. 1914 I, 1653).

Semicarbazon $C_{11}H_{10}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_6(C_3H_7): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (vgl. S. 74). — Krystalle (aus Alkohol). F: 167° (W., A. 397, 209); zersetzt sich bei 164—167° (M., \times . 45, 1931; C. 1914 I, 1653).

18. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexen-(1)-on-(3), p-Menthen-(1)-on-(3), Piperiton C₁₀H₁₆O = CH₃·C\(\frac{CH_2}{CH_2}\)CO\(\frac{CH_2}

1) Zur Konstitution vgl. S. 8 Anm. 2.

²) Aus nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] veröffentlichten Arbeiten (Simonsen, Soc. 119, 1644; Read, Smith, Soc. 121, 1863; 123, 2267; Read, Robertson, Soc. 1926, 2216) geht hervor, daß diese Präparate fast vollständig racemisiert waren; an einem p-Menthen-(1)-on-(3) aus dem äther. Öl von Andropogon Iwarancusa stellten Read, Robertson [a]_D: + 62,50° fest.

³⁾ Über Konstitution und optisches Verhalten des p-Menthen-(1)-ons-(3) aus Eucalyptusölen vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] SMITH, PEMFOLD, J. Proc. Roy. Soc. New South Wales 54 [1920], 40; Read, SMITH, Soc. 119, 779: 121, 581; 123, 2267; Read, SMITH, Bentivoglio, Soc. 121, 584.

Okt. 1913, 52; vgl. Gildem.-Hoffm. 3. Aufl. Bd. I, S. 581). — Kp: 235—237°; D¹⁵: 0,9387 (Ro.). Kp₇₅₂: 235—237°; D¹⁵: 0,9382; D¹⁵₁₂: 0,93843; n¹⁵₁₅: 1,4844 (Sch. & Co., C. 1910 II, 1756). Über Löslichkeit in Wasser vgl. Schwalb, Ar. Pth. 70, 90. Oberflächenspannung von wäßr. Lösungen: Ishizaka, Ar. Pth. 75, 218. — Gibt bei der Oxydation mit alkal. KMnO₄-Lösung a-Oxy-a-methyl-a'-isopropyl-adipinsäure, a-Isopropyl-acetyl-buttersäure und a-Isopropyl-glutarsäure (Sch. & Co., C. 1910 II, 1756), bei der Oxydation mit neutraler KMnO₄-Lösung a-Oxy-a-methyl-a'-isopropyl-adipinsäure, etwas Diosphenol und geringe Mengen einer bei 126—127° schmelzenden Säure (Ro.); bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton bei 0° und Destillation des Reaktionsprodukts mit Schwefelsaure entsteht Diosphenol (Wallach, A. 437, 158). Liefert beim Kochen mit FeCl₃ in essigsaurer Lösung Thymol (Sch. & Co.). Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium dl-Isomenthon (W., A. 397, 217; Read, Cook, Soc. 127, 2782). Gibt mit Brom in Eisessig 1.2-Dibrom-p-menthanon-(3) (W., A. 414, 287; vgl. Sch. & Co.). Liefert mit salpetriger Säure eine Bisnitrosoverbindung C₂₀H₃₀O₄N₂ (Krystalle; F: 96—97° [Zers.]; unlöslich in Petroläther, schwer löslich in Ather, leicht in Alkohol und Chloroform) (Ro.). Geht beim Erhitzen mit P₂O₅ auf 180—190° in P-Cymol über (Sch. & Co.). Liefert bei Behandlung mit PCl₅ in Petroläther und nachfolgender Destillation im Vakuum 3-Chlor-p-menthadien-(1.3) (Sch. & Co.). Gibt mit Hydroxylamin das Oxim (s. u.) und das Oxim des 1-Hydroxylamino-p-menthanons-(3) (Syst. No. 1938) (Sch. & Co.). — Physiologisches Verhalten: Geinitz, vgl. Schimmel & Co., Ber. April 1911, 197.

Oxim $C_{10}H_{17}ON = CH_3 \cdot C_6H_6(C_3H_7)$: N·OH. Krystalle (aus Alkohol). F: 107—109° (Schimmel & Co., C. 1910 II, 1756).

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_3 = CH_3 \cdot C_4H_6(C_3H_7) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (vgl. S. 74). Existiert in zwei Modifikationen mit den Schmelzpunkten $224-226^{\circ}$ und $171-172^{\circ}$; die höherschmelzende Modifikation ist in Alkohol schwer löslich (Schimmel & Co., C. 1910 II, 1756).

- 19. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexen-(1)-on-(6), p-Menthen-(1)-on-(6), Carvotanaceton $C_{10}H_{16}O = CH_3 \cdot C < CH_3 \cdot CH_2 > CH \cdot CH_3 \cdot CH$
- a) Rechtsdrehendes p-Menthen-(1)-on-(6), d-Carvotanaceton $C_{10}H_{16}O=CH_3 \cdot C_6H_6O \cdot CH(CH_3)_2$ (S. 75). B. Durch Reduktion von d-Carvon mit 2 Atomen Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz (Vavon, C. r. 153, 70). Aus aktivem 1-Brom-p-menthanon-(2) durch Behandlung mit Natriumacetat und Eisessig (Wallach, A. 414, 352). Kp: 227—228°; $D_0^{\text{in}}: 0.937$; $n_0^{\text{in}}: 1.4817$; $[a]_{578}: +59.8°$; $[a]_{436}: +141°$ (V.). Oberflächenspannung von wäßr. Lösungen: ISHIZAKA, Ar. Pth. 75, 217. Nimmt bei Gegenwart von kolloidalem Palladium leichter Wasserstoff auf als Dihydrocarvon (W., A. 403, 77). Hämolytische Wirkung: I., Ar. Pth. 75, 221.

Oxim, d-Carvotanacetonoxim $C_{10}H_{17}ON = CH_3 \cdot C_4H_4(C_3H_7) : N \cdot OH$ (8.75). B. Durch Reduktion von d-Carvoxim mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallach, A. 403, 82). — Krystallisiert aus Ligroin in monoklinen, aus Methanol in rasch verwitternden rhombischen Krystallen (W., A. 403, 84). F: 75° (Vavon, C. r. 153, 70). Bildet mit d-Carvoxim monokline Mischkrystalle (W., A. 403, 83). — Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium Tetrahydrocarvoxim (W., A. 403, 76).

Rechtsdrehendes 8-Chlor-p-menthen-(1)-on-(6), Hydrochlor-d-carvon, [d-Carvon]-hydrochlorid $C_{10}H_{15}OCl = CH_2 \cdot C \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CCl(CH_3)_2$ (S. 75). B. Zur Bildung aus d-Carvon und Chlorwasserstoff vgl. A. Müller, J. pr. [2] 93, 19.

Semicarbason $C_1H_{18}ON_2Cl = CH_2 \cdot C_0H_0 (:N\cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CCl(CH_3)_2$. Nadeln (aus Methanol). F: 157—158° (A. MÜLLER, J. pr. [2] 93, 20). Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwer löslich in Aceton.

b) Linksdrehendes p-Menthen-(1)-on-(6), l-Carvotanaceton $C_{10}H_{16}O=CH_3\cdot C_6H_6O\cdot CH(CH_3)_2$ (S. 76). B. Durch Einw. von verd. Schwefelsäure oder wäßr. Oxalsäure-Lösung auf das Oxim des Oxycarvomenthons (Syst. No. 739; erstes Ausgangsmaterial d-Limonen) (Cusmano, R. A. L. [5] 22 I, 621).

Oxim, 1-Carvotanacetonoxim $C_{10}H_{17}ON=CH_{2}\cdot C_{6}H_{6}(C_{2}H_{7}):N\cdot OH$ (S. 76). B. Aus dem Oxim des 1-Isonitramino-p-menthanons-(2) (Syst. No. 2221) beim Kochen des Kaliumsalzes mit Wasser (Cusmano, R. A. L. [5] **22** I, 620). — F: 76°.

Hydrochlor-l-carvoxim, [l-Carvoxim]-hydrochlorid $C_{10}H_{10}ONCl = CH_3 \cdot C_4H_4(:N\cdot OH) \cdot CCl(CH_5)_3$ (S. 76). Geht beim Erhitzen mit Methanol in Hydrochlor-dl-carvoxim über (Deussen, Hahn, B. 48, 522).

c) Inaktives p-Menthen-(1)-on-(6), dl-Carvotanaceton $C_{10}H_{10}O=CH_3$ · $C_6H_6O\cdot CH(CH_3)_3$ (8. 77). B. Aus dem Nitrosochlorid des inakt. Carvomenthens durch Behandlung mit Natriumacetat in Eisessig und Hydrolyse des entstandenen Oxims

(Wallach, A. 381, 59). Aus inakt. 1-Brom-p-menthanon-(2) durch Erwärmen mit Natriumacetat und Eisessig (Körz, Steinhorst, A. 379, 26; W., A. 414, 352). Durch Erhitzen von p-Menthanol-(1)-on-(2) mit wasserfreier Oxalsäure auf 110—120° (K., St.). — Kp: 228—230° (K., St.).

Hydrochlor-dl-carvoxim, dl-Carvoximhydrochlorid $C_{10}H_{10}ONCl = CH_0 \cdot C_0H_0 : N \cdot OH) \cdot CCl(CH_3)_2$ (S. 77). B. Durch Erhitzen von Hydrochlor-l-carvoxim mit Methanol (DEUSSEN, HAHN, B. 43, 522). — F: 126°.

- 20. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexen-(3)-on-(2), p-Menthen-(3)-on-(2), Carvenon $C_{10}H_{16}O = CH_3 \cdot HC < CH_3 \cdot CH_3 > C \cdot CH(CH_3)_2$.
- a) Linksdrehendes Carvenon $C_{10}H_{16}O=CH_3\cdot C_6H_4O\cdot CH(CH_4)_4$. B. Durch Einw. von Schwefelsäure bei Siedetemperatur oder von Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur auf in Alkohol gelöstes d-Caronhydrazon (Kishner, \mathcal{H} . 43, 1557; C. 1912 I, 1713). Kp₇₆₀: 232—234°. D₀°: 0,9290. n_D: 1,4805. [a]_D: —2,08°. Gibt ein bei 200—201° schmelzendes Semicarbazon, dessen 1°/ $_0$ ige alkoh. Lösung keine Drehung aufweist.
- b) Inaktives Carvenon C₁₀H₁₆O = CH₃·C₆H₄O·CH(CH₃)₈ (S. 78). B. Beim Erhitzen von linksdrehendem Dihydrocarvon mit konz. Salzsäure auf 120—130° (A. MÜLLER, J. pr. [2] 93, 21). Beim Behandeln von linksdrehendem Dihydrocarvon mit rauchender Bromwasserstoffsäure in der Kälte und Erwärmen des Reaktionsproduktes mit alkoh. Lauge (KISHNER, Ж. 43, 954; C. 1911 II, 1925). Entsteht anscheinend bei der Hydrolyse der Thujonhydratglucuronsäure (s. S. 74 bei β -Thujon) mit verd. Schwefelsäure (Hämällinen, C. 1912 II, 854). — Kp_{768} : 235,5—236° (CRYMBLE, STEWART, WRIGHT, REA, Soc. 99, 1265); Kp_{756} : 233,5—234,5° (K.); Kp: 232—233°; Kp_{19} : 117—117,5° (AUWERS, EISENLOHE, J. pr. [2] 83, 129; 84, 19). $D_{4}^{15.4}$: 0,9302; $D_{4}^{16.7}$: 0,9300; D_{4}^{26} : 0,9266 (Au., El.); D_{6}^{26} : 0,9263 (K.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1407 koal/Mol (Rotte, Z. El. Ch. 17, 791). ng. 1,4810; $n_D^{16,3}$: 1,4846; $n_D^{16,2}$: 1,4936; $n_Y^{16,2}$: 1,5018 (Au., El., J. pr. [2] 84, 19); n_G^{10} : 1,4790; n_D^{10} : 1,4825; n₀. 1,4916; n_y. 1,4997 (Av., Er., J. pr. [2] 82, 130); n_D: 1,4828 (K.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Ca., St., Wa., R., Soc. 99, 1265. Oberflächenspannung von wäßr. Lösungen: Ishizaka, Ar. Pth. 75, 217. — Gibt bei der Oxydation mit KMnO, in Aceton bei 0° und Destillation des Reaktionsproduktes mit verd. Schwefelsäure p-Menthen-(3)-ol-(3)-on-(2)(?) (s. bei Diosphenol, Syst. No. 667) (WALLAGE, A. 487, 159). Zur Überführung des öligen Dibromids in Carvacrol vgl. W., A. 414, 282. Liefert bei der Umsetzung mit Hydrazinhydrat und Destillation des Reaktionsproduktes mit Atzkali inaktives p-Menthen-(3) (K., 2K. 43, 954; C. 1911 Π, 1925). — Hamolytische Wirkung: I., Ar. Pth. 75, 221.

S. 79, Z. 14 v. o. statt "B. 28, 1960" lies "A. 277, 124".

- 21. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexen-(3)-on-(5), p-Menthen-(3)-on-(5) $C_{10}H_{16}O = CH_3 \cdot HC < CH_4 \cdot CO > C \cdot CH(CH_4)_2$.
- a) Aktives p-Menthen-(3)-on-(5) von Tschugajew $C_{10}H_{16}O=CH_3\cdot C_6H_6O\cdot CH(CH_2)_3$ (S. 80). [a]5: —78,04°; Rotationsdispersion: Tschugajew, Ph. Ch. 76, 472. Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidslem Palladium ein linksdrehendes Gemisch von d-Isomenthon und l-Menthon (Wallach, A. 397, 213; vgl. Read, Roeebtson, Soc. 1926, 2212; R., R., Cook, Soc. 1927, 1278). Vereinigt sich in Gegenwart von Natriumäthylst mit Benzaldehyd zu 2.6-Dibenzal-p-menthen-(3)-on-(5) vom Schmelzpunkt 140—141° (W.).
- b) Inaktives bezw. stark racemisteries p-Menthen-(3)-on-(5) C₁₀H₁₈O=CH₂·C₄H₄O·CH(CH₃)₂ (S. 80). B. Aus 4-Chlor-p-menthanon-(3) oder 4-Brom-p-menthanon-(3) (S. 37) durch Erwärmen mit Natriumacetat und Eisessig (Körz, Stenhorst, A. 379, 23). Aus p-Menthanol-(4)-on-(3) durch Erwärmen mit wasserfreier Oxalsäure auf 110—120° (K., St., A. 379, 24). Zur Bildung des Oxims aus dem Nitroscochlorid des inaktiven p-Menthens-(3) vgl. Wallach, A. 397, 213. Kp: 212—213°; D²⁰: 0,9156; n²⁰: 1,4726 (W.). Kp: 213—214° (K., St.). Gibt mit Chlorwasserstoff in Ather 5-Chlor-p-menthanon-(3) (K., St.). Kondensiert sich in Gegenwart von Natriumäthylat mit Benzaldehyd zu 2.6-Dibenzal-p-menthen-(3)-on-(5) vom Schmelzpunkt 129—130° (W., A. 305, 273; 397, 214; K., St.).

Oxim $C_{10}H_{12}ON = CH_{2} \cdot C_{4}H_{4}(C_{2}H_{1}):N \cdot OH$ (8. 80). F: 66° (Wallace, A. 897, 213), 66—67° (Kötz, Steinhorst, A. 879, 24).

Semicarbason $C_{11}H_{18}ON_8=CH_2\cdot C_4H_6(C_2H_7):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 80). F: 142—143° (Kötz, Steinhorst, A. 879, 23).

c) Ein p-Menthen-(3)-on-(5)(?) $C_{10}H_{10}O=CH_2\cdot C_4H_6O\cdot CH(CH_3)_2$ von unbekanntem optischem Verhalten erhielt Hämäläinen (C. 1912 II, 854) aus der nach Verfütterung von l-Menthon an Kaninchen im Harn auftretenden Glucuronsäure durch Hydrolyse mit verd. Schwefelsäure. — Kp: 212—215°. D^{20} : 0,9222.

22. 1-Methyl-4-isopropyliden-cyclohexanon-(3), p-Menthen-(4(8))-on-(3), Pulegon C₁₀H₁₆O = CH₃·HC CH₃·CC₃C:C(CH₃)₁ (S. 81). Rechtsdrehende Form, d-Pulegon. V. Im äther. Öle: Sch. & Co., C. 191. II., 1802; Roure-Beetrand Fils, C. 1913 I, 707; Pigulewski, Nikitina, Ж. 51, 74; C. 1923 IV., 462. — B. Pulegon von undekanntem optischem Verhalten entsteht bei der Einw. von Alkali auf 8-Isonitramino-p-menthanon-(3) (Cusmano, R. A. L. [5] 22 I, 622). — Kp₇₆₀: ca. 224°; Kp₁₀₀: 151,3°; Kp₂₀: 109,2°; Kp₁₀: 94,2° (C. v. Rechemberg, Einfache und fraktionierte Destillation 2. Aufl. [Miltitz 1923], S. 259, 297). Kp₂₁: 111,4—111,8° (Auwers, Eisenlohr, J. pr. [2] 82, 138). D₁⁴³: 0,9371 (Au., El.); D₂³⁰: 0,9359 (Salzew, Ж. 45, 1574; C. 1914 I, 783); D₂³¹: 0,9350 (Semmler, Feldstein, B. 47, 388). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1411,6 kcal/Mol (Roth in Landolt-Börnstein-Roth-Schell, Physikal-chem. Tabellen 5. Aufl., Bd. II [Berlin 1923], S. 1599). n₂³²: 1,4833; n₂³²: 1,4871; n₃³²: 1,4962; n₂³²: 1,5044 (Au., El.); n₀: 1,4863 (Se., F.). [a]₂³²: +23,75° (unverd.) (Tschugajew, Ph. Ch. 76, 472), +27,88° (unverd.) (Sal.), +25,58° (in Benzol; p = 10) (Ruff, A. 409, 354); Rotationsdispersion von unverd. Pulegon: Tsch.; von in Benzol gelöstem Pulegon: R. Ultraviolettes Absorptionsspektrum: Crymble, Stewart, Weight, Rea, Soc. 99, 1265. Löslichkeit von Pulegon in wäßt. Lösungen von Natriumphenolat und Natriumsalicylat: Neuberg, Bio. Z. 76, 128, 136. Einfluß auf das optische Verhalten krystallinisch-flüssiger Substanzen: Vorländer, Janecke, Ph. Ch. 85, 700.

Pulegon liefert bei der Ozonisierung in Chloroform ein Gemisch von Ozonid und Ozonidperoxyd, das sich beim Aufbewahren oder beim Eindampfen der Lösung mit Wasser unter Bildung von d-β-Methyl-adipinsäure zersetzt (C. Harries, Untersuchungen über das Ozon [Berlin 1916], S. 444, 449; H., Nereskeimer, C. 1916 II, 991). Gibt bei der Belichtung in Gegenwart von Sauerstoff und Wasser Aceton, Ameisensäure, d-β-Methyl-adipinsäure und eine Verbindung C₁₀H₁₄O₃ (S. 68) (Sernagiotro, R. A. L. [5] 24 I, 1065; G. 47 I, 150). Liefert bei der elektrolytischen Reduktion in schwefelsaurer Lösung p-Menthanon-(3)¹) und Menthol, in alkal. Lösung p-Menthanon-(3)¹), Dipulegon (S. 68) und geringe Mengen einer bei 148° schmelzenden Substanz (vgl. Ergw. Bd. VI, S. 378, No. 2) (Law, Soc. 101, 1028, 1548). Pulegon gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von Platin in Alkohol "Pulegomenthol" (wahrscheinlich unreines d-Neomenthol, Ergw. Bd. VI, S. 29) (Vavon, C. r. 155, 287; vgl. Skita, B. 48, 1496), in Gegenwart von kolloidalem Palladium in verd. Alkohol p-Menthanon-(3)¹) und etwas Menthol (Sk., Ritter, B. 43, 3394). Gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 240° p-Menthan, etwas Cymol(?) und ein Gemisch von viel Menthon und wenig Menthol (Sk., R., B. 44, 673); bei 350—360° entstehen Thymol und Kresole (Sabatter, Gaudon, C. r. 168, 671). Liefert bei der Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von NiO bei 220—240° und 100—110 Atm. p-Menthanon-(3)¹), bei 280° und 120 Atm. p-Menthan (Ipatjew, Balatschinsky, K. 43, 1757; B. 44, 3463). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Pulegol (Ergw. Bd. VI, S. 42), d-Isomenthol(?) (Ergw. Bd. VI, S. 29) und wenig l-Menthol (Paolini, R. A. L. [5] 26 II, 190, 236; vgl. Tiemann, Schmidt, B. 29, 914; Skworzow, J. pr. [2] 84, 424); reduziert man Pulegon durch Zusatz von Natrium zu einer mit Wasser unterschichteten äther. Lösung, so entsteht l-Menthol als Hauptprodukt (H. Müller, D. R.-P. 376474; C. 1923 IV, 1008; Frdl. 14, 1439). Wärmetönung bei der Addition von Brom in CCl₂: Luginnin, C. r. 150,

(CH₂)₂C—CH·CH₂·CH₂
(Syst. No. 3468) (KISHNER, SAWADOWSKI, Ж. 43, 1134, C. 1912 I, 1456; K., Ж. 44, 167;
C. 1912 I, 2025; vgl. SEMMLER, FELDSTEIN, B. 47, 388). Gibt bei der Einw. von Salicylaldehyd und alkoh. Natronlauge Disalicyla-aceton (Borsche, Geyer, A. 393, 41). Pulegon gibt bei der Umsetzung mit Methylmagnesiumbromid in Äther bei 0° Methylpulegol (Ergw. Bd. VI, S. 55) (Rupp, Schobel, Abegg, B. 45, 1536); kühlt man bei der Umsetzung nicht und behandelt das Reaktionsprodukt mit Essigsäureanhydrid oder mit Oxalsäure, so erhält man Methylpulegen (Ergw. Bd. V, S. 89) (R., Sch., A., B. 45, 1530, 1538; vgl. Grignard,

¹⁾ Siehe S. 36 Anm.

C. 1901 II, 624; A. ch. [7] 24, 483; R., EMMERICH, B. 41, 1752); als Nebenprodukt der Reaktion tritt 1-Methyl-4-tert.-butyl-cyclohexanon-(3) oder 1.4-Dimethyl-1-isopropyl-cyclohexanon-(2) (S. 40) auf (R., Sch., A.). Die Umsetzung mit Athylmagnesiumbromid führt zu Athylpulegol (SAIZEW, K. 45, 1574; C. 1914 I, 783), die Umsetzung mit Allylmagnesiumbromid zu Allylpulegol (Jaworski, K. 40, 1747; B. 42, 438; v. Fersen, K. 42, 681; C. 1910 II, 1535). — Bestimmung in äther. Ölen durch Umsetzung mit überschüssigem Hydroxylamin und Rücktitration: Nelson, C. 1911 II, 913.

Dipulegon, Pulegopinakon C₂₀H₃₄O₂ (S. 83). B. Bei der elektrolytischen Reduktion von Pulegon in alkal. Lösung, neben anderen Verbindungen (LAW, Soc. 101, 1029). — Krystalle (aus Alkohol): F: 119°.

Verbindung $C_{10}H_{14}O_3$. B. Bei der Belichtung von Pulegon bei Gegenwart von Sauerstoff und Wasser (Sernagiotto, R. A. L. [5] **24** I, 1065; G. **47** I, 150). — Prismen (aus Benzol). F: 183,5°. Löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol. Unlöslich in Alkalicarbonaten, leicht löslich in Alkalien. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure Aceton und β -Methylglutarsäure. — Das Oxim $C_{10}H_{16}O_3N$ schmilzt bei 116°.

Pulegonoxim (?) C₁₀H₁₇ON = C₁₀H₁₈: N·OH(?). B. Bei längerer Einw. von Chlorwasserstoff auf eine äther. Lösung von Pulegonhydroxylamin (Syst. No. 1938) (Francesconi, Sanna, G. 45 I, 38). — Prismatische Krystalle. F: 141°.

23. 1-Methyl-4-isopropenyl-cyclohexanon-(2), p-Menthen-(8⁽⁹⁾)-on-(2), Dihydrocarvon $C_{10}H_{16}O = CH_3 \cdot HC < CH_3 \cdot CH_4 > CH \cdot C(CH_3) : CH_3$.

Bei der elektrolytischen Reduktion von d-Carvon in wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure an Kupferkathoden (Law, Soc. 101, 1549) und von d-Carvoxim in wäßrig-alkoholischer Natronlauge an Bleikathoden (Rupe, Löffel, B. 47, 2151). Bei der Reduktion von linksdrehendem Azidodihydrocarvon mit Aluminiumamalgam in feuchtem Äther (Forster, van Gelderen, Soc. 99, 2067). — Kp₂₅: 112—114° (Semmler, Feldstein, B. 47, 386); Kp₁₄: 105—106° (R., L.). D₁₁²²: 0,9275 (Se., F.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1414 kcal/Mol (Roth, Z. El. Ch. 17, 791), 1412 kcal/Mol (Subow, Ж. 45, 245; C. 1913 I, 2026; vgl. Swiftowslawski, Am. Soc. 42, 1098). n_D: 1,4716 (Se., F.). [α]_D: —18,36° (Kishner, Ж. 43, 951; C. 1911 II, 1922); [α]_D²²: —18,28°; Rotationsdispersion: Tschudajew, Ph. Ch. 76, 472. Ultraviolettes Absorptionsspektrum: Crymble, Stewart, Wright, Rea, Soc. 99, 1265. Oberflächenspannung von wäßr. Lösungen: Ishtzaka, Ar. Pth. 75, 216. — Die Umlagerung in inaktives Carvenon (vgl. Hptw., S. 84) erfolgt auch beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 120—130° (A. Müller, J. pr. [2] 93, 21) oder bei Behandlung mit rauchender Bromwasserstoffsüre in der Kälte und Erwärmen des Reaktionsproduktes mit alkoh. Lauge (K.). Dihydrocarvon wird durch Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium schwerer reduziert als Carvotanaceton (Wallach, A. 403, 77). Liefert in Eisessig-Bromwasserstoff mit 2 Atomen Brom 1.8-Dibrom-p-menthanon-(2) (W., Schrader, A. 279, 389), mit 4 Atomen Brom 1.3.8-Tribrom-p-menthanon-(2) (W., A. 286, 127; vgl. Cusmano, R. A. L. [5] 24 II, 521; G. 46 I, 283) und ein flüssiges Produkt, das bei der Behandlung mit Natronlauge αβ-Dioxy-citronellsäure und eine Verbindung C₁₀H₁₄O₂ (s. u.) liefert (C.). Liefert bei der Umsetzung mit Hydrazinhydrat eine Verbindung, die beim Erhitzen mit Ätzkali (Kishner, Ж. 43, 951; C. 1911 II, 1922) oder mit Natriumäthylat (Semmler, Feldstein, B. 47, 386) in p-Menthen-(80)) übergeht. Gibt mit Cyanessigester in Gegenwart von alkoh. Ammoniak geringe Mengen des Imids der 2-M

 $\begin{array}{c} \text{H}_{3}\text{C} \cdot \text{CH}_{3} \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_{3} \\ \text{cyanessigs&ure-(1.1)} \quad \text{CH}_{3} \cdot \text{C}(\text{CH}_{3}) \cdot \text{H}^{\perp} \cdot \text{CH}_{3} \cdot \text{C} \\ \text{CH}(\text{CN}) \cdot \text{CO} \\ \text{CH}(\text{CN}) \cdot \text{CO} \\ \end{array} \\ \text{NH} \quad \text{(Kow, Thorpe, Soc. 115, } \\ \text{CH}_{3} \cdot \text{CH}(\text{CN}) \cdot \text{CO} \\ \text{CH}_{4} \cdot \text{CH}_{3} \cdot \text{CH}_{3} \cdot \text{CH}_{4} \\ \text{CH}_{4} \cdot \text{CH}_{5} \cdot \text{CH}_{5} \\ \text{CH}_{5} \cdot \text{CH}_{5} \\ \text{CH}_{5} \cdot \text{CH}_{5} \cdot \text{CH}_{5} \\ \text{CH}_{5} \cdot \text{CH}_{5} \cdot \text{CH}_{5} \\ \text{CH}_{5} \\ \text{CH}_{5} \\ \text{CH}_{5} \\ \text{CH}_{5} \cdot \text{CH}_{5} \\ \text{CH}_{5} \\ \text{CH}_{5} \cdot \text{CH}_{5} \\ \text{CH}_{$

696). Reagiert nicht mit Cyanacetamid (Kon, Th.). — Hämolytische Wirkung: Ishizaka, Ar. Pth. 75, 221.

Verbindung C₁₀H₁₄O₂ (wahrscheinlich ein Dioxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol). B. Bei der Einw. von Natronlauge auf das bei der Umsetzung von Dihydrocarvon mit 4 Atomen Brom in Eisessig-Bromwasserstoff entstehende flüssige Nebenprodukt (Cusmano, R. A. L. [5] 24 II, 525; G. 46 I, 287). — Phenolartig riechende Nadeln (aus Alkohol). F: 76°. Mit Wasserdampf flüchtig. Löslich in Alkalien; wird aus der Lösung durch CO₂ wieder ausgeschieden. — Gibt in wäßr. Lösung mit FeCl₃ eine dunkelviolette Färbung.

Linksdrehendes Dihydrocarvoxim $C_{10}H_{17}ON = CH_3 \cdot C_6H_8(C_3H_5): N \cdot OH$ (S. 84). Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium linksdrehendes Tetrahydrocarvoxim (Wallach, A. 408, 76).

Linksdrehendes 1-Azido-p-menthen-(8(9))-on-(2), linksdrehendes Azidodihydrocarvon $C_{10}H_{15}ON_3 = CH_3 \cdot (N_3)C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C(CH_3) \cdot CH_2$. B. Aus l-Limonen-nitroso-azid (s. u.) durch Erwärmen mit konz. Oxalsäurelösung (Forster, van Gelderen, Soc. 99, 2066). — $Kp_{0,5}$: 93—94°. D^{20} : 1,0472. $[a]_{10}^{20}$: —92,47° (unverdünnt), —94,22° (in Chloroform; c=4). — Gibt mit Aluminiumamalgam in feuchtem Äther linksdrehendes Dihydrocarvon, mit Hydroxylamin l-Limonen-nitrosoazid.

Oxim, 1-Limonen-nitrosoazid $C_{10}H_{16}ON_4 = C_{10}H_{16}(N_3):N\cdot OH$. B. Durch Einw. von Natriumazid in verd. Alkohol auf die Nitrosochloride des 1-Limonens (F., van G., Soc. 99, 2066). — Krystalle (aus verd. Methanol). F: 52—53°. Schwach linksdrehend.

Semicarbason $C_{11}H_{18}ON_6 = C_{10}H_{15}(N_3): N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle. F: 220° (Zers.) (F., van G., Soc. 99, 2066).

b) Rechtsdrehendes Dihydrocarvon C₁₀H₁₆O = CH₃·C₆H₈O·C(CH₃): CH₂ (S. 85). B. Bei der Reduktion von rechtsdrehendem Azidodihydrocarvon (s. u.) mit Aluminium-amalgam und feuchtem Äther (FORSTER, VAN GELDEREN, Soc. 99, 2065).

Rechtsdrehendes 1-Axido-p-menthen-(8(9))-on-(2), rechtsdrehendes Axido-dihydrocarvon $C_{10}H_{18}ON_3 = CH_3 \cdot (N_3)C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

Oxim, d-Limonen-nitrosoazid $C_{10}H_{16}ON_4 = C_{10}H_{16}(N_3)$: N·OH. B. Durch Einw. von Natriumazid in verd. Alkohol auf die Nitrosochloride des d-Limonens (F., van G., Soc. 99, 2064). — Krystalle (aus verd. Methanol). F: 52—53°. $[a]_{\rm b}$: +6,5° (in Chloroform; c=1,2). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Gibt bei der Hydrolyse mit wäßr. Oxalsäurelösung rechtsdrehendes Azidodihydrocarvon. Liefert mit alkoh. Alkalilauge l-Carvoxim.

Semicarbason $C_{11}H_{18}ON_6 = C_{10}H_{15}(N_3):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Essigsäure). F: 220° (Zers.) (F., van G., Soc. 99, 2065). Leicht löslich außer in kaltem Ligroin.

c) Inaktives Dihydrocarvon $C_{10}H_{16}O=CH_3\cdot C_6H_8O\cdot C(CH_3)$: CH_3 (S. 85). B. Bei der Reduktion von inakt. Azidodihydrocarvon (s. u.) mit Aluminiumamalgam und feuchtem Äther (Forster, van Gelderen, Soc. 99, 2063).

Inakt. Dihydrocarvoxim $C_{10}H_{17}ON = CH_3 \cdot C_6H_8(C_3H_5):N \cdot OH$ (S. 85). F: 112—113° (F., van G., Soc. 99, 2063).

Inakt. 1-Azido-p-menthen-(8(9))-on-(2), inakt. Azidodihydrocarvon $C_{10}H_{15}ON_3 = CH_3 \cdot (N_3)C < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 > CH \cdot C(CH_3) \cdot CH_2$. B. Aus Dipentennitrosoazid durch Erwärmen mit Oxalsäurelösung (F., van G., Soc. 99, 2063). — Pfefferminzartig riechendes Öl. Kp_{0,4}: 81°. D³⁰: 1,0409. — Färbt sich auch im Dunkeln rasch gelb. Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam und feuchtem Äther inakt. Dihydrocarvon. Wird durch konz. Schwefelsäure unter Stickstoff-Entwicklung zersetzt. Liefert mit Hydroxylamin Dipentennitrosoazid.

Oxim, Dipentennitrosoasid $C_{10}H_{16}ON_4 = C_{10}H_{16}(N_3):N\cdot OH$. B. Aus dem Nitrosat oder den Nitrosochloriden des Dipentens durch Umsetzung mit Natriumazid in verd. Alkohol (F., Van G., Soc. 99, 2062). — Tafeln (aus Methanol). F: 72—73°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Unlöslich in wäßr. Alkalien. Mit Wasserdampf flüchtig. Gibt bei der Einw. von Mineralsäuren Carvacrol, bei der Einw. von Oxalsäure inakt. Azidodihydrocarvon. Liefert mit alkoh. Alkaliauge dl-Carvoxim.

Semicarbason $C_{11}H_{18}ON_6=C_{10}H_{18}(N_3):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 132—133° (F., van G., Soc. 99, 2063). Leicht löslich außer in Ligroin.

- 24. 1-Methyl-4-isopropenyl-cyclohexanon-(3), p-Menthen-($8^{(9)}$)-on-(3), Isopuleyon $C_{10}H_{16}O=CH_3\cdot HC < CH_3\cdot CH_2\cdot CH \cdot C(CH_3): CH_2$ (S. 85). Verbrennungswärme eines nicht näher definierten Isopuleyons bei konstantem Volumen: 1416 kcal/Mol (Roth, Z. El. Ch. 17, 791).
- 25. Derivat eines p-Menthenons C₁₀H₁₆O von unbekannter Konstitution.

 Brom-p-menthenon C₁₀H₁₆OBr. Zur Konstitution vgl. Wallach, A. 414, 289, 290. —

 B. Aus 1.2-Dibrom-p-menthanon-(3) beim Schütteln mit 2º/oiger Kalilauge (W., A. 414,

288). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 42—43°. Zersetzt sich teilweise bei der Destillation im Vakuum. Mit Wasserdampf sehr schwer flüchtig. — Liefert beim Erwärmen für sich oder mit Natriummethylat Thymol. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ in sodaalkalischer Lösung Oxalsäure und eine Oxocarbonsäure $C_{10}H_{14}O_3$ (s. u.). Liefert mit Brom in alkoholhaltigem Ather eine bei 76° schmelzende Verbindung $C_{10}H_{14}OBr_3(?)$.

Oxocarbonsāure $C_{10}H_{14}O_3$. B. s. o. — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 105—106° (W., A. 414, 291). — $AgC_{10}H_{13}O_3$. — Das Semicarbazon $C_{11}H_{17}O_3N_3$ schmilzt bei 225°.

- 26. Keton C₁₀H₁₆O von unbekannter Konstitution ("Synthetisches Pulegon") (S. 86). Ist als rechtsdrehendes 1-Methyl-3-acetonyl-cyclohexen-(2 oder 3) (S. 62) erkannt worden (Wallach, A. 394, 380).
- 27. 1.1 Dimethyl 3 āthyl cyclohexen (3) on (5) $C_{10}H_{16}O = H_{16}C CH_{16}C + C_{16}H_{16}C + C_{16}H_{1$

Oxim $C_{10}H_{17}ON = (CH_2)_2C_6H_5(C_2H_5): N\cdot OH.$ Nadeln. F: 43—45° (C., G., Soc. 97, 534). Kp₂₈: 153°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

- 28. 1.1 Dimethyl 4 äthyl cyclohexen (3) on (2) $C_{10}H_{14}O = (CH_3)_2C < \frac{CH_3}{CO} \cdot \frac{CH_3}{CH} > C \cdot C_2H_5$.
- 1¹1¹ Dichlor 1.1 dimethyl 4 äthyl cyclohexen (3) on (2), 1 Methyl 1 dichlormethyl 4 äthyl cyclohexen (3) on (2) $C_{10}H_{14}OCl_2 =$
- CHCl₂>C<CH₂·CH₃>C·C₂H₆ (S. 87). Liefert mit alkoh. Kalilauge 5-Methyl-2-äthylcyclohexadien-(1.5)-carbonsäure-(1) und wenig 1-Methyl-4-äthyl-cyclohexadien-(1.3) (Auwers, v. D. Heyden, B. 42, 2417; v. Auwers, Hinterseber, B. 48, 1374).
- 29. 1.1.3-Trimethyl-2-formyl-cyclohexen-(2), 2.2.6-Trimethyl-Δ⁶-tetrahydro-benzaldehyd, β-Cyclocitral $C_{10}H_{16}O = H_{2}C < CH_{2} \cdot C(CH_{2}) > C \cdot CHO$ (S. 87). B. {Man kondensiert Citral mit Anilin (Haarmann & Reimer, D. R. P. 123747; C. 1901 II, 716}; Neuberg, Kerb, Bio. Z. 92, 120). Kp₂₀: 112—114°; $D_{2}^{u,z}$: 0,9566; $n_{2}^{u,z}$: 1,4934; $n_{2}^{u,z}$: 1,4971; $n_{2}^{u,z}$: 1,5069; $n_{2}^{u,z}$: 1,5158 (Auwers, Eisenlohe, J. pr. [2] 84, 17). (Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff (Skita, B. 42, 1635); Sk., Paal, D. R. P. 230724; C. 1911 I, 522; Frdl. 10, 95). Einw. von gärender Hefe auf ein Gemisch von α- und β-Cyclocitral: N., K., Bio. Z. 92, 119.
- Oxim $C_{10}H_{17}ON = (CH_3)_2C_0H_4 \cdot CH:N \cdot OH$. Krystalle (aus Petroläther). F: 84° (Alessandri, R. A. L. [5] 19 II, 125). Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in organischen Lösungsmitteln. Mit Wasserdampf flüchtig.

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_3 = (CH_3)_3C_6H_6 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$ (S. 87). F: 167° (Neuberg, Kerb, Bio. Z. 92, 122).

Bei der Einw. von salzsaurem Semicarbazid und Natriumscetat auf β -Cyclocitral erhielt Alessander (R. A. L. [5] 19 II, 126) ein Semicarbazon vom Zersetzungspunkt 209°; nach Tiemann (B. 33, 3722) entstehen dabei nebeneinander das Semicarbazon vom Schmelzpunkt 167° und eine Verbindung $C_{11}H_{41}O_{2}N_{3}$, die sich bei ca. 250° zersetzt.

Thiosemicarbason $C_{11}H_{10}N_3S = (CH_3)_3C_0H_4 \cdot CH:N\cdot NH\cdot CS\cdot NH_2$. Zugehörigkeit zu β -Cyclocitral nicht bewiesen; das Präparat entstand durch Einw. von Thiosemicarbazid auf ein Gemisch von α - und β -Cyclocitral. — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 200—201° (Neuberg, Kerb, Bio. Z. 92, 122).

30. 1.1.2.5 - Tetramethyl - cyclohexen - (2) - on - (6) $C_{10}H_{16}O = (CH_3)_2C < C(CH_3)_2CH_2CH_3 > CH_2$. B. Man kocht 4.5-Dimethyl-hexen-(3)-dicarbonsaure-(1.5)-diathylester mit Natrium in Xylol, setzt Methyljodid zu, erwärmt auf dem Wasserbade und verseift den destillierbaren Anteil des Reaktionsproduktes mit verdünnter alkoholischer Kalilauge (Ruzicka, Helv. 2, 160). — Kp₁₂: 90°.

Semicarbazon $C_{11}H_{19}ON_3 = (CH_3)_4C_6H_4: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 196—197° (R., Helv. 2, 160).

31. 1.1.2.5 - Tetramethyl - cyclohexen - (4) - on - (6) $C_{10}H_{16}O = (CH_3)_2C < C(CH_3) \cdot CH_2 > CH$. B. Aus 2.3 - Dimethyl - hepten - (3) - dicarbonsaure - (2.6) durch

Kochen mit Acetanhydrid und Erhitzen des Reaktionsproduktes auf 280° (RUZICKA, Helv. 2. 160). — Kp₁₈: 80—85°. — Reagiert sehr langsam mit Semicarbazid.

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_3 = (CH_3)_4C_6H_4: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 178-179° (R., Helv. 2, 160).

- 32. 3-Isopropyl-1-acetyl-cyclopenten-(1), Methyl-[3-isopropyl-cyclopenten-(1)-ylj-keton $C_{10}H_{16}O = (CH_3)_3CH \cdot HC CH_3 \cdot CH_3$.
- a) Aktives 3-Isopropyl-1-acetyl-cyclopenten-(1), Isocampher, Isofenchon $C_{10}H_{16}O = (CH_3)_2CH \cdot C_5H_6 \cdot CO \cdot CH_2$ (8. 90). Zur Konstitution vgl. Wallach, A. 392, 69; Rimini, C. 1914 I, 1654. B. Zur Bidung aus Camphernitrimin oder Fenchonnitrimin of F vgl. W., A. 379, 217. — Der Geruch erinnert an Pinocarvon. Kp: 216°; D²⁰: 0,9260; n²⁰; 1,4758 (W., A. 379, 221). — Verändert sich leicht bei der Destillation oder beim Trocknen über Pottasche (W., A. 379, 221). Die bei der Oxydation mit KMnO₄ (Angell, Rimini, G. 26 II, 42, 517; R., R. A. L. [5] 9 I, 161) entstehende a-Isopropyl-glutarsäure ist opt.-inakt. (W., A. 879, 220). RIMINI (C. 1914 I, 1654) erhielt bei der Oxydation (unter nicht näher angegebenen Bedingungen) Aceton, Bernsteinsäure und a-Oxo-glutarsäure. Isocampher gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium 3-Isopropyl-1-acetyl-cyclopentan (W., A. 392, 71; R., Č. 1914 I, 1654). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und feuchtem Äther oder mit Natrium und Alkohol 1-[a-Oxy-äthyl]-3-isopropylcyclopentan (W., A. 879, 223; 892, 73). Liefert mit H₂S ein öliges Additionsprodukt (W., A. 379, 223).

Oxim $C_{10}H_{17}ON = (CH_3)_2CH \cdot C_5H_8 \cdot C(CH_3) : N \cdot OH$ (S. 90). Krystalle (aus Methanol). F: 105° (Wallach, A. 37°, 21°). Ist in methylalkoholischer Lösung linksdrehend. — Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidalem Palladium 3-Isopropyl-1-acetyl-cyclopentan und 1-[α-Amino-äthyl]-3-isopropyl-cyclopentan (isoliert als 1-[a-Ûreido-āthyl] 3-isopropyl-cyclopentan) (W., A. 392, 74; vgl. Spica, G. 31 II, 287).

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_3 = (CH_3)_2CH \cdot C_5H_6 \cdot C(CH_3):N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (ryl. S. 90). Krystalle (aus Alkohol). F: 214° (Wallach, A. 879, 219). — Verharzt teilweise bei der Hydrolyse mit verd. Schwefelsäure.

b) Inaktives 3-Isopropyl-1-acetyl-cyclopenten-(1) $C_{10}H_{10}O=(CH_3)_2CH\cdot C_5H_6\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus dem Nitrosochlorid des 3-Isopropyl-1-āthyliden-cyclopentans durch Behandlung mit Natriumacetat in Eisessig und Zerlegung des entstandenen Oxims mit Schwefelsäure (Wallach, A. 384, 207). — Gelbliches Öl. Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium 3-Isopropyl-1-acetyl-cyclopentan.

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_3=(CH_2)_3CH\cdot C_5H_4\cdot C(CH_2):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Krystalle (aus Ligroin). F: 182—184° (W., A. 384, 207).

33. 3-Isopropyliden-1-acetyl-cyclopentan und 3-Isopropenyl-1-acetylcyclopentan $C_{10}H_{10}O = (CH_3)_3C_1C < CH_3 \cdot CH \cdot CO \cdot CH_3$ und

CH₃·C(CH₃)·HC CH₃·CH·CO·CH₃. Ein Gemisch der beiden Isomeren ist das *Pinolon* des Hptw. (S. 90) (WALLACH, A. 384, 193). — Pinolon färbt sich in Berührung mit Pottasche schnell dunkel. Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium 3-Isopropyl-1-acetyl-cyclopentan (W., A. 384, 200).

Semicarbason des Pinolons $C_{11}H_{1p}ON_s = C_{10}H_{-s}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_s$ (8. 90). Schmilzt nach einmaligem Umkrystallisieren aus Alkohol bei ...8°; durch wiederholtes Umkrystallisieren aus Alkohol bei ...8°; sieren läßt sich ein Semicarbazon vom Schmelzpunkt 173° abtrennen (W., A. 384, 200).

1.4 - Dimethyl - 2 - allyl - cyclopentanon - (3) $C_{10}H_{16}O =$

CH₂:CH·CH₃·HC·CO CH·CH₃·1). Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem 1.3-Dimethyl-cyclopentanon-(4) durch aufeinanderfolgende Einw. von Natriumamid und von Allyljodid (Haller, Cornubert, C. r. 158, 1621). — Flüssigkeit von menthonartigem Geruch. Kp₁₄: 84—85° (korr.). D₄°: 0,8968. n_5 °: 1,4550. [a]₅°: +71°44'. — Einw. von Natriumamid und Allyljodid: H., C.

¹⁾ Vgl. S. 8, Anm. 2.

35. 1.2-Dimethyl-3-isopropyl-cyclopenten-(1)-on-(5), Isothujon $C_{10}H_{16}O =$

(CH₃)₂CH·HC·C(CH₃) C·CH₃ (S. 88). Aus Thujon bei höherer Temperatur dargestelltes Isothujon enthålt stets Carvotanaceton, von dem es nicht getrennt werden kann (WALLACH, A. 408, 164). — B. Beim Erhitzen von Thujon mit alkoh. Ammoniumhydrosulfid-Lösung auf 150°, neben Thioisothujon (Agostinelli, G. 44 II, 112). — Kp₇₅₉: 230—231°; D₆°: 0,9282 bis 0,9305; n_D: 1,4832—1,4840 (Kishner, Ж. 44, 1756, 1758; C. 1918 I, 706); n_H°: 1,4822 (W., A. 381, 85). — Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff bei Gegenwart von Nickel bei 175—180° a-Thujamenthon (Godchot, C. r. 158, 1808), bei Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol β-Thujamenthon (W., A. 381, 85; 408, 170). Liefert mit NH₄SH in Alkohol bei 150° neben anderen Produkten Thioisothujon (A., G. 44 II, 114). Gibt mit Natriumamid in Ather eine Natriumverbindung, die mit Methyljodid Dimethylisothujon, mit Allyljodid Allylisothujon liefert (HALLER, C. r. 157, 967).

Oxim $C_{10}H_{17}ON = C_{10}H_{16}:N\cdot OH$ (S. 89). B. Aus dem Nitrosochlorid des Thujamenthens aus tert. Thujamenthol (Ergw. Bd. V, S. 46) durch Erwärmen mit wasserfreiem Natriumacetat (Wallach, A. 408, 177). — Liefert bei der katalytischen Hydrierung β -Thujamenthon und Isothujylamin (?) (W., A. 408, 172).

Hydrazon $C_{10}H_{18}N_2 = C_{10}H_{18}: N \cdot NH_2$. B. Aus Isothujon und Hydrazinhydrat in alkoh. Lösung (Kishner, Ж. 44, 1756; C. 1913 I, 706). — $Kp_{17}: 143-144^{\circ}; Kp_{25}: 152--153^{\circ}.$ $D_2^{\circ\circ}: 0,9579.$ $n_0: 1,5328.$ — Gibt beim Erhitzen mit Atzkali das Azin (s. u.) und ein Gemisch von Kohlenwasserstoffen C10H16 und C10H18.

Azin $C_{20}H_{32}N_2=C_{10}H_{16}:N\cdot N:C_{10}H_{16}.$ B. Beim Erhitzen des Hydrazons mit Ätzkali (Kishner, 3H. 44, 1757; C. 1913 I, 706). — Goldgelbe Nadeln (aus Methanol). F: 161—162°.

Semicarbazon $C_{11}H_{19}ON_3 = C_{10}H_{16}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Rechteckige Tafeln (aus Alkohe!). F: 209° (KISHNER, \mathcal{R} . 44, 1758; C. 1913 I, 706).

Thioisothujon $C_{10}H_{16}S = (CH_3)_2C_5H_3S \cdot CH(CH_3)_2$. B. Neben Isothujon beim Erhitzen von Thujon mit NH₄SH in Alkohol im Rohr auf 150° (AGOSTINELLI, G. 44 II, 112). — Rötliche Flüssigkeit. Kp1a: 93—95°. — Liefert mit Semicarbazid Isothujonsemicarbazon.

- 36. [2.2.3-Trimethyl-cyclopenten-(3)-yl]-acetaldehyd, a-Campholen-aldehyd $C_{10}H_{16}O = \frac{HC-CH_2}{CH_3}\cdot CH\cdot CH_2\cdot CHO$. B. Neben anderen Verbindungen bei mehrmonatiger Belichtung einer wäßrig-alkoholischen Lösung von Campher (CIAMICIAN, COMPANALISCHER). SILBER, B. 43, 1341; R. A. L. [5] 19 I, 532). - Wurde nicht isoliert. Gibt mit Benzolsulfhydroxamsäure a-Campholenhydroxamsäure (Syst. No. 894). Vereinigt sich mit 2 Mol NaHSO3 zu einer amorphen Verbindung, aus der sich der Aldehyd nicht regenerieren läßt.
- 37. Isocampher, Isofenchon $C_{10}H_{16}O$ (S. 90). Ist als aktives 3-Isopropyl-1-acetyl-cyclopenten-(1) (S. 71) erkannt worden (Wallach, A. 392, 69; Rimini, C. 1914 I, 1654).
- 38. **Pinolon** C₁₀H₁₆O (S. 90). Ist als Gemisch von 3-Isopropyliden-1-acetyl-cyclopentan und 3-Isopropenyl-1-acetyl-cyclopentan (S. 71) erkannt worden (Wallach, A. 384, 193).
- 1-Cyclopentyl-cyclopentanon-(2) $C_{10}H_{16}O = \frac{H_2C \cdot CO}{H_2C \cdot CH_2}CH \cdot HC \cdot \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2}$. B. Neben Cyclopentanol und Cyclopentan beim Leiten von Cyclopentanon mit Wasserstoff über Neben Cyclopentanol und Cyclopentan beim Leiten von Cyclopentanon mit Wasserstoff über Nickel bei 125° (GODCHOT, TABOURY, C. r. 152, 882; A. ch. [8] 26, 44, 47). Aus 1-Cyclopentyl-cyclopentanol-(2) bei der Oxydation mit Chromsäure (HARRIES, WAGNER, A. 410, 38). Aus 1-Cyclopentyliden-cyclopentanon-(2) und Wasserstoff bei Gegenwart von Palladium (WALLACH, A. 369, 179). — Pfefferminzartig riechende Flüssigkeit. Erstarrt bei tiefer Temperatur krystallinisch; F: —13° (G., T.). Kp: 232—233°; Kp₁₈: 117—120° (W.); Kp₁₈: 117° bis 118° (H., W.); Kp₁₈: 116—117° (G., T.). Ď¹⁸: 0,9801 (G., T.); D¹⁸: 0,9745 (W.). n_D: 1,4763 (W.). Sehr leicht löslich (G., T.). — Nach Godchot, Taboury (C. r. 158, 1011; A. ch. [8] 26, 52) entstehen bei der Oxydation mit Salpetersäure oder verd. KMnO₄-Lösung a-Cyclopentyl-glutarsäure und Glutarsäure; nach Wallach (A. 389, 180) erhält man bei der Oxydation mit Salpetersäure flüchtige Fettsäuren, bei der Oxydation mit Chromsäure oder mit 2°/oiger KMnO₄-Lösung b-Oxo-b-cyclopentyl-n-valeriansäure. 2º/oiger KMnO.-Lösung 6-Oxo-6-cyclopentyl-n-valeriansäure.

Oxim $C_{10}H_{17}ON = C_5H_9 \cdot C_5H_7 : N \cdot OH$. Krystalle. F: 75—76° (Godchot, Taboury, C. r. 152, 883 : A. ch. [8] 26, 48), 78—79° (Wallach, A. 889, 180). Sehr leicht löslich in Alkohol und Ather (G., T.). - Hydrochlorid. F: 112-1130 (W.).

Semicarbazon $C_{11}H_{19}ON_3 = C_5H_9 \cdot C_5H_7 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln. F: 210° (Godehot, Тавоику, C. r. 152, 883; A. ch. [8] 26, 48; Wallach, A. 389, 179). Leicht löslich in heißem, schwerer in kaltem Alkohol (G., T.).

40. Bicyclo-[0.4.4]-decanon-(3), 2-Oxo-dekahydron aphthalin, β -Dekalon $C_{10}H_{16}O = \frac{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CO}{H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2}$ (S. 91) 1). Liefert mit Chloressigsäureäthylester in Gegen-

H₂C·CH₂·CH·CH₂·C—CH·CO₂·C₂H₅ wart von Natriumäthylat in Äther die Verbindung H2C·CH2·CH2·CH2·CH2·CH2 (Syst. No. 2574); reagiert analog mit a-Chlor-propionsaureathylester (DARZENS, LEROUX, C. r. 154, 1812).

41. 3.7.7 - Trimethyl - bicyclo - [0.1.4] - heptanon - (2), Caron $C_{10}H_{16}O =$

CH₃·HC·CO·CH H₂C·CH₃·CH
C(CH₃)₂. Rechtsdrehende Form, d-Caron (S. 91). Kp₁₀: 92—93° (SEMMLER, FELDSTEIN, B. 47, 386); Kp₁₄: 97—98^o (Subow, Ж. 45, 246; C. 1918 I, 2026); Kp₂₀: $107-108^{\circ}$ (Kishner, &. 43, 1555; C. 1912 I, 1713). D_{0}^{∞} : 0,9546 (K.); D_{0}^{∞} : 0,9502 (SE., F.). Viscosität bei 25°: 0,0339 g/cm sec (Thole, Soc. 105, 2011). Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 1409,2 kcal/Mol (Su.; vgl. Swietoslawski, Am. Soc. 42, 1098). n_D: 1,4790 (K.), 1,4789 (Se., F.). [a]_D: +162,5° (unverd.) (Tschucajew, Ph. Ch. 76, 472); [a]_D: +158,8° (in Alkohol) (K.); Rotationsdispersion von unverdünntem Caron: Tsch. — Gibt

Die Lösungen in Eisessig, Benzol, Alkohol und Chloroform sind in der Wärme grünblau bis blau und werden in der Kälte wieder farblos bis gelb (Bamberger, B. 44, 3067).

Hydrazon $C_{10}H_{18}N_2 = C_{10}H_{16}: N \cdot NH_2$. B. Aus d-Caron und Hydrazinhydrat in Alkohol bei 140° (Kishner, \mathcal{K} . 43, 1555; C. 1913 I, 1713; Semmler, Feldstein, B. 47, 386). — Riecht pfefferminzartig. Kp₂₀: 131°; D₀°: 0,9683; n_n: 1,5082; [a]_n: +378,8° (in Alkohol; p = 1,7) (K.). — Gibt in alkoh. Lösung mit Schwefelsäure bei Siedetemperatur oder mit Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur schwach linksdrehendes Carvenon (K.). Liefert bei der Destillation mit KOH und platiniertem Ton (K.) oder beim Erhitzen mit Natriumäthylat auf 145° (S., F.) linksdrehendes Caran (Ergw. Bd. V, S. 47).

42. 3-Methyl-1-isopropyl-bicyclo-[0.1.3]-hexa- $_{\rm CH_3}$ -HC-CH₂-C·CH(CH₃)₂ non-[4], Methylsabinaketon $_{\rm C_{10}H_{10}O}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Oxymethylensabinaketon (Syst. No. 668) durch $_{\rm OC-CH-CH_2}$ Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium in OU-UI-UI-alkoh. Lösung (Kötz, Lemien, J. pr. [2] 90, 315). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp: 221°. Mit Wasserdampf flüchtig.

4-Methyl-1-isopropyl-bicyclo-[0.1.3]-hexanon-(3), Thujon C₁₀H₁₈O, s. nebenstehende Formel.

 $OC-CH_3-C\cdot CH(CH_3)_2$

a) a-Thujon C₁₀H₁₈O, s. nebenstehende Formel (S. 92). CH₃·HC-CH-CH₂V. Im indischen Beifußöl (von Artemisia vulgaris L.) (SCHIM-

MEL & Co., C. 1913 I, 1972). — Eigenschaften eines a-Thujons aus Thuja plicata: Kp40: 103—104°; D^{20} : 0,9152; n_0^{e} : 1,4530; $[a]_1^{e}$: —11,58° (Rose, Livingston, Am. Soc. 34, 201); eines a-Thujons von unbekannter Herkunft: Kp: 199—201°; D^{18} : 0,9190; n_0^{e} : 1,4546; a_0 : -29,54° (Godchot, C. r. 158, 1807). — Gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 175—180° a-Thujamenthon (G.).

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_3=C_{10}H_{16}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 93). Das Semicarbason des α -Thujons aus indischem Beifußöl (F: 186°; $[\alpha]_D:+64,4°$ in alkoh. Lösung) lieferte bei der Spaltung mit Phthalsäureanhydrid inaktives Thujon (SCHIMMEL & Co., Ber. April 1913, 25).

b) β -Thujon, Tanaceton $C_{10}H_{16}O$, s. nebenstehende Formel (S. 93). B. Durch Oxydation von β -Thujylalkohol mit Chromsäure (Paolini, R. A. L. [5] 20 I, 772; G. 42 I, 49). — Kp₇₆₀: 201—202° (Östling, Soc. 101, 469; Roth,

¹⁾ Über stereoisomere β-Dekalone und ihre Konfiguration vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] HÜCEEL, A. 441, 1.

Ostling, B. 46, 313). $D_{ct}^{is,i}$: 0,9193 (Ö.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1429 ? kcal/Mol (R., Ö.). $n_{ct}^{is,s}$: 1,4513; $n_{ct}^{is,s}$: 1,4540; $n_{ct}^{is,s}$: 1,4597; $n_{ct}^{is,s}$: 1,4646 (Ö.). [a] \overline{c} : +77,33°; Rotationsdispersion von unverdünntem β-Thujon: Tschugajew, Ph. Ch. 76, 472. — Oxydation mit KMnO₄ zu a-Thujaketonsäure: Thomson, Soc. 97, 1505, 1510. Der bei der Reduktion von β-Thujon mit Natrium und Alkohol entstehende Thujylalkohol (Semmler, B. 25, 3344; vgl. Bruylants, B. 11, 451) ist ein Gemisch von Stereoisomeren (vgl. Ergw. Bd. VI, S. 45) (Paolini, R. A. L. [5] 20 I, 769; G. 42 I, 47; Tschugajew, Fomin, B. 45, 1295). Liefert bei mehrmaliger Behandlung mit Natriumamid und Methyljodid Dimethylthujon, mit Natriumamid und Allyljodid Triallylthujon (Haller, C. r. 157, 965). — β-Thujon geht im Organismus des Kaninchens in "Thujonhydratglucuronsäure" (s. u.) über (Hämäläinen, C. 1912 II, 854).

Bei den folgenden Angaben ist nicht bekannt, ob sie sich auf a-Thujon oder auf β -Thujon beziehen: Thujon liefert beim Erhitzen mit Ammoniumhydrosulfid und Alkohol auf 150° Isothujon und Thioisothujon (AGOSTINELLI, G. 44 II, 112). Einw. von Calciumhydrid: GODCHOT. TABOURY, C. r. 169, 1171.

Bestimmung von Thujon in äther. Ölen durch Umsetzung mit überschüssigem Hydroxylamin und Rücktitration: Nelson, C. 1911 II, 913.

Thujonhydratglucuronsäure aus β -Thujon $C_{16}H_{26}O_8$. B. Aus β -Thujon im Organismus; findet sich im Harn von Kaninchen nach Verfütterung von β -Thujon (Hämä-Läinen, C. 1912 II, 854). — Liefert bei der Oxydation mit Hypobromit oder Permanganat geringe Mengen einer Säure vom Schmelzpunkt 31—32° (δ . δ -Dimethyl-lävulinsäure?). Gibt bei der Spaltung mit verd. Schwefelsäure Carvenon (?). — $KC_{16}H_{25}O_8$. Schuppen. [α] $_0^m$: +11,84° (in Wasser; c=5,8).

[β-Thujon]-hydrazon, Tanacetonhydrazon $C_{10}H_{18}N_{2}=C_{10}H_{16}:N\cdot NH_{2}.$ B. Aus β-Thujon und Hydrazinhydrat in alkoh. Lösung (Kishner, Ж. 42, 1199; C. 1911 I, 221). — Kp₃₅: 149°; D₀°: 0,9504; n₀°: 1,4952; [a]₀: +123,75° (unverd.) (K.). Kp₁₈: 128—129°; D₀°: 0,9502; n₀: 1,4965 (Semmler, Feldstein, B. 47, 388). — Gibt bei der Destillation mit KOH oder mit KOH und platiniertem Ton (K., Ж. 43, 586; 44, 1760; C. 1911 II, 363; 1913 I, 706) oder beim Erhitzen mit Natriumäthylat auf 180—190° (S., F.) Thujan.

44. 2.6.6-Trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptanon-(3), Pinocamphon $C_{10}H_{16}O$, s. nebenstehende Formel. Inaktive Form (S.95). B. Aus inakt. Pinocarveol durch katalytische Hydrierung und Oxydation des entstandenen Alkohols (Wallach, A. 389, 188). Bildung des Oxims s. u. — Kp₄₅: 98,5—99°; D_1^{∞} : 0,9598; n_2^{∞} : 1,4722 (Nametkin, Jarzewa, B. 56, 832).

$$\begin{array}{c|c} \text{OC} - \text{CH}(\text{CH}_3) - \text{CH} \\ \hline & \text{CH}_3 \\ \hline & \text{H}_2\text{C} - \text{CH} - \text{C}(\text{CH}_3)_2 \end{array}$$

Oxim $C_{10}H_{17}ON=C_{10}H_{16}$: N·OH (vgl. S. 95). B. Aus Nitrosopinen (S. 104) durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol (WALLACH, A. 389, 186); das so erhaltene Oxim schmilzt bei 87° und gibt mit dem Oxim aus Pinocamphon und Hydroxylamin Schmelzpunktsdepression. Durch Hydrolyse mit Säuren und Umsetzung mit Hydroxylamin bezw. Semicarbazid erhält man das gewöhnliche Oxim bezw. Semicarbazon des Pinocamphons.

Hydrazon $C_{10}H_{18}N_2 = C_{10}H_{16}: N\cdot NH_2$. B. Aus Pinocamphon und Hydrazinhydrat bei 190—200° (Nametkin, Jarzew, B. 56, 832). — Ol von stechendem Geruch. Kp₂₂: 134° bis 135°. D_4^∞ : 0,9917. n_2^∞ : 1,5155. — Liefert beim Erhitzen mit KOH und platiniertem Ton oder mit Natriumäthylat Pinocamphan (Ergw. Bd. V, S. 48).

2-Nitroso-3-oximino-2.6.6-trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptan, Nitroso-pinocamphonoxim, Nitroso-oxim des dl- α -Pinens $C_{10}H_{16}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Hydroxylaminooxim des dl- α -Pinens (Syst. No. 1938) durch Oxydation mit Chromsäuregemisch unter Eiskühlung (Cusmano, G. 40 II, 128). — Schwach grünlichblaue Krystalle. Unbeständig. Explodiert bei 60° . Löslich in organischen Lösungsmitteln mit blauer Farbe; die Lösungen

Explodiert bei 60°. Löslich in organischen Lösungsmitteln mit blauer Farbe; die Lösungem werden rasch gelb und scheiden ölige Produkte aus. Leicht oxydierbar; nimmt an der Luft 1 Atom Sauerstoff auf und geht in ein schmutziggelbes Produkt über. Gibt mit Diphenylamin und Schwefelsäure eine blaue, mit Phenol eine grüne Färbung.

1-Azido-3-oximino-2.6.6-trimethyl-bicyclo-[1.1.3]heptan, "isomeres dl-Pinennitrosoazid" $C_{10}H_{14}ON_4$, s.
nebenstehende Formel. B. Aus dl-Pinennitrosoazid (S. 75)
beim Kochen mit Wasser und etwas Alkohol (Forstra,
Newman, Soc. 99, 248). — Prismen (aus Petroläther). F:
126°. — Geht beim weiteren Kochen mit Wasser und etwas Alkohol in das Oxim des dl-Carvonhydrats über. Liefert beim Erwärmen mit Natriumäthylat-Lösung Nitrosopinen (S. 104).

Acetylverbindung $C_{12}H_{12}O_2N_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot N:C_{10}H_{15}\cdot N_3$. Tafeln (aus Petroläther). F: 71° (Forster, Newman, Soc. 99, 249). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

2-Asido-3-oximino - 2.6.6 - trimethyl - bicyclo - [1.1.3] - heptan, dl - Pinennitrosoasid $C_{10}H_{16}ON_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus dl-Pinennitrosochlorid beim Erwärmen mit Natriumazid in verd. Alkohol (Forster, Newman, Soc. 99, 247). — Prismen (aus Benzol). F: 120°. Leicht löslich in Chloroform, Aceton, Essigester, heißem Alkohol und heißem Benzol, schwer in heißem Petroläther. Mit Wasserdampf etwas flüchtig. — Lagert sich beim Kochen mit verd. Alkohol in das "isomere dl-Pinennitrosoazid" (S. 74) um. Liefert beim Erwärmen mit Natriumäthylat-Lösung oder bei der Einw. von Piperidin Nitrosopinen (S. 104).

Acetylverbindung $C_{12}H_{18}O_2N_4 = CH_{\bullet}\cdot CO\cdot O\cdot N:C_{10}H_{18}\cdot N_3$. Prismen (aus Essigsaure). F: 64° (Forster, Newman, Soc. 99, 248). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

45. 2.6.6 - Trimethyl - bicyclo - [1.1.3] - heptanon - (4), Dihydroverbenon $C_{10}H_{10}O$, s. nebenstehende Formel. Rechtsdrehende Form. B. Durch Oxydation von rechtsdrehendem Dihydroverbenol mit Chromsäure in Eisessig (BLUMANN, ZEITSCHEL, B. 46, 1192). Durch Reduktion von rechtsdrehendem Verbenon mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (B., Z.). — Erstarrt beim Abkühlen mit Eis-Kochsalz-Gemisch nicht. Kp: 222°. D¹⁸: 0,9685; D²⁰: 0,9642. n_D^{20} : 1,4754. $[\alpha]_D$: +52.19°.

Oxim $C_{10}H_{17}ON = C_{10}H_{16}:N\cdot OH$. Blåttchen (aus Benzin). F: 77—78° (B., Z., B. 46, 1193).

Semicarbason $C_{11}H_{10}ON_2 = C_{10}H_{10}: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 220—221° (B., Z., B. 46, 1192).

46. 3.6.6-Trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptanon-(2), Methylnopinon C₁₀H₁₆O, s. nebenstehende Formel. B. Aus Oxymethylennopinon (Syst. No. 668) durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium in methylalkoholischer Lösung (Körz, Lemien, J. pr. [2] 90, 316). In geringer Menge bei mehrtägigem Erhitzen der Natriumverbindung des Nopinonoxalsäureäthylesters mit Methyljodid und etwas Alkohol und Verseifen des Reaktionsprodukts (K., L.). — Stark riechende Flüssigkeit. Kp: 215—216°. Mit Wasserdampf destillierbar, mit Atherund Alkoholdampf etwas flüchtig.

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_3 = C_{10}H_{16}: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Krystalle (aus Methanol). F: 179—180° (K., L., J. pr. [2] 90, 316).

47. 1.3.3 - Trimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanon - (2), Fenchon C₁₀H₁₆O, s. nebenstehende Formel.

8. 96, Z. 6 v. o. statt "Ch. Z. 29, 1913" lies "Ch. Z. 29, 1313".

a) Rechtsdrehendes 1.3.3-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2] - H₁C—CH——C(CH₂)₂ heptanon-(2), d-Fenchon C₁₀H₁₆O, s. nebenstehende Formel (S. 96). V. (Ein Fenchon ... im Ol von Thuja plicata (Brander, Dewey, C. 1908 II, 948); vgl. indessen Rose, Livingston, Am. Soc. 34, 201). — B. Aus l-Fenchylalkohol beim Leiten über Kupfer bei 300° (Neave, Soc. 101, 514). — Kp₇₆₀: 193,5°; Kp₁₆₀: 121,95°; Kp₈₀: 82,3°; Kp₁₆₀: 68,3° (C. v. Rechenered, Einfache und fraktionierte Destillation, 2. Aufl. [Miltitz 1923], S. 251, 291). D^{4,4}: 0,9488 (Eijeman, Chem. Weekbl. 8, 675; C. 1911 II, 1029); D²: 0,9465 (Saleew, ж. 45, 1578; C. 1914 I, 783), 0,9449 (Nameten, ж. 47, 1596; C. 1916 II, 253). Kryoskopische Konstante: 6,8 (für 1 kg Lösungsmittel) (Jona, G. 47 II, 88). n^{4,5}: 1,4623; n^{4,5}: 1,4708; n^{4,5}: 1,4757 (Eij.); n⁵: 1,4638; n^{5,5}: 1,4633 (J.); n⁵: 1,4623 (N.). [a]⁵: +63,03° (unverd.) (Tschugajew, Ph. Ch. 76, 472), +65,91° (unverd.) (Grossmann, Brauer, J. pr. [2] 98, 40); [a]₅: +72,2° (in Alkohol; p = 12,5) (N.). Rotationsdispersion von unverdünntem Fenchon: Tsch.; G., B.; von in Ameisensäure gelöstem Fenchon: G., B. Ultraviolettes Absorptionsspektrum; Henderson, Henderson, Henderson, B. 47, 881. Kryoskopisches Verhalten verschiedener organischer Verbindungen in Fenchon: J., G. 47 II, 39. — Bei längerer Belichtung einer Lösung von Fenchon in verd. Alkohol entstehen geringe Mengen einer Dioxy-Verbindung C₁₀H₁₉O₂ (Ergw. Bd. VI, 8, 377), Kohlenoxyd, Spuren Ameisensäure und eine bei 175—180° siedende Flüssigkeit; ein großer Teil des Fenchons bleibt unverändert (Clamolan, Silber, B. 48, 1346; R. A. L. [5] 19 I, 537). Fenchon gibt mit Natriumamid in siedendem Benzol oder Toluol Dihydro-β-fencholensäureamid (Semmer, B. 39, 2578; Bouveault, Levallois, Bl. [4] 7, 547). — Anwendung als Zusatz zu desinfizierenden Seifen:

- RÜLKE, D. R. P. 246123; C. 1912 I, 1648. Bestimmung in äther. Ölen durch Umsetzung mit überschüssigem Hydroxylamin und Rücktitration: NELSON, C. 1911 II, 913.
- [d-Fenchon]-hydrason $C_{10}H_{18}N_2=C_{10}H_{16}:N\cdot NH_2$. B. Aus d-Fenchon und Hydrazinhydrat bei 210° (Wolff, A. 384, 96; vgl. Kishner, \mathcal{H} . 48, 592; C. 1911 II, 363). Tafeln. F: 56—57° (W.; Nametkin, \mathcal{H} . 47, 1596; C. 1916 II, 253). Kp: 230—231° (unter geringer Zers.) (W.). $[a]_0:+46,4°$ (in Alkohol; p=11) (W.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser; leicht löslich in verd. Salzsäure (W.). Liefert beim Erhitzen mit Natriumäthylat auf 180° linksdrehendes Fenchan (W.), bei der Destillation mit KOH linksdrehendes Fenchan (K.; N.) und Fenchonazin (K.).
- [d-Fenchon]-azin $C_{20}H_{32}N_2=C_{10}H_{16}:N\cdot N:C_{10}H_{16}.$ B. Aus [d-Fenchon]-hydrazon durch Erhitzen mit Kupfereyanamid (Wolff, A. **394**, 97). Uber Bildung bei der Destillation von [d-Fenchon]-hydrazon mit KOH vgl. KISHNER, 3K. 43, 592; C. 1911 II, 363. - Nadeln (aus Alkohol), Tafeln (aus Methanol oder Benzol). F: 106^{6} (K.), $106-107^{6}$ (W.). $[\alpha]_{\rm p}$: $+212,90^{6}$ (in Benzol; c = 5,3) (Y.). Löslich in Alkohol (K.), leicht löslich in Ather und Benzol (W.).
- [d-Fenchon]-semicarbazon $C_{11}H_{10}ON_3 = C_{10}H_{16}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$ (S. 99). F: 184° (Henderson, Henderson, Hellbron, B. 47, 887). Ultraviolettes Absorptionsspektrum: H., H., H., B. 47, 881.
- d-Fenchonnitrimin, Pernitrosofenchon $C_{10}H_{16}O_2N_2$ (S. 98). Krystalle (aus Methanol). F: 59—60°; $[a]_{10}^{10}$: +25,83° (in Methanol; p=7.8) (Wallach, A. 379, 217). Mit Wasserdampf ziemlich leicht flüchtig. — {Reagiert mit eiskalter konzentrierter Schwefelsäure (R., G. 26 II, 509); vgl. W., A. 379, 218).
- Tert. Nitro d fenchon (?) $C_{10}H_{15}O_3N$, s. nebenstehende Formel (S. 99). Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 96,5° H_2C —C(CH₃)—CO (NAMETKIN, CHOCHRJAKOWA, 3K. 47, 1612; C. 1916 II, 255). -CH. (?) Die bei der Reduktion entstehende Verbindung $C_{10}H_{10}O_{8}$ (Oxyfenchon, S. 99) wird von N., CH. (Ж. 47, 1612; **54**, 165; C. **1916** II, H_2C — $C(NO_2)$ — $C(CH_3)_2$ 255; J. pr. [2] 108, 31) als 1-Methyl-1-isobutyryl-cyclopentanon-(3) (Syst. No. 667) formuliert.
- b) Linksdrehendes 1.3.3-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]- H₂C-C(CH₂)-CO heptanon-(2), l-Fenchon C₁₀H₁₆O, s. nebenstehende Formel (S. 100). V. Im äther. Öl von Artemisia frigida Willd. (RABAK, vgl. Schimmel & Co., Ber. April 1912, 24; C. 1912 I, 1715).

CH. H.C-CH-----C(CH₃)₂

- [1-Fenchon]-oxim $C_{10}H_{17}ON = C_{10}H_{16}:N\cdot OH$ (S. 100). F: 164—165° (RABAK, vgl. Schimmel & Co., Ber. April 1912, 24).
- c) Inaktives 1.3.3 Trimethyl bicyclo [1.2.2] hep-H,C--C(CH,)--CO tanon - (2), dl - Fenchon C₁₀H₁₆O, s. nebenstehende Formel (S. 100). B. Aus inakt. Fenchylalkohol durch Oxydation mit Chromsäure (SCHIMMEL & Co., Ber. April 1910, 107). Neben Fencho-ĊH. H.C. $-C(CH_2)$. santenon bei zweimaligem Behandeln von 1-Methyl-bicyclo-[1.2.2]heptanon-(2) ("Methyl-norcampher") in Ather mit Natriumamid und Methyljodid in Wasserstoff-Atmosphäre (Ruzicka, \vec{B} . 50, 1374). — Kp: 192—193° bezw. 193—194° (Sch. & Co.); Kp₁₂: 72—73° (R.). D_{11}^{u} : 0,9501; n_{12}^{w} : 1,4702 (Sch. & Co.).
- [dl-Fenchon]-oxim $C_{10}H_{17}ON = C_{10}H_{16}:N\cdot OH$ (S. 100). F: 158—159° (RUZICKA, B. 50, 1374), 159—160° bei raschem Erhitzen (Schimmel & Co., Ber. April 1910, 107).
- -C(CH₂)---CH₂ 48. 1.3.3 - Trimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanon - (6), **Isofenchon** $C_{10}H_{14}O$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Aschan, A. **387**, 24. ---C(CH₂)₂
- a) Linksdrehendes Isofenchon, l-Isofenchon $C_{10}H_{16}O = (CH_3)_3C_7H_7O$ (8. 100). B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von linksdrehendem Fenchan mit Salpetersaure (D: 1,075) auf 135-1406 im Einschlußrohr (Nametkin, Ж. 47, 1598, 1601; С. 1916 II, 253). Durch Oxydation von 6-Nitro-fenchan mit KMnO₄ (N.). — Kp: 200—201^o (korr.). D_1^{∞} : 0,9427. n_D^{∞} : 1,4613. $[a]_D$: -6,680 (in Alkohol; p = 9).
- Semicarbazon $C_{11}H_{19}ON_3=C_{10}H_{18}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$ (S. 101). F: 220—220,5° (N., 27, 1601; C. 1916 II, 253).
- b) Inakt. Isofenchon, dl-Isofenchon $C_{10}H_{10}O = (CH_3)_2C_7H_2O$. B. Bei der Oxy. dation von dl-Isofenchylalkohol mit alkal. KMnO. Lösung (Roschier, Ann. Acad. Sci. Fenn. [A] 10, Nr. 1, S. 82; C. 1919 I, 730; Komppa, Roschier, A. 470, 156).
- Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_3 = C_{10}H_{16}: N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 101). F: 224—225° (R.; K., R.).

49. 1.7.7-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanon-(2), Camphanon-(2), a-Campher, Campher $C_{10}H_{16}O$, s. nebenstehende Formel.

$$H_2C$$
— $C(CH_3)$ — CO
 H_2C — CH — CH ,

a) Rechtsdrehendes 1.7.7-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanon-(2), d-Campher, Japancampher $\rm C_{10}H_{16}O,~s.$ nebenstehende Formel (S. 101).

Vorkommen, Bildung und Darstellung.

V. Im Holzterpentinöl (aus Stümpfen von Pinus palustris) in sehr geringen Mengen (Schimmel & Co., C. 1910 I, 1719). Im äther. Öl der Blätter von Atherosperma moschatum Labill. (Scott, Soc. 101, 1613). In den Blättern eines Bastards zwischen Cinnamomum glanduliferum und Cinn. camphora (Sch. & Co., C. 1910 II, 1757; vgl. C. 1913 I, 1972). Im äther. Öl aus der Rinde und den Blättern von Cinnamomum Oliveri (Hargreaves, Soc. 109, 751). Im äther. Öl der Yama-nikkei-Rinde (von einer Lauracee) (Sch. & Co., C. 1915 I, 1265). Im äther. Öl von Persea pubescens (Pursh) Sarg. (Rabak, zit. von Sch. & Co., C. 1912 I, 1717). Im äther. Öl von Salvia mellifera Greene (= Ramona stachyoides Benth.) (Rabak, zit. von Sch. & Co., C. 1912 I, 1717; Burke, Scalione, C. 1915 I, 896). Im äther. Öl von Meriandra benghalensis Benth. (Sch. & Co., C. 1911 II, 1804). Im-äther. Öl von Origanum Onites L. (Sch. & Co., C. 1911 I, 1838). Campher von unbestimmtem optischem Verhalten wurde im äther. Öl von Alpinia galanga festgestellt (Ulte, vgl. Sch. & Co., C. 1911 I, 1837). — B. Aus l-Bornylen-carbonsäure-(2)-hydroxylamid durch Erhitzen oder durch Behandlung des Natriumsalzes mit p-Toluol-sulfochlorid (Bredt, Perkin, Soc. 103, 2221; J. pr. [2] 89, 252). Bildung von Campher aus Borneol oder Isoborneol s. S. 84, 85. — Darst. Gewinnung von nätürlichem Campher: F. Ullmann, G. Cohn in F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl. Mel, C. 1910 II, 695; 1911 I, 1530; II, 1183; über Campher-Gewinnung in Ostafrika: Lommel, C. 1912 I, 1387.

Physikalische Bigenschaften.

Campher ist trimorph; aus dem Schmelzfluß krystallisiert eine kubische Form, die sich bei 97° in eine rhomboedrische Form umwandelt; eine weitere rhomboedrische Form tritt bei —28° auf (Wallerant, C. 7. 158, 597, 1143). Laue-Photogramm: Gross, C. 1919 I, 332. F: 178,75° (kort.) (Lenz, Ar. 249, 289), 178,8° (Faucon, C. r. 154, 652; Bl. [4] 11, 928). Barometrisch bestimmter Dampfdruck zwischen 18,9° (0,46 mm) und 66,6° (5,61 mm): Datin, Ann. Physique [9] 5, 232; zwischen 78° (6,4 mm) und 157° (181,5 mm): Vanstone, Soc. 97, 432; nach der Verdampfungsmethode bestimmter Dampfdruck zwischen 18,2° (0,39 mm) und 77,5° (8,66 mm): D.; zwischen 78,1° (6,83 mm) und 156° (185,4 mm): V. Kondensation von unterkühlten Dämpfen: Becker, Ph. Ch. 78, 55, 64, 68. Fließdruck bei 15—20°: Kurnakow, Shemtschushny, K. 45, 1034; C. 1913 II, 1725. Kryoskopische Konstante: 49,5 (für 1 kg Lösungsmittel) (Jouniaux, C. r. 154, 1594; Bl. [4] 11, 724, 993). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1410,7 kcal/Mol (Roth, Östling, B. 48, 313).

Finflig von Campher auf die Koernletien von Fischhydroxyd Solen durch Natrium.

Einfluß von Campher auf die Koagulation von Eisenhydroxyd-Solen durch Natrium-chlorid: Freundlich, Rona, Bio. Z. 81, 88. 100 cm³ Wasser lösen bei gewöhnlicher Temperatur 0,15 g (Joachimoglu, Ar. Pth. 80, 265), 0,17 g (Leo, Rimbach, Bio. Z. 95, 311), bei 39° 0,16 g (L., R.). Nach Bordier, Roy (C. r. 164, 648) ist die wäßr. Lösung kolloidal. Löslichkeit in Ringerscher Lösung: L., R., Bio. Z. 95, 309. 1 g Campher löst sich bei 40° in 20 cm³ einer 50°/oigen Natriumsalicylat-Lösung (Bayer & Co., D. R. P. 289950; C. 1916 I, 352). Trübung von alkoh. Lösungen ("Campherspiritus") durch Wasser s. S. 79. Über kritische Lösungstemperaturen von Terpentinöl-"Campherspiritus"- und Nitrobenzol-"Campherspiritus"-Gemischen vgl. Rosset, C. 1913 I, 1237. Über Herstellung kältebeständiger Lösungen in fetten Ölen vgl. J. D. Riedel, D. R. P. 297084; C. 1917 I, 938.

Thermische Analyse binärer Systeme s. S. 78, 80; vgl. ferner über das System mit β-Naphthol Kremann, Wischo, Paul, M. 36, 918; über das System mit Chloralhydrat Tsakalotos, C. 1916 I, 1147. Kryoskopisches Verhalten verschiedener organischer Verbindungen in Campher: Jouniaux, C.r. 154, 1593; Bl. [4] 11, 726. Dampfdruck von Gemischen mit d-Borneol zwischen 78° und 156°: Vanstone, Soc. 97, 438. Ebullioskopisches Verhalten von Campher in SO₂Cl₂: Beckmann, Z. anorg. Ch. 77, 99; in Benzol, Chloroform und Alkohol bei vermindertem Druck: Drucker, Ph. Ch. 74, 615. Dichte von Lösungen in CCl₄: Faucon, C.r. 154, 653; Bl. [4] 11, 929; in CCl₄, Benzol, Methanol, Alkohol, Aceton, Eisessig, Äthylacetat, Dimethylanilin und Olivenöl: Malosse, C.r. 154, 1697; vgl. M., C.r. 153, 57; Bl. [4] 15, 358; J. Pharm. Chim. [7] 8 [1913], 505; in Benzol, Chlorbenzol, Alkohol, Isobutylalkohol, Aceton und Äthylacetat: Peacock, Soc. 107, 1553. Diffüsion von Campher in Alkohol: Öholm, C. 1913 I, 1650. Oberflächenspannung von Lösungen in Wasser und in NaCl-Lösung: Berczeller, Bio. Z. 66, 178, 204; in Wasser und in verd. Alkoholen: B., Hettenyi, Bio. Z. 84, 123. Über

Thermische Analyse binärer Systeme von Campher.

Komponente	Schmelzpunkt des Eutektikums	Mol% Campher	
2.4.6-Trinitro-toluol 1). Naphthalin 2). 1-Nitro-naphthalin 3). Hydrochinon 6)	ca. 52° 32,5° 27,3° 49,1°	58 54 66,7 unbeständige	
Pyrogallol³) Benzoesäure³)	21° 57,2° 55°	Additions verb. 69 63 64	

¹⁾ Giua, G. 46 II, 274. — ²⁾ Jouniaux, C. r. 154, 1592; Bl. [4] 11, 129; vgl. Girard, J. Pharm. Chim. [5] 24 [1891], 105. — ³⁾ Jou., C. r. 154, 1592; Bl. [4] 11, 549. — ⁴⁾ Jefremow, Ж. 45, 356; C. 1913 I, 1817.

die Rotation und Ausbreitung von Campher auf Wasser vgl. MARCELIN, Ann. Physique [9] 1, 32; GEPPERT, C. 1919 I, 684. Wärmetönung bei der Auflösung von Campher in absol. Alkohol: Vanzetti, R. A. L. [5] 22 II, 380.

Brechungsindices von Lösungen in Benzol, Chlorbenzol, Alkohol, Isobutylalkohol, Aceton und Äthylacetat: Peacock, Soc. 107, 1553. Ultraviolettes Absorptionsspektrum von Lösungen in Methanol, Alkohol usw.: Darmois, A. ch. [8] 22, 579; Henderson, Henderson, Henderson, B. 47, 881; Purvis, Soc. 107, 644.

Drehungsvermögen von d-Campher in Lösung.

Lösungsmittel	t	$[a]_{p}$	$[a]_{578}$	Konzentration
CCl ₄ 1)	15,20	+44,50°		1,86 (c)
	120	+48,910	_	52,1 (c)
	$15,2^{\circ}$	+49,440		52,1 (c)
	39,50	$+52,18^{\circ}$		52,1 (c)
Hexan ²)	200	· <u>-</u>	+57,70	(unabhängig
				von c)
Benzol3)4)	200	$+43,01^{\circ}$	_	10 (p)
	250	$+38.4^{\circ}$		0,45 (p)
	25°	$+47,8^{\circ}$		52,4 (p)
Chlorbenzol ⁴)	250	$+41.3^{\circ}$		0,7 (p)
	250	+48,70		59 (p)
Toluol 5)	200	+43,450		4,5 (c)
Methanol 6	200	$+40,56^{\circ}$		10,0 (c)
Äthanol ⁴)	25°	+41,40		0,76 (p)
	25°	$+47,4^{\circ}$		50,7 (p)
Äthanol $(90^{\circ}/_{\circ}ig)^{7}$)	200	+39,15		2,8 (c)
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	200	$+43.78^{\circ}$		33 (o)
Isobutylalkohol ⁴)	250	+40,10	_	0,98 (p)
•	250	+ 48,9°		56,7 (p)
Diäthyläther ²)	200	· —	+57,00	(unabhängig
				von c)
Aceton 4 , 8)	170	$+49,96^{\circ}$	-	1,48 (p)
	14,30	+ 48,71		10,3 (p)
	13,70	+ 50,55°	-	46,6 (p)
	25°	+50,1		$0.8 \ (p)$
	25°	+50,60		10,0 (p)
W.A. B	250	+53,30		66,9 (p)
Äthylacetat 4)	25	+ 52,90		1,1 (p)
	25°	+ 53,40		51,7 (p)
CS ₂ 6)	200	+44,75°	-	12,1 (o)

¹⁾ FAUCON, C. r. 154, 653; Bl. [4] 11, 928. — *) DARMOIS, A. ch. [8] 22, 542. — *) BUPE, A. 409, 354. — *) PEACOCK, Soc. 107, 1554. — 5) TECHUGAJEW. Ph. Ch. 76, 472. — *) TECH., Bl. [4] 11, 720. — *) MALOSSE, J. Pharm. Chim. [7] 8, 505; C. 1914 I, 145. — *) M., C. r. 153, 56.

Drehungsvermögen von Lösungen in fetten Ölen: North, C. 1912 I, 382; Malosse, Bl. [4] 15, 358; v. Friedrich, C. 1919 II, 134. Einfluß von Wasser und Essigsäure auf die Drehung in verschiedenen Lösungsmitteln: v. Kazav, C. 1911 II, 280. Rotationsdispersion in Benzol: RUPE, A. 409, 354; in Toluol: Tschugalye, Ph. Ch. 76, 472; in Hexan und Ather: Darmois, A. ch. [8] 22, 543; in Methanol (auch im ultravioletten Gebiet): D., A. ch. [8] 22, 583; in Methanol und CS₂: Tsch., Bl. [4] 11, 720. — Einfluß auf das optische Verhalten krystallinisch-flüssiger Substanzen: Vorländer, Janecke, Ph. Ch. 85, 700. Magnetische Drehung in Hexan, Methanol und Ather: D., A. ch. [8] 22, 543, 585.

Uber die katalytische Wirkung von Campher auf die Bildung von SO₂Cl₂ aus SO₂ und Chlor (SCHULZE, J. pr. [2] 23, 351; 24, 172) vgl. POLAK-VAN DER GOOT, Ph. Ch. 84, 441; vgl. a. BASF, D. R. P. 138531; C. 1908 I, 304.

Chemisches und biochemisches Verhalten.

Campher entwickelt im ultravioletten Licht ein aus ca. 5 Vol. CO und 1 Vol. Methan bestehendes Gasgemisch (Berthelot, Gaudechon, C. r. 151, 1351). Liefert bei mehrmonatiger Belichtung einer Lösung in verd. Alkohol Acetaldehyd, a-Campholenaldehyd (S. 72) und ein Keton C₁₀H₁₆O (S. 88) (CIAMICIAN, SILBER, B. 43, 1341; R. A. L. [5] 19 I, 532). d-Camphor gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von NiO und Al₂O₃ bei 200° unter hohem Druck linksdrehendes Isocamphan (IPATJEW, B. 45, 3212). Gibt mit Hydrazinhydrat in alkoh. Lösung (KISHNER, H. 43, 586; C. 1911 II, 363) oder bei 180—190° im Einschlußrohr (WOLFF, A. 394, 94; vgl. CURTUS, KOF, J. pr. [2] 86, 114) Campherhydrazon. Natriumcampher liefert mit PCl₃ in Toluol Dicampherylphosphinigsäure (C₁₀H₁₆O)₂PO·OH (Syst. No. 2281) (MORGAN, MOORE, Soc. 97, 1699), mit SbCl₃ in Toluol "Tricampherylstibinchlorid" (S. 80) (MORGAN, MICKLETHWAIT, WHITEY, Soc. 97, 35). Campher liefert beim Erhitzen mit Natriummethylatlösung auf 100° Isodicampher (Syst. No. 672); beim Erhitzen auf 180° treten daneben geringe Mengen 3-Bornyliden-campher (Syst. No. 644) auf (Guerbet, C. r. 166, 1049). Natrium-campher liefert mit p-Nitro-benzaldehyd 3-[4-Nitro-benzal]-campher, eine Verbindung $C_{34}H_{38}O_4N_1$ (s. bei p-Nitro-benzaldehyd, Syst. No. 636) und ein rotes, öliges Produkt (Woorтом, Soc. 97, 410). Natriumcampher gibt mit CS, und Dimethylsulfat in Toluol Campher-dithiocarbonsäure-(3)-methylester (Syst. No. 1285) (Тэснидалеж, Рідилежки, С. г. 153, 388). Campher liefert beim Erhitzen mit Anilin und etwas Anilinhydrochlorid Campheranil (Reddellen, D. R. P. 301121; C. 1917 II, 714; Frdl. 13, 1061; R., Meyn, B. 53, 352). Geschwindigkeit der Bildung des Phenylhydrazons: Grassi, G. 40 II, 145.

Uber die physiologischen Wirkungen von d., l. und dl-Campher vgl. R. Gottlieb in A. Hefffer, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. I [Berlin 1923], S. 1147 bis 1198; J. HOUBEN, Fortschritte der Heilstoffchemie, 2. Abt., Bd. I, 2. Hälfte [Berlin-Leipzig 1930], S. 1343. Das Vergiftungsbild wird bei Kaltblütern durch die Erscheinungen der allgemeinen Lähmung beherrscht, bei Warmblütern steht die motorische Erregung im Vordergrund; ob sich d., l- und dl-Campher in ihren Wirkungen voneinander unterscheiden, ist noch strittig; die therapeutisch verwandte Leistungssteigerung des Herzens durch Campher ist nur beobachtbar, wenn das Herz durch Gifte oder andere Einflüsse geschwächt ist, beim normalen Herzen tritt eine nennenswerte Leistungssteigerung nicht ein (vgl. Houben). — Wirkung auf Bakterienwachstum: Joachimoglu, Ar. Pth. 80, 282; Friedenthal, Bio. Z. 94, 64; CAVEL, C. r. 166, 829. Campher hemmt das Wachstum des Weizens (CAMERON.

J. phys. Chem. 14, 423).

Verwendung; Analytisches.

Uber Verwendung des Camphers vgl. F. Ullmann, G. Cohn in F. Ullmann, Enzyklopādie der technischen Chemie, 2. Aufl., Bd. III [Berlin-Wien 1929], S. 81.

Prüfung von natürlichem Campher: G. Bonwitt in Lunge-Berl, Chemisch-technische Untersuchungsmethoden, 7. Aufl., Bd. IV [Berlin 1924], S. 651; Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 127; vgl. a. Lenz, Ar 249, 286. Bestimmung in Campherspiritus durch Ermittlung der eine Trübung hervorrufenden Wassermenge: BATAILLE, C. 1912 II, 1406; LAURÉN, IDMAN, C. 1912 II, 1580; PINKHOF, C. 1919 II, 309; durch Ermittlung der kritischen Lösungstemperaturen von Gemischen mit Terpentinöl und mit Nitrobenzol: Rosset, C. 1913 I, 1237. Polarimetrische Bestimmung in Campherspiritus: Collins, C. 1912 II, 1949. Bestimmung in Campherol durch Erhitzen und Ermittlung des Gewichtsverlusts: FREY, C. 1912 II, 1583. Bestimmung in Tabletten durch Wasserdampfdestillation, Extraktion des Destillats mit Benzol und Polarisation: Dowzard, C. 1914 II, 355. Weitere Methoden für die Bestimmung in pharmazeutischen Präparaten: JUMBAU, C. 1918 II, 2174; PENNIMAN, RANDALL, C. 1915 I, 920; Chem. N. 112, 42; Kollo, C. 1916 II, 112. Vergleich verschiedener Methoden: Grälot, C. 1913 II, 1431; Utz, P. C. H. 60, 373. Bestimmung in rauchlosem Pulver durch Extraktion mit Ather, Erhitzen des Eindampfrückstands und Ermittlung des hierbei auftretenden Gewichtsverlusts: MARQUEYROL, C. 1911 II, 400. Zur Bestimmung in Celluloid extrahiert man mit Petroläther, dampft ein, löst den Rückstand

in Methanol und ermittelt den Brechungsindex der Lösung (Bonwitt in Lunge-Berl, Chemisch-technische Untersuchungsmethoden, Bd. IV, S. 657). Bestimmung durch Umsetzung mit überschüssigem Hydroxylamin und Rücktitration mit Säure und Alkali: Nelson, J. ind. eng. Chem. 3, 588; C. 1911 II, 913; Fuller, J. ind. eng. Chem. 3, 791; C. 1912 I, 163; durch Umsetzung mit überschüssigem Hydrazin und Rücktitration mit Jod und Thiosulfat: Lautenschläger, Ar. 256, 88.

Metaliverbindungen und additionelle Verbindungen von d-Campher.

Natriumcampher Na $C_{10}H_{18}O$ (?) (S. 108). Darst. Man erhitzt 150 g Campher in 400 g Toluol mit 15 g Natrium auf dem Wasserbad, bis alles gelöst ist (Forster, Soc. 79, 991). — Chemische Umsetzungen des Natriumcamphers s. S. 79.

S. 109, Z. 7 v. o. statt "Z. 1868, 674" lies "Z. 1868, 647".

Verbindung $C_{10}H_{16}O+SO_2$. Durch thermische Analyse nachgewiesen. F: -24° (Bellucci, Grassi, R. A. L. [5] 22 II, 679; G. 44 I, 562). Bildet Eutektika mit Campher (74% Campher; F: -27°) und mit der folgenden Verbindung (55,2% Campher; F: -46°). — Verbindung $C_{10}H_{16}O+2SO_2$. Durch thermische Analyse nachgewiesen. F: -45° (B., G.). Bildet Eutektika mit der vorigen Verbindung (s. o.) und mit SO_2 (22% Campher; F: -82°). — Verbindung $C_{10}H_{16}O+HNO_3$ (S. 109). B. Aus Campher und Salpetersäure (D: 1,37) (REDDELIEN, J. pr. [2] 91, 238). F: $10-11^{\circ}$. — Verbindung mit Phenol $C_{10}H_{16}O+C_{0}H$

Umwandlungsprodukte von unbekannter Konstitution aus d-Campher.

Dimercuricampherdijodid C₁₀H₁₄OI₂Hg₂ (S. 110). Liefert mit Brom 3.3-Dibromd-campher, mit Jod in Kaliumjodid-Lösung 3.3-Dijod-d-campher (MARSH, Soc. 97, 2410, 2412).

Tetramercuritrica mpherdijodid $C_{30}H_{42}O_3I_4Hg_4 = (C_{10}H_{14}O)_3Hg_4I_4$ (S. 110). Liefert mit Brom 3.3-Dibrom-d-campher (Marsh, Soc. 97, 2412). Bei der Überführung in die Verbindung $C_{40}H_{26}O_3Hg_8$ (Hptw., S. 110) durch siedende Kalilauge treten die Verbindungen $C_{40}H_{56}O_4I_2Hg_5 = (C_{10}H_{14}O)_4Hg_5I_2$ und $C_{50}H_{70}O_5I_2Hg_6 = (C_{10}H_{14}O)_6Hg_6I_2$ als Zwischenprodukte auf (M., Struthers, Soc. 95, 1787); die Verbindung ($C_{10}H_{14}O)_4Hg_5I_2$ liefert mit Brom bezw. Jod 3.3-Dibrom-d-campher bezw. 3.3-Dijod-d-campher (M.).

"Tricampherylstibinchlorid" $C_{30}H_{45}O_3Cl_2Sb = (C_{10}H_{16}O)_3SbCl_2$. B. Aus Antimontrichlorid und Natriumcampher in Toluo (Morgan, Micklethewarr, Whitey, Soc. 97, 35). — Krystalle (aus Benzol). F: 244° (Zers.). $[\alpha]_0^m$: +367,3° (in Chloroform; c = 1,2). Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. In saurer Lösung ziemlich beständig. Wird beim Erwärmen mit Natronlauge, Sodalösung oder wäßr. Ammoniak unter Bildung von Campher gespalten.

a-[d-Campho-d-glucuronsäure] $C_{16}H_{24}O_8$ (S. 110). Wird durch Emulsin in geringem Umfang gespalten (Hämäläinen, C. 1910 I, 1443).

 $\beta \cdot [d-Campho-d-glucuronsāure]$ $C_{16}H_{24}O_{8}$ (S. 110). Wird durch Emulsin in geringem Umfang gespalten (Hämäläinen, C. 1910 I, 1443).

Verbindung C₁₀H₁₆O₄ (S. 111). Liefert beim Erhitzen mit 20% eiger Schwefelsäure auf 160—165° oder besser mit 20% eiger Phosphorsäure auf 190—200° 1.1.2.5-Tetramethylcyclopenten-(2)-on-(4) (Locquin, C. r. 153, 284).

Funktionelle Derivate des d-Camphers.

[d-Campher]-oxim $C_{10}H_{17}ON = C_8H_{14}$ C:N·OH

(S. 112). Zur Darstellung aus Campher und Hydroxylamin vgl. Lenz, Ar. 249, 293. — F: 117° (korr.) (L.), 119° (Beedt, Perkin, Soc. 103, 2189; J. pr. [2] 89, 216). Absorptionsspektrum: Purvis, Soc. 107, 644. Dampfdruck von Lösungen in Benzol bei 75°: Innes, Soc. 113, 418. Einfluß auf die Oberflächenspannung des Wassers: Berczeller, Bio. Z. 82, 3. Wärmetönung bei der Auflösung in absol. Alkohol: Vanzetti, R. A. L. [5] 22 II, 383. — Hydrierung mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel: Aloy, Brustier, Bl. [4] 9, 734. Campheroxim wird beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge nicht hydrolysiert (Forster, Trotter, Weintroube, Soc. 99, 1991). Der bei der Einw. von Jodwasserstoffsäure oder konz. Schwefelsäure auf

Campheroxim entstehende Isoaminocampher (TIEMANN, B. 30, 243, 321) ist als 6(oder 11)-Amino-campher (vgl. Hptw. Bd. XIV, S. 17) zu formulieren (F., Howard, Soc. 103, 63; vgl. Burgess, Lowry, Soc. 127, 281).

[d-Campher]-hydrazon $C_{10}H_{18}N_2 = C_8H_{14}$ C:N-NH₂. B. Aus Campher und Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol (Kishner, Ж. 43, 587; C. 1911 II, 363) oder bei 180—190° im Einschlußrohr (Wolff, A. 394, 94; Nametkin, Ж. 47, 410; C. 1916 I, 884). Durch Erhitzen von Campher-semicarbazon mit Natronlauge auf 110° (W.). Durch Einw. von Hydrazinhydrat auf das Kaliumsalz des Pernitroso-d-camphers bei gewöhnlicher Temperatur (Forster, Trotter, Weintrouber, Soc. 99, 1991). Aus der a- und der β -Form des (d-Campher)-chinon-hydrazons-(3) durch Erhitzen mit Hydrazinhydrat auf 150° (F., Kunz, Soc. 105, 1721). — Krystalle. F: 53—55° (K.), 54—55° (N.), cs. 55° (W.). Kp: 240—242° (N.); Kp₃₃: 143° (K.); Kp₁₃: 119—120° (W.). [a]_D: -40,81° (in Ather; c = 10), —32,74° (in 90°/oigem Alkohol; c = 5,3) (K.). Leicht löslich in Ather und Alkohol, löslich in Wasser (W.). Geht an der Luft in ein Hydrat $C_{10}H_{18}N_2 + H_2O$ (F: 44°) über (W.). — Liefert bei der Hydrolyse mit 1 Mol Salzsäure Campher und Campherazin (K.), mit überschüssiger Salzsäure Campher (K.; W.). Campherazin entsteht auch bei der spontanen Zersetzung des Hydrats (W.). Gibt bei der Destillation mit KOH (K., Ж. 43, 591; C. 1911 II, 363) oder mit KOH und platiniertem Ton (N.) oder beim Erhitzen mit Natriumäthylat auf 160—180° (W.) Camphan. Liefert beim Behandeln mit gelbem Quecksilberoxyd und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit Alkohol Tricyclen (Meerwein, van Emster, B. 53, 1816; vgl. Vollmann, Dissertation [Jena 1915], S. 44). Beim Erwärmen mit Hydroxylaminacetat in alkoh. Lösung entsteht Campheroxim (F., K.). — $C_{10}H_{18}N_2 + HCl$. F: 180° (K., Ж. 43, 587; C. 1911 II, 363). [a]_D: —31,33° (in Wasser; c = 8,5). Leicht löslich in Wasser.

[d-Campher]-asin $C_{20}H_{23}N_2=C_8H_{14}$ C:N·N:C C_8H_{14} (S. 115). B. Beim Kochen von Campherhydrazon mit 1 Mol Salzsäure (Kishner, 3K. 43, 588; C. 1911 II, 363). Aus dem Hydrat des Campherhydrazons durch spontane Zersetzung (Wolff, A. 394, 95). Aus Campher und Campherhydrazon bei 140° (W.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 182° (W.), 185—186° (K.). [a]₅:—37,27° (in Methanol; c = 3,5), —19,25° (in Alkohol; c = 5,8), —14,18° (in Propylalkohol; c = 5,5), —90,06° (in Ather; c = 4), —92,33° (in Benzol; c = 5,7) (K.). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Wasser (W.). — Zersetzt sich bei der Destillation langsam unter Abspaltung von NH₂ und Bildung eines stickstoffhaltigen, bei 225—230° siedenden Öls (W.).

N-Acetyl-[d-campher]-hydrason, [d-Campher]-acetylhydrason $C_{12}H_{20}ON_2 = C_8H_{14}$, $C:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Campherhydrason und Acetanhydrid (Wolff, A. 394, 95). — Nadeln (aus Alkohol). F: 206° (W.), 205° (FORSTER, KUNZ, Soc. 105, 1732).

[d-Campher]-semicarbason $C_{11}H_{10}ON_3 = C_0H_{14} C_{CH_3}^{-1}$ (S. 115). F: 247—248° (Zers.) (kort.) (Bredt, Perein, Soc. 103, 2189, 2209; J. pr. [2] 89, 216, 239).

- [d Campher] nitrimin, "Pernitroso d campher" $C_{10}H_{16}O_2N_2$ (S. 115). Zur Konstitution vgl. Forster, Trotter, Weintroube, Soc. 99, 1982.
- a) Stabile Form (S. 116). F: 42° (Castellana, Ferrero, G. 40 II, 486). {Mit eiskalter konz. Schwefelsäure scheidet sich Isocampher ab (Angell, Rl., G. 26 II, 36); vgl. Wallach, A. 379, 217; 392, 69). Wird durch alkoh. Ammoniak, wäßr.-alkoh. Natronlauge oder alkoh. Anilinlösung unter Bildung von Campher hydrolysiert (F., T., W., Soc. 99, 1991). Gibt mit ½ Mol Hydrazinhydrat Campherazin (Angell, Castellana, R. A. L. [5] 14 I, 672).
- b) Labile Form (S. 116). Das Kaliumsalz liefert mit NOCl in Ather Campherchinon-oxim-(3)-nitrimin-(2) (Syst. No. 668) (F., T., W., Soc. 99, 1990), mit überschüssigem Hydrazin-hydrat bei gewöhnlicher Temperatur Campherhydrazon (F., T., W., Soc. 99, 1991), mit Benzoldiazoniumchlorid in neutraler oder schwach alkal. Lösung Campherchinon-phenyl-hydrazon-(3)-nitrimin-(2) (Syst. No. 1968) (F., T., W., Soc. 99, 1985).

Substitutionsprodukte des d-Camphers.

Vgl. die Vorbemerkung im Hptw. (S. 117). Über die Konstitution der β -Derivate vgl. ferner Forster, Howard, Soc. 108, 63; Wederlind, Schenk, Stüsser, B. 56, 640; Burgess, Lowey, Soc. 127, 279; Lipp, Lausberg, A. 436, 274.

3-Chlor-d-campher
$$C_{10}H_{15}OCl = C_8H_{14}COCl$$

a) a-Chlor-campher (S. 117). Der Übergang in die zweite Krystallmodifikation erfolgt bei 70°; die oberhalb dieser Temperatur beständige Modifikation ist kubisch (Wallerant, C. r. 158, 1473). [a]¹⁰: +71,10° (in Benzol; c = 9,2), +91,8° (in CS₂; c = 9,4) (TSCHUGAJEW, Bl. [4] 11, 720), +97° (in Alkohol; c = 5) (LOWRY, STEELE, Soc. 107, 1387); Rotations-dispersion in Benzol und CS₃: TSCH.; in Alkohol: L., St. 1 g absol. Alkohol löst bei 20° 0,16 g (L., St.). — Zur teilweisen Umwandlung in a'-Chlorcampher durch alkoh. Alkali vgl. L., St., Soc. 107, 1385, 1387.

S. 117, Z. 24 v. u. und S. 118, Z. 23 v. o. statt ,,[4] 2" lies ,,[4] 2 I".

b) a'-Chlor-campher (S. 118). Darst. Man löst 1 kg a-Chlor-campher in 1 l siedendem Alkohol (Reinigung durch Kochen mit KOH und Destillation), fügt 75 cm³ 0,1 n-Natriumäthylat-Lösung zu, säuert nach ½ Min. mit verd. Salzsäure an, kühlt mit Eiswasser und filtriert. Den ausgeschiedenen a-Chlor-campher behandelt man erneut mit entsprechenden Mengen Alkohol und Natriumäthylat; aus den vereinigten Filtraten scheidet man noch unveränderten a-Chlor-campher durch Abkühlen auf —18° aus und reinigt den a'-Chlor-campher durch wiederholtes Auflösen in Alkohol und Ausfrieren bei —18° (Lowry, Streele, Soc. 107, 1385). — Krystalle (aus Alkohol). F: 117°. [a]³⁰: +35° (in Alkohol; c = 5); Rotationsdispersion in Alkohol: L., St., Soc. 107, 1387. 1 g Alkohol löst bei 18° 2,2 g; leicht löslich in anderen organischen Lösungsmitteln, schwer in Wasser. — Geht auf Zusatz von etwas Natriumäthylat zur gesättigten alkoh. Lösung unter Wärmeentwicklung größtenteils in a-Chlor-campher über; das entstehende Isomerengemisch hat die gleiche Drehung wie das aus α-Chlor-campher in Alkohol auf Zusatz von Alkali entstehende. Bei der Einw. von Brom entsteht dasselbe Gemisch von α-Chlor-α-brom-campher und α'-Chlor-α-brom-campher wie bei der Einw. von Brom auf α-Chlor-campher. Gibt mit siedender 50°/0 iger Salpetersäure α'-Chlor-α-nitro-campher.

S. 118, Z. 32 und 40 v. o. statt "[4] 2" lies "[4] 2 I".

1¹-Chlor-d-campher, β -Chlor-d-campher $C_{10}H_{16}OCl$, s. nebenstehende Formel (S. 119). Konstitution nach Lipp, Priv.-Mitt. — B. Aus Camphenglykolchlorhydrin (Ergw. Bd. VI, S. 52) und CrO₂ in Eisessig (Henderson, Heilberg, Howie, Soc. 105, 1371). — Gibt beim Kochen mit Zink und Alkohol Campher.

Oxim $C_{10}H_{16}ONCl = C_{10}H_{18}Cl:N\cdot OH$ (S. 119). Prismen (aus Methanol). F: 142—143° (Henderson, Hellbron, Howie, Soc. 105, 1371).

Semicarbason $C_{11}H_{18}ON_3Cl = C_{10}H_{15}Cl:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_4$. Blättchen. F: 220—221° (Henderson, Hellbron, Howie, Soc. 105, 1371).

3-Brom-d-campher, a-Brom-d-campher $C_{10}H_{14}OBr = C_8H_{14}$ CHBr

Uber Bildung durch Einw. von Chinidin auf inakt. 3-Brom-campher-carbonsäure-(3) vgl. Creighton, Ph. Ch. 81, 563. — [Monotrop-dimorph (Padoa, R. A. L. [5] 13 I, 724; G. 35 I, 191)]; die stabile Form schmilzt bei 75°, die labile Form bei 45° (Pa., Rotrondi, R. A. L. [5] 21 II, 627; G. 45 I, 51). Fließdruck bei 15—20°: Kurnakow, Shemtschushny, K. 45, 1034; C. 1913 II, 1725. [a]²⁵ in Methanol: +129,3° (c = 4,6); in CS₂: +141,8° (c = 10) (Tschugajew, Bl. [4] 11, 720); [a]²⁵ in Alkohol: +133,4° (p = 0,5), +138,3° (p = 18,7); in Aceton: +138,1° (p = 0,77), +146,3° (p = 48,6); in Athylacetat: +139,1° (p = 0,46), +144,7° (p = 38,9); in Benzol: +116,2° (p = 0,47), +132,9° (p = 46,1) (Pracoce, Soc. 107, 1560); [a]²⁵ in Acetophenon: +138,8° (c = 5) (C., Ph. Ch. 81, 563); Rotationsdispersion in CS₂ and Methanol: Tsch. 100 g 95°/oige Ameisensäure lösen bei 18,5° 13,6 g (Aschan, Ch. Z. 37, 1117). Schmelzpunktskurve von Gemischen der stabilen und der labilen Form mit den entsprechenden Formen des a-Brom-l-camphers: Pa., R., R. A. L. [5] 21 II, 627; G. 45 I, 52. Kryoskopisches Verhalten von Jod und Naphthalin in a-Brom-d-campher und in Gemischen mit a-Brom-l-campher: Pa., R., Dichten und Brechungsindices von Lösungen in Alkohol, Aceton, Athylacetat und Benzol: Pra., Soc. 107, 1560. — Gibt beim Behandeln mit Wasserstoff bei Gegenwart von Nickel in Wasser oder verd. Alkohol (Kelber, B. 50, 308) oder beim Kochen mit Natrium in Gegenwart von Toluol (André, Leulier, C. 1910 II, 996) das Brom quantitativ ab.

- 5(P) Brom d campher (,,β Pericyclocamphanon- $\mathbf{H_{2}C} - \mathbf{C}(\mathbf{CH_{3}}) - \mathbf{CO}$ hydrobromid") C₁₀H₁₈OBr, s. nebenstehende Formel. Ist das im *Hptw. (S. 162)* beschriebene Camphenonhydrobromid; zur C(CH₃)₃ Konstitution vgl. Bredt, Holz, J. pr. [2] 95, 137. — B. {Durch 2-tägiges Stehen (Angell Rimini, B. 28, 819; G. 26 II, 49); BrHC — CH.

 B., H., J. pr. [2] 95, 149). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 113—114°. [a]; +13,23° (in Benzol; p = 12). Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig Campher.
- 6 (oder 12) Brom d campher, BrHC C(CH₃) CO β - Brom - d - campher $C_{10}H_{15}OBr$, s. nebenstehende Formeln (S. 123). Gibt $H_{a}C - CH - CH_{a}$ oder $C(CH_{a})_{a}$ $H_{a}C - CH - CH_{a}$ beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 170° im Einschlußrohr β -Amino-campher (FORSTER, HOWARD, Soc. 103, 67).
- 3-Chlor-3-brom-d-campher $C_{10}H_{14}OClBr = C_8H_{14} \stackrel{CO}{\sim}_{CClBr}$ (S. 124). Durch Einw. von Brom auf a-Chlor-campher oder a'-Chlor-campher entstehen gleich zusammengesetzte Gemische von a-Chlor-a'-brom-campher und a'-Chlor-a-brom-campher (F: 55-58°; $[a]_0^n$: $+52^0$ in Chloroform) (Lowry, Steele, Soc. 107, 1387).
- 8.3 Dibrom d campher, a.a' Dibrom d campher $C_{10}H_{14}OBr_8=C_8H_{14} \overset{\sim}{CBr_8}$ (S. 125). B. Durch Einw. von Brom in Kaliumbromid-Lösung bei Gegenwart von HgO oder in Chloroform auf die Verbindungen C₁₀H₁₄OHg,I₂, (C₁₀H₁₄O)₃Hg,I₂ und (C₁₀H₁₄O)₄Hg,I₃ (S. 80) (Marsh, Soc. 97, 2412). Durch Einw. von Brom auf a.a.-Dijod-campher in Chloroform (M.). — F: 61°; Kp₂₀: ca. 175° (M.). [a]^m₀: +40,52° (in CS₂; c = 10), +39,20° (in Benzol; c = 10,85); Rotationsdispersion in CS₂ und Benzol: Tschugajew, Bl. [4] 11, 721.
- 8.6 (oder 8.11)-Dibrom-d-campher, BrHC-C(CH₃)-CO s. 19 Gold 6.17 Dibrom - d - campher $C_{10}H_{44}OBr_{3}$, s. nebenstehende Formeln (S. 126). [a]; + 80,45° (in Benzol; c = 9,7); Rotationsdispersion in Benzol: TSCHU-GAJEW, Bl. [4] 11, 721.
- **8-Jod-d-campher**, a-Jod-d-campher $C_{10}H_{15}OI = C_8H_{14}CO \over CHI$ (S. 127). $+147.3^{\circ}$ (in Methanol; c=9.4). Rotations dispersion in Methanol: TSCHUGAJEW, Bl. [4] 11, 720.
- 3.3-Dijod-d-campher, a.a'-Dijod-d-campher $C_{10}H_{14}OI_2 = C_8H_{14} \stackrel{CO}{\underset{CI_8}{}} (S. 128)$. Durch Einw. von Jod in Kaliumjodid-Lösung auf die Verbindungen $C_{10}H_{14}OHg_2I_3$ und $(C_{10}H_{14}O_1Hg_2I_3)$ (S. 80) (Marsh, Soc. 97, 2410). — Krystalle (aus wäßr. Pyridin). F: 108°; zersetzt sich etwas oberhalb des Schmelzpunkts (M.). $[\alpha]_0^{m_1}: +30,3^{o}$ (in CS₂; c = 5,25), +30,5° (in Benzol; c = 5); Rotationsdispersion in CS₂ und Benzol: Tschugajew, Bl. [4] 11, 721. — Zersetzt sich in farshkar Zert and leicht (M.) Zersetzt sich in feuchtem Zustand leicht (M.). Ist in Gegenwart von Alkalien beständig; wird durch siedende wäßrige Natronlauge nicht verändert (M.). Beim Leiten von Luft durch die Lösung in Chloroform entsteht Campherchinon (M.). Gibt mit Brom in Chloroform a.a'-Dibrom-d-campher (M.).
 - **3-Nitro-d-campher** $C_{10}H_{15}O_2N$.
- a) Nitro-Form, α' -Nitro-d-campher (?) $C_{10}H_{15}O_3N = C_8H_{14} \stackrel{CO}{\underset{CH}{\leftarrow}} NO_2$ (S. 128). B. Durch Oxydation von 1,8 g Isonitrosocampher in 20 cm⁸ Aceton mit einer Lösung von 1,1 g KMnO, in 100 cm³ Wasser (Lowry, Steels, Soc. 107, 1040). — Krystalle (aus Alkohol). F: 102⁶ (L., St.). — Die Isomerisation zur aci-Form in den Lösungen in Benzol und Athylenchlorid wird durch Licht nicht beeinflußt (L., COURTMAN, Soc. 103, 1216). Liefert beim Kochen mit Formamid in Essigester das Ammoniumsalz und das linksdrehende Anhydrid der aci-

Form (L., St.).
b) aci-3-Nitro-d-campher, 3-Isonitro-d-campher $C_{10}H_{15}O_3N = C_8H_{14} C_{10}O_3N = C_8H_{14$

beim Kochen der Nitro-Form mit Formamid und Essigester (Lowry, Strell, Soc. 107, 1041). Das Natriumsalz des 3-Isonitro-camphers erhält man beim Mischen der heißen Lösungen von 276 g rohem Bromnitro-campher in 100 cm⁸ Alkohol und von 46 g Natrium in 400 cm⁸ Alkohol (L., St., Soc. 107, 1039). — aci-3-Nitro-campher bildet mit der d-Triäthylendiaminchromibase und der l-Triäthylendiaminchodiumbase schwerlösliche, mit der l-Triäthylendiaminchromibase und der d-Triäthylendiaminrhodiumbase leicht lösliche Salze (Werner, B. 45, 867, 1232). — $NH_4C_{10}H_{14}O_3N$. Krystalle (aus Alkohol). F: 1786 (L., St.). [a]₈₄₄: +384°; [a]₈₇₈: +324° (in Wasser; c = 1,8). Leicht löslich in Wasser, ziemlich löslich in Alkohol, schwer in Aceton, unlöslich in Chloroform, Benzol und Petroläther.

Rechtsdrehendes Anhydrid des aci-3-Nitro-d-camphers C₂₀H₂₈O₅N₂ =

(in Benzol; c = 1,3) (LOWRY, STEELE, Soc. 107, 1042).

1042. — B. Beim Kochen von 3-Nitro-d-campher mit Formamid in Essigester (L., Sr., Soc. 107, 1041). — Grünlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 184° . [a]₅₄₆: — 6° ; [a]₅₇₆: — 4° (in Benzol; c = 1,3). — Gibt beim Erhitzen für sich oder mit alkoh. Kalilauge Campherchinon.

- 8 Chlor 8 nitro d campher, a'-Chlor a nitro d campher $C_{10}H_{14}O_{2}NCl =$ (S. 130). B. Durch Kochen von α'-Chlor-campher mit 50% iger Salpetersaure (Lowry, Steele, Soc. 107, 1388). - F: 132°.
- b) Linksdrehendes 1.7.7 Trimethyl bicyclo [1.2.2]-heptanon-(2), l-Campher, Matricariacampher C₁₀H₁₆O, s. nebenstehende Formel (S. 134). V. Im äther. Öl aus Salvia triloba L. (SCHIMMEL & Co., Ber. April 1915, 42). Im Ivaöl (von Achillea moschata H.C-C(CH2)-CO C(CH.). L.) (Sch. & Co., C. 1912 I, 1716). — B. 1-Campher entsteht nach NEAVE (Soc. 101, 513) durch Leiten von d-Borneol über Kupfer bei 300° (vgl. indessen die Angaben über Bildung von d-Campher aus d-Borneol im *Hptw., S. 102).* — Fließdruck bei 15—20°: Kurnakow, Shemtschushny, Ж. **45**, 1034; С. **1918** II, 1725. 1 Tl. löst sich in 800 Tln. Wasser von Zimmertemperatur (JOACHIMOGLU, Ar. Pth. 80, 265). Verhalten von Gemischen mit d-Campher bei der Destillation für sich und im Wasserdampfstrom: Evans, Soc. 97, 2234. Wärmetönung beim Auflösen in absol. Alkohol: Vanzetti, R. A. L. [5] 22 II, 380. -Liefert bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und CO₁ und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Wasser l-Camphocarbonsäure (Furness, Perkin, Soc. 105, 2024; vgl. Bredig, Balcom, B. 41, 741). — Physiologisches Verhalten s. S. 79 bei d-Campher.
- [1-Campher]-oxim $C_{10}H_{17}ON = C_{8}H_{14} \stackrel{C:N\cdot OH}{CH_{2}}$ (S. 134). Einfluß auf die Oberflächenspannung des Wassers: Berczeller, Bio. Z. 82, 3. Wärmetönung bei der Auflösung in absol. Alkohol: VANZETTI, R. A. L. [5] 22 II, 383.
- 3-Brom-1-campher, a-Brom-1-campher $C_{10}H_{15}OBr = C_8H_{14}$ CHBr Über Bildung durch Einw. von Chinin auf inakt. 3-Brom-campher-carbonsäure-(3) vgl. CREIGHTON, Ph. Ch. 81, 562. — Schmelzpunkt der stabilen Form: 75°, der labilen Form: 45°; Schmelzpunkte von Gemischen der stabilen und der labilen Form mit den entsprechenden Formen des a-Brom-d-camphers: Padoa, Rotondi, R. A. L. [5] 21 II, 627; G. 45 I, 51. $[a]_{D}^{15}$: -138,8° (in Acetophenon; c = 5) (C.).
- c) Derivate des 1.7.7-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-hep- H_2C - $C(CH_3)$ -CO tanons-(2) $C_{10}H_{10}O$, s. nebenstehende Formel, von denen es C(CH₂)₂ ungewiß ist, ob sie sterisch zu d-Campher oder zu l-Campher gehören.
- x-Chlor-campher $C_{10}H_{15}OCl^3$). B. Durch Einw. von Wasser auf die Verbindung $C_{10}H_{16}+2CrO_2Cl_2$ (s. bei Bornylen, Ergw. Bd. V, S. 81) (Henderson, Heilbron, Soc. 99,

Das Ausgangsmaterial ist aus nicht n\u00e4her bezeichnetem k\u00e4uflichen Borneol dargestellt, in dem nach Schimmel & Co. (Priv.-Mitt.) d-Borneol oder 1-Borneol vorgelegen haben kann.

1894). — Krystalle von schwachem, angenehmem Geruch (aus verd. Alkohol). F: 165°. Zersetzt sich bei der Destillation unter vermindertem Druck; mit Wasserdampf sehr leicht flüchtig. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Wird durch alkal. KMnO₄-Lösung zu Camphersäure oxydiert. Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 150—160° im Einschlußrohr Campher.

Semicarbason $C_{11}H_{18}ON_{2}Cl = C_{10}H_{16}Cl:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_{2}$. Prismen (aus verd. Alkohol). F: 234—235° (Zers.) (Henderson, Helleron, Soc. 99, 1895). Ziemlich leicht löslich in Alkohol.

d) Inaktives 1.7.7 - Trimethyl - bicyclo - [1.2.2] - hepta - non-(2), dl-Campher C₀H₁₆O, s. nebenstehende Formel (S. 135).

B. {Aus dl-Campher mit Chromsäure (Armstrong, Tilden, B. 12, C(CH₃) - C(CH₃) - C(CH₃) - (C(CH₃)) - (C(C

S. 135, Z. 13 v. u. statt ,,1750" lies ,,1550".

Über Polymorphie von synthetischem Campher vgl. Wallerant, C. r. 158, 598. F: 176—177° (Langlois, A. ch. [9] 12, 335), 177—178° (Nametkin, Ж. 47, 412; C. 1916 I, 884), 178—179° (Golubew, Ж. 41, 1009; C. 1910 I, 30). Dampfdruck von synthetischem Campher zwischen 18,2° (0,49 mm) und 65° (7,86 mm): Datin, Ann. Physique [9] 5, 237. Fließdruck bei 15—20°: Kurnakow, Shemtschushny, Ж. 45, 1034; C. 1913 II, 1725. Synthetischer Campher löst sich bei Zimmertemperatur in 600 Tln. Wasser (Ishizaka, Ar. Pth. 75, 202), in 800 Tln. Wasser (Joachimoglu, Ar. Pth. 80, 266). Oberflächenspannung wäßr. Lösungen: I., Ar. Pth. 75, 219. Wärmetönung bei der Auflösung von dl-Campher in absol. Alkohol: Vanzetti, R. A. L. [5] 22 II, 380. Magnetische Rotationsdispersion von dl-Campher in Methanol: Darmois, A. ch. [8] 22, 586. — Physiologisches Verhalten s. S. 79 bei d-Campher. — Prüfung des synthetischen Camphers: G. Bonwitt in Lunge-Berl, Chemischtechnische Untersuchungsmethoden, 7. Aufl., Bd. IV [Berlin 1924], S. 652; Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 128.

dl-Campher-oxim $C_{10}H_{17}ON = C_{0}H_{14} \stackrel{C:N\cdot OH}{\stackrel{C}{C}H_{2}}$ (S. 135). F: 117—118° (Nametrin, 27, 413; C. 1916 I, 884), 120° (Langlois, A. ch. [9] 12, 335). Wärmetönung beim Auflösen in absol. Alkohol: Vanzetti, R. A. L. [5] 22 II, 384.

dl-Campher-semicarbason $C_{11}H_{19}ON_3 = C_8H_{14} < \begin{array}{c} C:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2\\ \downarrow CH_2\\ CH_2 \end{array}$ Krystalle (aus Methanol). F: 232—233° (Zers.) (Namethin, Ж. 47, 413; C. 1916 I, 884).

dl-Campher-nitrimin, "Pernitroso-dl-campher" $C_{10}H_{14}O_2N_2$ (S. 136). F: 32° (Castellana, Ferrero, G. 40 II, 486).

3-Brom-dl-campher, α -Brom-dl-campher $C_{10}H_{16}OBr = C_{0}H_{16} \stackrel{CO}{\underset{CHBr}{\downarrow}} (S. 136).$

B. Durch Zersetzung von inakt. 3-Brom-campher-carbonsäure-(3); Geschwindigkeit dieser Reaktion in Acetophenon und Äthylbenzoat bei 40°, 60° und 70° und bei Gegenwart von Basen bei 40°: CREIGHTON, Ph. Ch. 81, 547. — Einfluß auf die Löslichkeit von Äthylbenzoat in Wasser: C., Ph. Ch. 81, 457. Kryoskopisches Verhalten in Acetophenon: C., Ph. Ch. 81, 551.

50. 1.7.7 - Trimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanon - (3), Camphanon-(3), β -Campher, Epicampher $C_{10}H_{18}O$, s. neben. H_2C - $C(CH_2)$ - CH_2 stehende Formel.

a) Linksdrehendes 1.7.7-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-hep- H₂C-CH—CO tanon (3), l-Epicampher C₁₀H₁₆O, s. nebenstehende Formel.
Entspricht konfigurativ dem d-Campher; vgl. Bredt, Perkin, Soc. 103, 2195; J. pr. [2] 89, 233.— B. Aus d-Bornylen-carbonsäure-(3)-hydroxylamid durch Erhitzen oder besser durch Umsetzung mit Natriummethylat und Behandeln des Reaktionsproduktes mit p-Toluolsulfochlorid (Bredt, Perkin, Soc. 103, 2206; J. pr. [2] 89, 233). Aus dem Hydrazid der d-Bornylen-carbonsäure-(3) durch Umsetzung mit salpetriger Säure, Kochen des Azids mit Alkohol und Behandlung des Reaktionsproduktes mit kodz. Salzsäure (B., Hilberg, Ch. Z. 35, 765; B., P., Soc. 103, 2203; J. pr. [2] 89, 235). Aus d-Camphan-carbonsäure-(3) durch aufeinanderfolgende Einw. von PCl₃, Brom, Alkohol, Kaliumacetat und Eisessig und methylalkoholischer Kalilauge und Oxydation der so erhaltenen Camphanol-(3)-carbonsäure-(3) mit alkal. KMnO₄-Lösung, CrO₃ in Wasser oder mit PbO₃ in Eisessig (B., P., Soc. 103, 2199; J. pr. [2] 89, 236). — Der Geruch erinnert an Campher und an Camphenilon (B., P., J. pr. [2] 89, 216). F: 183,5—184° (korr.) (B., P., J. pr. [2] 89, 238). Kp: 213,1—213,4° (B., H., Ch. Z. 35, 765). [a]ⁿ: —58,21° (in Benzol; c = 13) (B., P., Soc. 103, 2208; J. pr. [2] 89, 238); [a]ⁿ: —45,53° (in Methanol; c = 9,7), —63,23° (in CS₃; c = 8,5) (Tschugajew, Bl. [4] 11, 720); Rotationsdispersion in CS₃ und Methanol: Tsch. Schwer Idelich in Wasser, leicht in Alkohol und Ather; mit Wasserdampf sehr leicht flüchtig; rotiert auf der Wasseroberfläche (B., P., Soc. 103, 2208). — Wird durch verd. KMnO₄-Lösung kaum angegriffen; gibt beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,27) auf 115° im Einschlußrohr d-Camphersäure (B., H., Ch. Z. 35, 765; B., P., Soc. 103, 2208; J. pr. [2] 89, 239). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 1-Epiborneol (B., P., Soc. 103, 2222; J. pr. [2] 89, 239). Liefert mit Brom bei Wasserbadtemperatur 2-Brom-l-epicampher (B., P., Soc. 103, 2209; J. pr. [2] 89, 240). Gibt bei der Umsetzung mit Natriuma

Oxim $C_{10}H_{17}ON = C_8H_{14}$ $C_{18}H_{19}OH$ Nadeln (aus verd. Methanol). F: 103—104° (Bredt, Hilbing, Ch. Z. 35, 765; B., Perkin, Soc. 103, 2208; J. pr. [2] 89, 239). [α]_b: +100,5° (in Benzol; α) (B., P.). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (B., P.).

(B., P.). Semicarbazon $C_{11}H_{19}ON_3 = C_8H_{16}C:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 237—238° (Zers.) bei raschem Erhitzen (Bredt, Perkin, Soc. 103, 2209; J. pr. [2] 89, 239; vgl. B., Hilbing, Ch. Z. 35, 765). Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol.

2-Brom-1-epicampher $C_{10}H_{15}OBr = C_{8}H_{14}CO$. B. Aus l-Epicampher und Brom bei 100° (Bredt, Perkin, Soc. 103, 2209; J. pr. [2] 89, 240). Beim Erhitzen von 2-Brom-1-epicampher-carbonsäure-(2) auf 150° (B., P., Soc. 103, 2216; J. pr. [2] 89, 246). — Nadeln oder Prismen (aus Petroläther). F: 133—134°. $[a]_{p}$: —86,6° (in Äthylacetat; c = 3,6). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich löslich in kaltem Petroläther, schwerer in Alkohol.

b) Rechtsdrehendes 1.7.7 - Trimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanon-(3), d-Epicampher C₁₀H₁₆O, s. nebenstehende Formel. Entspricht konfigurativ l-Campher. B. Aus l-Bornylen-carbonsäure-(3)-hydroxylamid durch Umsetzung mit Natriummethylat und Behandlung des Reaktionsproduktes mit p-Toluolsulfochlorid (FURNESS, PERKIN, Soc. 105, 2026). — F: 182°. [a]_D: +58,4° (in Benzol).

Oxim $C_{10}H_{17}ON = C_8H_{14}$ CH_2 $C: N \cdot OH$ F: 103°; $[\alpha]_D: -98,9°$ (in Benzol) (F., P., Soc. 105, 2026).

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_3 = C_8H_{14} CH_3$ F: 237—238° (F., P., 80c. 105, 2026).

OC-CH-C(CH₃)₂

c) Inakt. 1.7.7-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanon-(3), dl - Epicampher $C_{10}H_{16}O$, s. nebenstehende Formel. B. Aus gleichen Teilen d- und l-Epicampher in Methanol (FURNESS, PERKIN, Soc. 105, 2026). Aus dl-Bornylen-carbonsäure-(3)-hydroxylamid durch Umsetzung mit Natriummethylat und Behandlung des Reaktionsproduktes mit p-Toluolsulfochlorid (F., P.). — Krystalle (aus Petroläther). F: 180° (unkorr.). Sehr leicht löslich in Petroläther.

Oxim $C_{10}H_{17}ON = C_8H_{16} \stackrel{CH_8}{\searrow_{C:N\cdot OH}}$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 98—100° (F., P., Soc. 105, 2026).

2-Brom-dl-epicampher $C_{10}H_{18}OBr = C_8H_{14} < CO = B$. Aus dl-Epicampher und Brom (F., P., Soc. 105, 2026). — Warzen (aus Petroläther). F: 135°.

- 51. 2.2.3-Trimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanon-(6), Isocamphon $C_{10}H_{16}O_{1}$, s. nebenstehende Formel.
- a) Höherschmelzendes Isocamphon C₁₀H₁₆O=(CH₃)₃C₇H₇O.

 B. Neben dem niedrigerschmelzenden Isocamphon bei der Oxydation der aus Isocamphan und verd. Salpetersäure bei 140—145° entstehenden Nitroverbindungen C₁₀H₁₇O₂N mit alkal. KMnO₄-Lösung (NAMETKIN, ABAKUMOWSKAJA, H. 47, 420; C. 1916 I, 885). Campherähnlich riechende, sehr flüchtige Krystalle. F: 91—92°.

Semicarbason $C_{11}H_{10}ON_3 = C_{10}H_{16}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Methanol). F: 196—197° (N., A., \mathcal{H} . 420; C. 1916 I, 885).

b) Niedrigerschmelzendes Isocamphon $C_{10}H_{16}O=(CH_3)_3C_7H_7O$. B. s. o. — Campherähnlich riechende, sehr flüchtige Krystalle. F: 63—64°; Kp_{757} : 217—218° (Nametkin, Abakumowskaja, \mathcal{H} . 47, 420; C. 1916 I, 885).

Semicarbazon $C_{11}H_{10}ON_3=C_{10}H_{10}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Krystalle (aus Methanol). F: 195° (N., A., \mathcal{H} . 421; C. 1916 I, 885).

- 52. 2.2 Dimethyl 3 formyl bicyclo [1.2.2] heptan, Camphenilanaldehyd und Isocamphenilanaldehyd $H_1C-CH-C(CH_3)_1$ $C_{10}H_{16}O$, s. nebenstehende Formel. CH_2 CH_3 CH_4 CH_5 CH_5 CH_5 CH_5 CH_5 CH_6 CH_6
- a) Camphenilanaldehyd C₁₀H₁₆O=(CH₂)₂C₇H₃·CHO (S. 137). H₂C—CH—CH·CHO B. Uber Entstehung von Camphenilanaldehyd bei der Oxydation von Isocamphan mit KMnO₄ in essigsaurer Lösung vgl. Liff, A. 382, 273, 290. Aus der Verbindung C₁₀H₁₆+2CrO₂Cl₂ (s. bei Bornylen, Ergw. Bd. V, S. 81) bei der Einw. von Wasser (Henderson, Heilbron, Soc. 99, 1891). Bei der Oxydation von Camphenilanol (Ergw. Bd. VI, S. 54) mit Chromsäure (Hend., Sutherland, Soc. 105, 1716). Bildung des Oxims s. bei diesem. F: 71—72°; Kp: 192—193° (Hend., Heil.). Geht an der Luft in Camphenilansäure und etwas Isocamphenilansäure über; ein Gemisch von Camphenilansäure und Isocamphenilansäure entsteht auch bei der Oxydation mit alkal. KMnO₄-Lösung (Hend., Heil.). Liefert mit Semicarbazid das Semicarbazon des Isocamphenilanaldehyds (Hend., Heil.); vgl. Liff, A. 382, 290).

Oxim $C_{10}H_{17}ON = (CH_3)_3C_7H_3 \cdot CH : N \cdot OH$. B. Durch Reduktion von linksdrehendem ω -Nitro-camphen mit Aluminiumamalgam und Ather (Lapp, A. 369, 252). — Zähes Öl. Kp₁₃: 134—135°. — $C_{10}H_{17}ON + HCl$. Krystallpulver. F: 90—92°. Gibt beim Aufbewahren Chlorwasserstoff ab.

b) Isocamphenilanaldehyd C₁₀H₁₆O = (CH₂)₂C₇H₅·CHO (S. 137). B. Neben anderen Verbindungen bei der Oxydation von Camphen mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 60° (Henderson, Sutherland, Soc. 99, 1546). Aus Camphenglykolchlorhydrin (Ergw. Bd. VI, S. 52) beim Kochen mit wäßriger oder methylalkoholischer Kalilauge oder mit feuchtem Silberoxyd in Äther (Hend., Helleron, Howie, Soc. 105, 1370; vgl. Slawiński, C. 1906 I, 137). Aus Camphenilanaldehyd durch Umsetzung mit Semicarbazid und Zerlegung des Semicarbazons mit verd. Säuren (Hend., Helleron, Soc. 99, 1892). — Wachsartige Krystalle von charakteristischem Geruch. F: 69—70°; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Petroläther; mit Wasserdampf leicht flüchtig (Hend., S.). — Oxydiert sich an der Luft rasch zu Isocamphenilansäure (Hend., S.; Hend., Hell., Soc. 99, 1893).

Semicarbason des Isocamphenilanaldehyds $C_{11}H_{19}ON_2 = (CH_2)_2C_7H_9 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Einw. von Semicarbazid auf Isocamphenilanaldehyd (Henderson,

- SUTHERLAND, Soc. 99, 1546; oder auf Camphenilanaldehyd (HEND., HEILBRON, Soc. 99. 1892; vgl. Lipp, A. 382, 291). — Prismen (aus Methanol), Tafeln (aus Essigester oder verd. Alkohol). F: 191-1920 (HEND., S.), 1930 (korr.) (L., A. 399, 254). Leicht löslich in heißem Methanol (Hend., S.). — Gibt mit verd. Schwefelsäure Isocamphenilanaldehyd (Hend., Hell.).
- 53. Dihydroisocarvoncampher C₁₀H₁₆O (bicyclisch; zur Konstitution vgl. Sernagiotro, R. Å. L. [5] **26** II, 242; G. **48** I, 60). B. Aus Isocarvoncampher (S. 105) durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium (S., R. A. L. [5] **28** II, 74; G. **47** I, 158). Gelbliches, nach Fenchon riechendes Ol. Kp: 224°. Gibt bei der Oxydation mit KMnO, Lävulinsäure. Bildet ein flüssiges Oxim.
- 54. Aldehyd $C_{10}H_{16}O = C_{0}H_{15} \cdot CHO$ aus dem äther. Öl von Seseli Bocconi. V. Im atherischen Öl von Seseli Bocconi (Francesconi, Sernagiotto, R. A. L. [5] 22 II, 118; G. 44 I, 53). — B. Durch Oxydation des in demselben Ol vorkommenden, nicht isolierten Alkohols C₁₀H₁₆O mit Chromsaure (F., S., R. A. L. [5] 22 II, 120; G. 44 I, 55). — Scharf riechendes Ol. Kp_{788} : 202°. D: 0,9169. n_p^{14} : 1,4586. $[a]_p$: -7,15° (in Lösung).

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_5 = C_9H_{15} \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_9$. Krystalle (aus Methanol). Schmilzt unschaff bei 148—158° (F., S., R. A. L. [5] 22 II, 120; G. 44 I, 55). $[a]_b : -8,64°$ (in Alkohol; c = 2.8).

- 55. Ketone $C_{10}H_{10}O$ aus Santolinaöl (a-, β und γ Santolinenon) s. bei Santolinaöl, Syst. No. 4728.
- 56. Aldehyd $C_{10}H_{16}O=C_0H_{18}\cdot CHO$ aus Pinen (S. 137). B. Neben anderen Verbindungen bei der Oxydation von Pinen mit $30^0/_0$ igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei $40-60^0$ (Henderson, Sutherland, Soc. 101, 2290).
- 57. Keton C₁₀H₁₆O aus Campher. B. Bei mehrmonatiger Belichtung einer Lösung von Campher in verd. Alkohol, neben anderen Verbindungen (CIAMICIAN, SILBER, B. 43, 1344; R. A. L. [5] 19 I, 535). Kp: 203—204°. Liefert bei aufeinanderfolgender Oxydation

mit KMnO₄ und mit Chromsäure eine Säure $C_{10}H_{16}O_5$ (s. u.). Säure $C_{10}H_{16}O_5$. B. s. o. — Prismen (aus Wasser oder Essigester). F: 133—134° (C., S., B. 43, 1345; R. A. L. [5] 19 I, 536). — $Ag_3C_{10}H_{14}O_5$.

Semicarbason $C_{11}H_{10}ON_3 = C_{10}H_{10}: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Nadeln (aus Methanol). F: 151° bis 152° (C., S., B. 43, 1345; R. A. L. [5] 19 I, 535).

58. Keton $C_{10}H_{16}O$ von unbekannter Konstitution. B. Bei der Oxydation des Alkohols $C_{10}H_{18}O$ aus Bernsteinöl (Ergw. Bd. VI, S. 54) mit Chromsäure (Karolyi, B. 47, 1021). — Nicht isoliert.

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_3 = C_{10}H_{16}: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln. F: 232° (K.). 1 g löst mich in 10-12 cm3 Methanol.

7. $Qxo-Verbindungen C_{11}H_{18}O.$

1. 1 - Isovaleryl - cyclohexen - (1), Isobutyl - [cyclohexen - (1) - yl] - keton C₁₁H₁₈O = H₂C<CH₂·CH₃·CCO·CH₂·CH(CH₃)₂. B. Durch Umsetzung von Cyclohexen mit Isovalerylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit Disthylanilin auf 180° (DARZENS, ROST, C. r. 151, 758). — Kp: 233°; Kp₂: 128--130°.

Semicarbason $C_{18}H_{11}ON_2 = C_8H_9 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_9) \cdot CH_9 \cdot CH(CH_3)_2$. F: 180° (D., R., C. r. 151, 758).

2. 1-Methyl-3-isobutyl-cyclohexen-(6)-on-(5), 1-Methyl-3-[3*-methopropyl] - cyclohexen-(6) - on - (5) $C_{11}H_{18}O = HC < \begin{array}{c} CO \\ C(CH_2) \\ \end{array}$ CH₂>CH·CH₃·CH(CH₂)₃ (S. 137). Liefert mit 1 Mol Semicarbazid das Semicarbazon (s. u.), mit 2 Mol Semicarbazid das Semicarbazon des 1 - Semicarbazino - 1 - methyl - 3 - isobutyl - cyclohexanons - (5) (?) (Syst. No. 2079) (Mazurewitsch, 3K. 45, 1931, 1935; C. 1914 I, 1653).

Semicarbason $C_{13}H_{31}ON_3 = CH_3 \cdot C_4H_4(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_3 \cdot CH(CH_3)_2$. (aus absol. Alkohol). F: 163—167° (Zers.) (M., \mathcal{M} . 45, 1921; C. 1914 I, 1653).

- 1.1 Dimethyl 2 isopropyl cyclohexen (5) on (4) $C_{11}H_{18}O =$ $HC < CH \cdot C(CH_2)_3 > CH \cdot CH(CH_2)_3$
- 11.11-Dichlor-1.1-dimethyl-2-isopropyl-cyclohexen-(5)-on-(4), 1-Methyl-1-dichlormethyl - 2 - isopropyl - cyclohexen - (5) - on - (4) $C_{11}H_{14}OCl_2 =$ $HC \stackrel{CH \cdot C(CH_3)(CHCl_2)}{CH_2} \stackrel{CH \cdot CH(CH_2)_3}{CH_2}$. Entsteht neben anderen Produkten, wenn

man das bei der Einw. von Isopropylmagnesiumbromid auf 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) (S. 98) erhaltene Reaktionsprodukt auf 160° erhitzt (v. Auwers, B. 49, 2407). — Prismen (aus Petroläther). F: 84°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. — Gibt mit Brom in CS₃ ein bei 139—141° schmelzendes Dibromid (?). Liefert mit 2 Mol Benzaldehyd in alkoh. Natronlauge eine Verbindung C₂₅H₂₆O₃Cl₂ (Nadeln; F: 173°). — Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 185°.

Oxime $C_{11}H_{12}$ ONCl₂ = $(CH_3)(C_8H_5(:N\cdot OH)\cdot CH(CH_5)_2$. Das höherschmelzende Oxim (Nadeln aus Methanol; F: ca. 142°) entsteht aus 1-Methyl-1-dichlormethyl-2-isopropyl-cyclohexen-(5)-on-(4) und freiem Hydroxylamin in Methanol; das niedrigerschmelzende Oxim (Prismen aus verd. Methanol; F: 120—121°) bildet sich aus 1-Methyl-1-dichlormethyl-2-isopropyl-cyclohexen-(5)-on-(4) und Hydroxylaminhydrochlorid in Methanol (v. Auwers, B. 49, 2408). Beide Oxime sind löslich in verd. Alkalien, unlöslich in verd. Säuren.

Semicarbason $C_{12}H_{12}ON_3Cl_2 = (CH_3)(CHCl_2)C_2H_3(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CH(CH_3)_2$. Nadeln (aus Methanol). F: 191—196° je nach der Schnelligkeit des Erhitzens (v. Auwers, B. 49, 2407).

- 4. 1.1 Dimethyl 4 isopropyl cyclohexen (3) on (2) $C_{11}H_{18}O = (CH_3)_2C < \frac{CH_3 \cdot CH_2}{CO \cdot CH} > C \cdot CH(CH_3)_2$.
- 1¹.1¹-Dichlor-1.1-dimethyl-4-isopropyl-cyclohexen-(3)-on-(2), 1-Methyl-1-dichlor-methyl-4-isopropyl-cyclohexen-(3)-on-(2), 1-Methyl-1-dichlor-methyl-4-metho-athyl-cyclohexen-(3)-on-(2) $C_{11}H_{16}OCl_2 = \frac{CHCl_2}{CH_3} C \cdot \frac{CH_2 \cdot CH_3}{CO CH} C \cdot CH(CH_3)_2$ (S. 138). Bei der Einw. von siedender alkoholischer Kalilauge entsteht neben a-Terpinen (Auwers, von der Heyden, B. 42, 2420) 5-Methyl-2-isopropyl-cyclohexadien-(1.5)-carbonsäure-(1) (?) (Au., Hinterseber, B. 48, 1374).
- 5. 1.5-Dimethyl-2-isopropenyl-cyclohexanon-(6), Methyldihydrocarvon $C_{11}H_{18}O = CH_{2} \cdot HC < CO \cdot CH(CH_{3}) \cdot CH \cdot C(CH_{3}) : CH_{2}$. B. Durch Einw. von Wasserstoff auf Oxymethylendihydrocarvon (Syst. No. 668) bei Gegenwart von kolloidalem Palladium in verd. Methanol (Kötz, Schaeffer, J. pr. [2] 88, 628). Kp: 226—227°.

Semicarbason $C_{19}H_{31}ON_3 = (CH_3)_2C_6H_7(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot C(CH_3):CH_2$. F: 168° (K., Sch., J. pr. [2] 88, 630).

- 7. 1-Methyl-3 (oder 4)-isopropyl-2-acetyl-cyclopenten-(1) (?) $C_{11}H_{18}O = (CH_3)_2CH \cdot HC C \cdot CO \cdot CH_3$ oder $H_2C C \cdot CO \cdot CH_3$ (?). B. Bei der Ozonspaltung des durch Erhitzen von 1-Methyl-1-[a-oxy-āthyl]-3-isopropyl-cyclopentan mit ZnCl₂ entstehenden Kohlenwasserstoffgemisches (Meerwein, A. 405, 165). Schwach gelbliche, jononartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₁: 116°. D_1^m : 0,914. n_D^m : 1,4772.

Semicarbason $C_{12}H_{21}ON_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_2H_5(CH_3) \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_3$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 186° (M., A. 405, 165). Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Ligroin.

- 8. 1.2.4-Trimethyl-3-isopropyl-cyclopenten-(1)-on-(5), Methylisothujon $C_{11}H_{16}O = \begin{array}{c} CH_3 \cdot C CH \cdot CH(CH_3)_3 \\ CH_3 \cdot C \cdot CO \cdot CH \cdot CH_4 \end{array}$. B. Durch Reduktion von Oxymethylenisothujon (Syst. No. 668) mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol (Kötz, Schaeffer, J. pr. [2] 88, 627). Aus Methylisothujon-oxalsäureäthylester beim Kochen mit $10^9/_0$ iger Natronlauge (K., Blendermann, J. pr. [2] 88, 260; vgl. B., D. R. P. 266520; C. 1913 II, 1905; Frdl. 11, 1182). Kp: 229—230°; Kp₁₁: 103—105°. Gibt kein Semicarbazon.
- 9. 1.1.2.2 Tetramethyl 3 isopropyliden cyclobutanon (4) $C_{11}H_{18}O = (CH_3)_2C C(CH_3)_2$. B. Aus 1.1.2.2-Tetramethyl-3.4-diisopropyliden-cyclobutan bei auf-

einanderfolgender Oxydation mit KMnO4 und mit Chromsäure (MERESHKOWSKI, Ж. 45, 1964: C. 1914 I. 1815). \rightarrow Kp₈₀: 104—105°.

Semicarbason $C_{19}H_{21}ON_3 = (CH_3)_2C: C_4(CH_3)_4: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2.$ F: 229—230° (Zers.) (M., ж. 45, 1964; C. 1914 I, 1815).

- 10. Monocyclische Ketone $C_{11}H_{18}O$ von ungewisser Struktur. Zwei Ketone $C_{11}H_{18}O$ (Kp: 204—206° und Kp: 212—213°) entstehen bei der Ozonspaltung des aus 1.2.2.3-Tetramethyl-1-[a-oxy-āthyl]-cyclopentan durch Erhitzen mit ZnCl₂ erhaltenen Kohlenwasserstoff-Gemisches (Meerwein, A. 417, 273). Das Gemisch der beiden Ketone entfärbt Lrom und KMnO₄ und liefert ein unscharf bei 214° schmelzendes Semicarbazon. Bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol wird nur ein Teil des Ketongemisches reduziert; der gesättigte Anteil des Hydrierungsprodukts liefert ein Semicarbazon vom Schmelzpunkt 170-175°.
- 11. 2-Formyl-dekahydronaphthalin, 2-Formyl-dekalin, Dekahydro-11. 2-Formyt-aekanyarumaputusetti, x-10.000 $\beta-naphthaldehyd C_{11}H_{18}O = \begin{array}{c} H_{2}C \cdot CH_{2} \cdot CH \cdot CH_{2} \cdot CH \cdot CHO \\ H_{2}C \cdot CH_{3} \cdot CH \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{3}$

Saure H.C.CH. CH. CH. CH. (Darzens, Leroux, C. τ . 154, 1813). — Flüssigkeit von aromatischem, etwas campherartigem Geruch. Kp3: 95-960. - Oxydiert sich an der Luft ziemlich leicht.

Semicarbason $C_{13}H_{21}ON_3 = C_{10}H_{17} \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. F: 178—179° (D., L., C. r. 154, 1813).

12. 1.7.7 - Trimethyl - 2 - formyl - bicyclo - [1.2.2] - $H_2C--C(CH_3)--CH\cdot CHO$ heptan, Camphancarbonsdurealdehyd ("Camphanaldehyd", "Hydropinencarbonsäurealdehyd") C₁₁H₁₈O, s. nebenstehende Formel (S. 139). B. (Man kocht die Magnesium-verbindung aus Pinenhydrochlorid (HOUBEN, DOESCHER, B. 40, 4578); 43, 3436). Man behandelt das bei der Wasserabspaltung aus Homofenchyl-alkohol oder Homoborneol entstehende Gemisch von a-Methyl-camphen und 2-Methylencamphan (Ergw. Bd. V, S. 90) mit Chromylchlorid in CS₂ und zersetzt die entstandene Chromylchloridverbindung mit einem Gemisch von Wasser, Äther und schwefliger Säure (RUZICKA, Helv. 1, 122). — Nadeln (durch Sublimation). F: 127° (R.), 131° (H., D., B. 43, 3437). — Geht an der Luft in Camphan-carbonsäure-(2) über (H., D.).

Oxim $C_{11}H_{19}ON = C_{10}H_{17}\cdot CH:N\cdot OH$ (S. 139). Liefert beim Kochen mit Essigsäure-anhydrid Camphan-carbonsäure-(2)-nitril (Houben, Doescher, B. 43, 3437).

13. 1.3.7.7-Tetramethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanon-(2), H₂C-C(CH₃)-CO 3-Methyl-campher, a-Methyl-d-campher C₁₁H₁₈O, s. nebenstehende Formel (S. 139). B. Durch Hydrierung von a-Methylend-campher in Gegenwart von Nickel in 70% igem Alkohol (RUPE, AKERMANN, TAKAGI, Helv. 1, 469) oder von a-Chlormethylend-campher in Gegenwart von Nickel in 70% igem Alkohol (RUPE, Hacker) (Hallender) (H in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol (Kötz, Schaeffer, B. 45, 1954; J. pr. [2] 88, 636; J. D. Riedel, D. R. P. 206405; C. 1913 II, 1716; Frdl. 11, 1184). In geringer Menge bei der Hydrierung von Oxymethylencampher in Gegenwart von Palladiummohr in Eisessig (K., Sch., J. pr. [2] 88, 626) oder in Gegenwart von Nickel in 50% igem Alkohol (R., A., T.). — Der durch Einw. von Methyljodid auf Natrium-d-campher erhaltene 3-Methyljodid (R., A., T.). campher (HALLER, BAUER, C. r. 148, 1645; A. ch. [9] 8, 125) ist ein Gemisch von rechtsdrehendem und inaktivem 3-Methyl-campher (H., B., C. r. 156, 1504; A. ch. [9] 8, 136). F: 37,5—38,5° (R., A., T.). Kp: 214—215° (K., Sch., B. 45, 1954; J. pr. [2] 88, 637); Kp_{8,5}; 88-89° (R., A., T.).

Oxim $C_{11}H_{19}ON = C_8H_{14}C:N\cdot OH$ $CH\cdot CH_3$ (S. 140). Gibt beim Erwärmen mit konz. Salzsäure auf 50—60° rechtsdrehendes α -[2.2.3-Trimethyl-cyclopenten-(3)-yl]-propionsäurenitril (HALLER, BAUER, C. r. 156, 1505; A. ch. [9] 8, 140; vgl. GLOVER, Soc. 93, 1299).

81-Chlor-3-methyl-d-campher, a-Chlormethyl-d-campher $C_{11}H_{17}OCl =$ C8H14 CH CH3CI B. Aus a-Oxymethyl-d-campher durch Einw. von Chlorwasserstoff oder Thionylchlorid (RUPE, AKERMANN, TAKAGI, Helv. 1, 459). — Blättchen (aus Alkohol). F: 53-54°. Kp₁₄: 125-127°.

- 3¹-Brom 3 methyl d campher, a-Brommethyl d campher $C_{11}H_{17}OBr = C_8H_{14}$ (S. 140). B. Zur Bildung aus a-Methylen-d-campher und HBr vgl. Ruff, Akermann, Takagi, Helv. 1, 466. Aus a-Oxymethyl-d-campher und PBr₃ (R., A., T., Helv. 1, 458). Angenehm riechende Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 65,5—66°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol und Eisessig. Mit Wasserdampf flüchtig. Liefert mit Natrium in Äther a. β .Di-[campheryl-(3)]-āthan (R., A., Helv. 2, 227). Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge a-Methylen-d-campher (Minguin, C. 7, 136, 752; R., A., T., Helv. 1, 468) und andere Produkte (R., A., T.).
- 3.3¹-Dibrom-3-methyl-d-campher, a-Brom-a-brommethyl-d-campher C₁₁H₁₆OBr₂= C₈H₁₄ CO (S. 140). B. Zur Bildung aus a-Methylen-d-campher und Brom vgl. Rufe, Akermann, Takagi, Helv. 1, 467. F: 108—109°.
- 14. 1.4.7.7 Tetramethyl bicyclo [1.2.2] heptanon (2), 4-Methyl-campher C₁₁H₁₈O, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Nametkin, Brüssowa, Ж. 60, 274; A. 459, 152; Bredt-Savelsberg, Buchkremer, B. 64, 600. B. Aus 4-Methyl-isoborneol (Ergw. Bd. VI, S. 56) durch Oxydation (Bredt, J. pr. [2] 98, 100), zweckmäßig mit konz. Salpetersäure (Nametkin, Chuchrikowa, Ж. 50, 260; A. 432, 219). F: 167—168° (B.), 168—168,5° (N., Ch.). Kp_{7e7}: 213—213,5° (N., Ch.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, ziemlich leicht löslich in Wasser; rotiert auf der Wasseroberfläche (N., Ch.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 4-Methyl-borneol (N., Ch.).

Oxim $C_{11}H_{19}ON=C_{11}H_{18}:N\cdot OH$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 125—127° (Bredt, J. pr. [2] 98, 100), 131—132° (Nametkin, Chuchrikowa, $\Re c$. 50, 260; A. 432, 220).

Semicarbason $C_{12}H_{21}ON_3 = C_{11}H_{18}: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus verd. Methanol). F: 251° (Zers.) (Nametkin, Chuchrikowa, \mathcal{H} . 50, 260; A. 432, 220), 255° (Zers.) (Bredt, J. pr. [2] 98, 100).

8. Oxo-Verbindungen C₁₉H₂₀O.

- 1. 1.1.3.4-Tetramethyl-2-isopropyl-cyclopenten-(3)-on-(5), Dimethylisothujon $C_{12}H_{20}O = \frac{(CH_3)_2CH \cdot HC \cdot C(CH_3)}{(CH_3)_2C CO}C \cdot CH_3$. B. Durch Umsetzung von Isothujon mit Natriumamid in Äther und Behandlung der entstandenen Natriumverbindung mit Methyljodid (HALLER, C. r. 157, 967). Kp₁₉: 120—122° (korr.). Liefert beim Erhitzen mit Natriumamid in Xylol-Lösung eine geringe Menge eines in verd. Schwefelsäure löslichen Produkts.
- 2. 1.1.2.2.4 Pentamethyl-3-acetyl-cyclopenten-(3), Desoxymesityloxyd $C_{12}H_{20}O = \frac{H_2C \cdot C (CH_2)}{(CH_3)_2C \cdot C(CH_3)_3}C \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 141)\(^1\)). B. Über Bildung bei der elektrolytischen Reduktion von Mesityloxyd vgl. Law, Soc. 101, 1017, 1545.
- 3. 1-Cyclohexyl-cyclohexanon-(2), 2-Oxo-dicyclohexyl $C_{12}H_{20}O = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_3 \cdot CH_2} < \frac{CO \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} < B$. Durch Oxydation von flüssigem 1-Cyclohexyl-cyclohexanol-(2) mit Chromaäuregemisch (Guerbet, C. r. 155, 1158). Durch Reduktion von 1-[Cyclohexen-(1)-yl]-cyclohexanon-(2) bezw. 1-Cyclohexyl-cyclohexanon-(2) mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol (Wallach, A. 381, 102). Kp54: 176—178° (G.); Kp13: 137° (W.). D¹⁶: 0,978; n¹⁶: 1,4887 (W.). Wird durch CrO₃ in Eisessig zu 5-Hexahydrobenzoyl-n-valeriansäure oxydiert (W.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol festes 1-Cyclohexyl-cyclohexanol-(2) (W.). Das Phen ylhydrazon schmilzt bei 149—150° (G.).

Oxim $C_{12}H_{11}ON=C_{2}H_{11}\cdot C_{2}H_{3}:N\cdot OH.$ F: 100° (Wallach, A. 381, 103), 102° (Guerber, C. τ . 155, 1158). — Geht beim Erwärmen mit starker Schwefelsäure in das Lactam der s-Amino-s-cyclohexyl-n-capronsäure (Syst. No. 3180) über (W., A. 389, 169).

Semicarbason $C_{19}H_{25}ON_3 = C_6H_{11} \cdot C_6H_9 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Schmilzt unscharf bei 203° (Wallach, A. 361, 103).

⁾ Ist nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] von Vogel (Soc. 1927, 595) als 1.1.2.2.4-Pentamethyl-3-acetyl-cyclopentanol-(4) $C_{12}H_{32}O_{3}$ erkannt worden.

4. 1-Methyl-3-[2-methyl-cyclopentyl]-cyclopentanon-(2), 2'-Oxo-2.3'-di
methyl-dicyclopentyl C₁₂H₂₀O = H₂C·CH₂·CH₂ OC·CH(CH₂)·CH₂

CH₃·HC — CH · HC — CH₂·HC — CH₂

kleineren Mengen 1-Methyl-cyclopentanol-(2) beim Leiten von 1-Methyl-cyclopentanon-(2) und Wasserstoff über Nickel bei 150° (GODCHOT, TABOURY, Bl. [4] 13, 598). — Mentholartig riechende Flüssigkeit. Kp: 239—241°. D¹⁶: 0,9238. n₅°: 1,4724. Leicht löslich in Äther und Alkohol.

Semicarbason $C_{12}H_{23}ON_3 = CH_3 \cdot C_5H_8 \cdot C_5H_6(CH_3): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 202—203° (G., T., Bl. [4] 13, 599).

5. 1-Methyl-2-[3-methyl-cyclopentyl]-cyclopentanon-(3) oder 1-Methyl-3-[3-methyl-cyclopentyl]-cyclopentanon-(4), 5-Oxo-2.3' (oder 3.3')-dimethyl-dicyclopentyl $C_{13}H_{10}O=\begin{array}{c} CH_1\cdot HC\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH$

H₂C——CH·HC——CH₂
Leiten von inakt. 1-Methyl-cyclopentanon-(3) und Wasserstoff über Nickel bei 150° (GODCHOT, ТАВОИНУ, Bl. [4] 13, 592). Durch Hydrierung von 5-Охо-2.3′(oder 3.3′)-dimethyl-dicyclopentyliden in Gegenwart von Platin (Т., G., C. r. 169, 64). — Mentholartig riechende Flüssigkeit. Kp: 245—246°; D¹6: 0,9365; n⁵6: 1,4700 (G., T.). Kp₅₀: 155°; D¹6: 0,947; n⁵6: 1,470 (T., G.). Leicht löslich in Alkohol und Ather.

Oxim C₁₃H₃₁ON = CH₃·C₅H₄·C₅H₆(CH₃):N·OH. Wahrscheinlich Gemisch von Stereoisomeren. Krystalle. Schmilzt bei 75—100° (G., T., *Bl.* [4] 13, 593). Sehr leicht löslich in Alkohol.

Semicarbason $C_{18}H_{23}ON_3 = CH_3 \cdot C_5H_6 \cdot C_5H_6 (CH_2) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 137° (G., T., Bl. [4] 18, 593; T., G., C. r. 169, 64).

6. 2-Acetyl-dekahydronaphthalin, 2-Acetyl-dekalin, Methyl- β -dekalyl-keton $C_{12}H_{10}O = H_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei der Destillation der Säure $H_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. (Syst. No. 2574) (Darzens, Leroux, C. r. 154, $H_2C \cdot CH_3 \cdot$

Semicarbason $C_{19}H_{29}ON_2 = C_{10}H_{17} \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_3$. F: 240—241° (Zers.) (D., L., O. r. 154, 1814).

7. 2.2.4 (oder 2.4.4)-Trimethyl-1-isopropyl-bicyclo- $\{0.1.3\}$ -hexanon- $\{3\}$, OC—C(CH₂)₂—C·CH(CH₂)₂ oder CH₂·HC—CH—CH.

OC—CH(CH₃)—C·CH(CH₃)₂¹)

B. Durch zweimalige Behandlung von β -Thujon mit (CH₃)₃C—CH—CH₂

Natriumamid und mit Methyljodid (Haller, C. r. 157, 966). — Kp₁₃: 92—94°. D¹¹₄: 0,916. [a]_D: —19° 45′. — Bildet kein Oxim. Einw. von Natriumamid: H.

8. 1.7.7 - Trimethyl - 3 - äthyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanon - (2), 3 - Åthyl - d - campher, a - Åthyl - d - campher C₁₂H₂₀O, s. nebenstehende Formel (8. 142). B. Aus Natrium-campher und Åthyljodid in siedendem Benzol; Ausbeute 45 - $50^{\circ}/_{\circ}$ (HALLER, LOUVEIER, C. r. 158, 755; A. ch. [9] 9, 190). — Kp₁₄: H₂C - CH - CH · C₂H₅ 108°. D₅: 0,927. [a] $_{\circ}$: + 44° 40′ (in Alkohol; c = 16), + 45° 29′ (in Alkohol; c = 28). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 3-Åthyl-borneol.

Oxim $C_{12}H_{11}ON = C_8H_{14} < C: N \cdot OH$ $CH \cdot C_2H_5$. Rhombische Prismen (aus Alkohol). F: 93° (H., L., C. r. 158, 759; A. ch. [9] 9, 228). Kp₁₁: 145°. [a] $_5^2$: +45° 54′ (in Alkohol; c = 2,1), +46° 10′ (in Alkohol; c = 3). Löslich in Ather und Benzol. — Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure rechtsdrehendes a-[2.2.3-Trimethyl-cyclopenten-(3)-yl]-buttersäurenitril (H., L., A. ch. [9] 9, 232).

¹⁾ Vgl. S. 8, Anm. 2.

9. 1.3.3.7.7 - Pentamethyl - bicyclo - [1.2.2] - hepta - non-(2), 3.3-Dimethyl-d-campher, a.a-Dimethyl-d-campher $C_{12}H_{10}O$, s. nebenstehende Formel (S. 142). B. (Entsteht neben weniger a-Methyl-campher . . . (HALLER, BAUER, C. r. 148, 1644); A. ch. [9] 8, 125). — n_{α}^{mi} : 1,4694; n_{α}^{mi} : 1,4719; n_{β}^{mi} : 1,4779; n_{γ}^{mi} : 1,4829; $[a]_{10}^{\text{mi}}$: +97° 50′ (unverd.); $[a]_{10}^{\text{mi}}$: +92,27° (in absol. Alkohol) (H., B., A. ch. [9] 8, 128). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

9. Oxo-Verbindungen $C_{13}H_{22}O$.

- 1. 1-Önanthoyl-cyclohexen-(1), n-Hexyl-[cyclohexen-(1)-yl]-keton $C_{13}H_{12}O = H_1C < CH_3 \cdot CH_2 > C \cdot CO \cdot [CH_1]_6 \cdot CH_3$. B. Durch Umsetzung von Cyclohexen mit Önanthsäurechlorid in Gegenwart von AlCl₃ und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit Diäthylanilin auf 180° (DARZENS, ROST, C. r. 151, 758). Kp: 274—275°; Kp₅: 140—141°.
- Semicarbason $C_{16}H_{26}ON_8 = C_6H_6 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot [CH_2]_6 \cdot CH_2$. F: 145° (D., R., C. r. 151, 759).
- 2. 1.1.3 Trimethyl 2 $[\gamma oxo butyl]$ cyclohexen (2), Dihydrojonon $C_{13}H_{12}O = H_1C \subset CH_2 \cdot C(CH_3) \subset C \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3$. Zur Einheitlichkeit vgl. Ruzicka, Helv. 2, 358. B. Aus β -Jonon und 1 Mol Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidalem Palladium in verd. Alkohol (Skita, B. 45, 3313). Kp₁₂: 126—129°. Gibt bei weiterei Reduktion Tetrahydrojonon.
- 3. 1.1.3 Trimethyl 2 fy oxo butyl cyclohexen (3), Dihydrojonon $C_{13}H_{12}O = H_2C \stackrel{CH_1}{\subset} \stackrel{C(CH_2)}{\subset} CH \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$. Zur Einheitlichkeit vgl. Ruzicka, Helv. 2, 358. B. Aus a-Jonon und 1 Mol Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in verd. Alkohol (Skita, B. 45, 3313). Schwach nach Cedernholz riechende Flüssigkeit. Kp₁₄: 121—122°. Gibt bei weiterer Reduktion Tetrahydrojonon.
- 4. I.1.3 Trimethyl 2 f_V oxo a butenyl cyclohexan, Dihydrojonon $C_{13}H_{12}O = H_3C < C(CH_2 \cdot C(CH_3)_2)$ CH·CH: $CH \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 142). B. Aus 2.2.6-Trimethylhexahydrobenzaldehyd und Aceton in weinsaurer Lösung (Skita, B. 45, 3315). Aus a-Jonon durch Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von Nickel in $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol und Oxydation des so erhaltenen Alkohols mit Chromsäure in Eisessig (?) (Ruzicka, Helv. 2, 360). Der Geruch erinnert an Jonon. Kp₁₄: 124—125° (Sk.), 130—132° (R.).

Semicarbason $C_{14}H_{25}ON_3 = (CH_3)_3C_6H_8 \cdot CH \cdot CH \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 166—168° (Ruzicka, Helv. 2, 360).

- 5. 1.7.7-Trimethyl-3-propyl-bicyclo-[1.2.2]heptanon-(2), 3-Propyl-d-campher, a-Propyld-campher C₁₃H₂₃O, s. nebenstehende Formel (S. 143).

 B. Aus Campher durch aufeinanderfolgende Einw. von
 Natriumamid und von Propyljodid in Toluol (HALLER,
 LOUVEIER, C. r. 158, 757; A. ch. [9] 9, 214). Kp₁₁: 116°. D;: 0,942. [a]_b: +60° 57′ (in
 Alkohol; c = 9,9). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 3-Propyl-borneol.
- Oxim $C_{13}H_{43}ON = C_{3}H_{14}$ C: N·OH Krystalle. F: 79° (H., L., C. r. 158, 759; A. ch. [9] 9, 243). [a] $_{5}^{15}$: +54° 50′ (in Alkohol; c = 8). Löslich in Benzol und Äther, schwerer in Alkohol. Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure rechtsdrehendes a-[2.2.3-Trimethyl-cyclopenten-(3)-yl]-valeriansäurenitril (H., L., A. ch. [9] 9, 244).
- 6. 1.3.7.7 Tetramethyl 3 äthyl bicyclo-[1.2.2] heptanon-(2), 3-Methyl-3-äthyl-d-campher C₁₂H₂₂O, s. nebenstehende Formel. B. Durch aufeinanderfolgende Einw. von Natriumamid und von Äthyljodid auf 3-Methyl-d-campher (C(CH₂)) von Natriumamid und von Äthyljodid auf 3-Methyl-d-campher in Xylol bei ca. 160° (HALLER, LOUVRIER, C. r. 158, 756; A. ch. H₂C-CH-C(CH₃)·C₂H₅ [9] 9, 202). Flüssig. Kp₁₁: 112—114°. D°: 0,964. [a]⁶: +98° 39′ (in Alkohol; c = 20), +99° 54′ (in Alkohol; c = 32). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 3-Methyl-3-äthyl-borneol. Wird durch Natriumamid in Xylol bei 180° zum Amid der rechtsdrehenden 1.2.2-Trimethyl-3-sek.-butyl-cyclopentan-carbonsäure-(1) aufgespalten.

- 10. Oxo-Verbindungen $C_{14}H_{24}O$.
- 1. 1-Methyl-5-butyl-2-acetonyl-cyclohexen-(1oder 2), [2-Methyl-4-butyl-cyclohexen-(1oder 6)-yl]-aceton $C_{11}H_{11}O=$

CH₃·[CH₂]₃·HC<CH₃·CH(CH₃) CH₃·CH(CH₃) CH₃·CO·CH₃. B. Aus 1-Methyl-5-butyl-cyclohexen-(1 oder 2) -essigsäure - (2) -chlorid und Methylmagnesiumjodid bei —10° (DARZENS, ROST, C. r. 153, 775). — Kp₁₀: 135—136°.

Semicarbason $C_{15}H_{27}ON_2 = CH_2 \cdot [CH_2]_3 \cdot C_6H_7(CH_2) \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_3$. F: 206° (D., R., C. r. 153, 775).

- 2. 1-Methyl-3-[2-methyl-cyclohexyl]-cyclohexanon-(2), 2'-Oxo-2.3'-dimethyl-dicyclohexyl C₁₆H₁₄O = H₁C < CH₂·CH₂·CH(CH₃) > CH·HC < CH₂·CH₄·CH₂·CH₃ > CH₂·CH₃ > CH₃·CH₄·CH₃ > CH₄·CH₄·CH₃ > CH₄·CH₄·CH₃ > CH₄·CH₄·CH₄·CH₃·CH₄
- 3. 1-Methyl-3-[4-methyl-cyclohexyl]-cyclohexanon-(4), 6-Oxo-3.4'-di-methyl-dicyclohexyl $C_{14}H_{24}O=CH_3\cdot HC < CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot B$. Aus 1-Methyl-3-[4-methyl-cyclohexyliden]-cyclohexanon-(4) und Wasserstoff in Gegenwart von Platin (Godchot, Taboury, C.r. 169, 1169). Kp_{50} : 170—175°. D^{34} : 0,947. n_5^{m} : 1,4852.

Oxim $C_{14}H_{25}ON = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot C_6H_6(CH_3):N \cdot OH$. Krystalle. F: 123—124° (G., T., C. r. 169, 1169).

- 4. 1 Methyl 2 (oder 4) [3 methyl cyclohexyl] cyclohexanon (3) $C_{14}H_{24}O = H_2C < CH_2 CH_2 CH_2 > CH \cdot HC < CH_2 CH_2 CH_2 > CH_2 CH_2 CH_2 > CH_2 CH_$
- $H_2C < CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH \cdot HC < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH_3 \cdot CH$

Oxim $C_{14}H_{35}ON = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot C_6H_8(CH_3) : N \cdot OH$. Krystalle (aus verd. Methanol). F: 95—96° (W., A. 369, 177).

Semicarbazon $C_{15}H_{27}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_{10} \cdot C_8H_8(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 163° (W., A. 389, 177).

5. 1.7.7-Trimethyl-3.3-diāthyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanon-(2), 3.3-Diāthyl-d-campher $C_{14}H_{24}O$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Athyl-d-campher durch aufeinanderfolgende Einw. von Natriumamid und Athyljodid in Xylol bei 160° (HALLER, LOUVRIER, C. r. 158, 756; A. ch. [9] 9, 194). — Flüssig. Zeigt keinen Camphergeruch. Kp₁₄: 132—133°. D $^{\circ}$: 0,969. [a] $^{\circ}$: + 90° 30′ (in Alkohol; c = 5,3), +91° 21′ (in Alkohol; c = 7,4). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 3.3-Diāthylborneol. Wird durch überschüssiges Natriumamid in siedendem Xylol zu Diāthylcampholsäureamid (Syst. No. 893) aufgespalten.

11. Oxo-Verbindungen C₁₅H₉₆O.

1. 1-Methyl-2-isoamyl-4-isopropenyl-cyclohexanon-(6), "Isoamyldihydrocarvon" $C_{15}H_{26}O = CH_2 \cdot HC < \frac{CO}{CH(C_5H_{11}) \cdot CH_2} > CH \cdot C(CH_2) : CH_4$. Linksdrehende Form. B. Neben anderen Verbindungen aus d-Carvon und Isoamylmagnesiumjodid (SEMMLER, JONAS, OELSNER, B. 50, 1838). — Kp_{10} : 144—148°. D²⁰: 0,9022. n_D^{20} : 1,4769. a_D^{20} : —8°. — Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol rechtsdrehendes 1-Methyl-2-isoamyl-4-isopropenyl-cyclohexanol-(6).

Oxim $C_{18}H_{27}ON = C_{18}H_{26}:N\cdot OH$. Krystalle (aus Methanol). F: 135° (S., J., OE., B. 50, 1839).

2. 1.7.7 - Trimethyl - 3 - isoamyl - bicyclo- [1.2.2]-heptanon-(2),3-Isoamyl-d-campher, a-Isoamyl-d-campher $C_{13}H_{26}O$, s. nebenstehende Formel (S. 144). B. Durch Reduktion von 3 - Iso- amyliden-d-campher mit Natriumamalgam in Methanol, wobei die Lösung durch Essigsäure neutral gehalten wurde (Rupe, Iselin, B. 49, 47). — Kp₁₄: 140° (korr.). D_i^{∞} : 0,9197. n_{α}^{∞} : 1,4677; n_{β}^{∞} : 1,4702; n_{β}^{∞} : 1,4761; n_{γ}^{∞} : 1,4810. $[a]_{\beta}^{\infty}$: + 66,78° (ohne Lösungsmittel), +42,34° (in Benzol; p = 10); Rotationsdispersion der unverdünnten Substanz und der Lösung in Benzol: R., I.

12. Oxo-Verbindungen $C_{16}H_{28}O$.

1. 1-Isopropyl-3-[3-isopropyl-cyclopentyl]-cyclopentanon-(4), 5-Oxo-3.3'-diisopropyl-dicyclopentyl $C_{1e}H_{3e}O=(CH_3)_2CH\cdot HC\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_3\cdot CH\cdot CH(CH_3)_3$. B. Aus 1-Isopropyl-3-[3-isopropyl-cyclopentyl]-cyclopentanon-(4), 5-Oxo-3.3'-diisopropyl-3-[3-isopropyl-cyclopentyl]-cyclopentyl]-cyclopentyl-3-[3-isopropyl-cyclopentyl]-cyclopentyl-3-[3-isopropyl-cyclopentyl]-cyclopentyl-cy

H₁C——CH₂ OC——CH₃
pentyliden]-cyclopentanon-(4) und Wasserstoff in Gegenwart von Palladium in Methanol (Wallach, A. 414, 224). — Erstarrt in einem Eis-Kochsalz-Gemisch zu Krystallen. Kp₁₁: 157° bis 165°.

Oxim $C_{16}H_{39}ON = (CH_3)_3CH \cdot C_5H_8 \cdot C_5H_6(:N \cdot OH) \cdot CH(CH_3)_2$. Zersetzt sich von 120° an, schmilzt bei 136° (W., A. 414, 224).

2. 1.7.7 - Trimethyl - 3.3 - dipropyl - bicyclo- [1.2.2]-heptanon-(2), 3.3-Dipropyl-d-campher $C_{16}H_{28}O$, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge durch Behandlung von 3-Propyl-d-campher mit Natriumamid in Cumol bei 200° und darauf mit Propyljodid in Cumol bei 250° (Haller, Louvrier, C. r. 158, 757; A. ch. [9] 9, 216). — Gelbliche Flüssigkeit. Kp₁₄: 157°. [a]_b: +53° 13′ (in Alkohol; c = 6); +54° 21′ (in Alkohol; c = 8,3). — Bildet kein Oxim.

13. Cycloheptadecen-(1)-on-(10), Zibeton $C_{17}H_{30}O = \frac{HC \cdot [CH_2]_7}{HC \cdot [CH_2]_7} CO^{-1}$).

V. Im Zibet (Sekret von Viverra Zibeta) (Sack, Ch. Z. 39, 538; D. R. P. 279313; C. 1914 II, 1173; Frdl. 12, 559). — Krystallinische Masse von feinem moschusartigem Geruch. Erstarrungspunkt: 32,5°. Kp_{741,5}: 342°; Kp₁₇: 204—205°. Mit Wasserdampf leicht flüchtig.

Oxim $C_{17}H_{31}ON = C_{17}H_{30}:N\cdot OH$. Nadeln. F: 92° (Sack, Ch. Z. 39, 538; D. R. P. 279313; C. 1914 II, 1173; Fril. 12, 559).

Semicarbason $C_{18}H_{33}ON_3=C_{17}H_{30}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_4$. Blättchen (aus Alkohol). F: 187° (Sack, *Ch. Z.* 39, 538; D. R. P. 279313; *C.* 1914 II, 1173; *Frdl.* 12, 559). 100 Tle. Alkohol lösen in der Kälte 0,2 Tle., bei Siedetemperatur 5 Tle.

14. 1-Lauryl-cyclohexen-(1), Undecyl-[cyclohexen-(1)-yl]-keton $C_{18}H_{39}O = H_2C \stackrel{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2} \cdot CH_2 \cdot CO \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH_3$. B. Durch Umsetzung von Cyclohexen mit Laurylchlorid in Gegenwart von AlCl₂ und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit Diäthylanilin auf 180° (DARZENS, ROST, C. r. 151, 759). — Etwas zähflüssig. Siedet unter gewöhnlichem Druck fast unzersetzt bei 342—343°; Kp₆: 209—211°.

Semicarbason $C_{19}H_{35}ON_3 = C_6H_9 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH_3$. F: 125° (D., R., C. r. 151, 759).

¹⁾ Zur Konstitution vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] RUZICKA, Helv. 9, 230.

3. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O$.

1. Oxo-Verbindungen C_6H_6O .

Unter diese Gruppe fallen die Derivate des Cyclohexadien-(1.3)-ons-(5) (Formel I) und des Cyclohexadien-(1.4)-ons-(3) (Formel II). Die hierher gehörigen Ketohalogenide (durch Halogenierung von Phenolen gewonnen), Chinitrole und analoge Verbindungen sind in der Literatur, häufig ohne überzeugende Argumente, bald o-chinoid (Formel I), bald p-chinoid (Formel II) formuliert worden. Im folgenden sind diese Verbindungen ohne Rücksicht auf mögliche Analogien unter denjenigen Formeln registriert worden, die die Autoren ihnen gegeben haben, da eine endgültige Klärung nur von weiteren experimentellen Untersuchungen zu erwarten ist.

1. Cyclohexadien-(1.4)-on-(3) $C_{\bullet}H_{\bullet}O = H_{\bullet}C < CH:CH>CO$.

Hexachlor-cyclohexadien-(1.4)-on-(3), "Hexachlorphenol", "Pentachlorphenol-chlor" $C_6OCl_6 = Cl_3C < \frac{CCl:CCl}{CCl:CCl} > CO$ (S. 144). B. Beim Chlorieren von p-Jod-phenol in unreinem (zu Chlorierungen benutztem) CCl_4 bei $50-60^{\circ}$ (Brazier, McCombie, Soc. 101, 977). — (Bei schneller Abkühlung der Schmelze . . . (Schaum, A. 308, 36); Schaum, Schaeling, Klausing, A. 411, 192). F: 107° (B., McC.). — Gibt bei der Einw. von Kaliumjodid Pentachlorphenol (B., McC.).

2.4.6.6-Tetrabrom-cyclohexadien-(1.4)-on-(3), "Tribromphenolbrom" $C_4H_1OBr_4=Br_2C<\frac{CH:CBr}{CH:CBr}>CO$ (S. 146). B. Bei der Einw. von überschüssigem Bromwasser auf 2.4.6-Tribrom-phenol oder Salicylaldehyd (AUTENRIETH, BEUTTEL, Ar. 248, 116, 122). Bei mehrtägiger Einw. eines großen Überschusses von Bromwasser auf p-Kresol, 2.6-Dibrom-p-kresol (OH=1), 1.3.5-Tribrom-1-methyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4), 3.5-Dibrom-4-oxy-benzylalkohol (Au., B., Ar. 248, 116, 124). — Schmilzt bezw. zersetzt sich je nach den Bedingungen zwischen 118° und 149° (Lewis, Soc. 81, 1001; OLIVIER, R. 28, 355; Au., B., Ar. 248, 117). Läßt sich nach Au., B. unzersetzt aus Benzol, Ligroin, Chloroform und Schwefelkohlenstoff umkrystallisieren.

2. Derivat des Cyclohexadien - (1.3) - ons - (5) $C_6H_6O = HC < CH : CH > CO$ oder des Cyclohexadien - (1.4) - ons - (3) $C_6H_6O = H_2C < CH : CH > CO$.

2.4.6.6-Tetrachlor-cyclohexadien-(1.3)-on-(5) $C_6H_4OCl_4 = ClC < CH : CCl_2 > CO$ oder 2.4.6.6-Tetrachlor-cyclohexadien-(1.4)-on-(3) $C_6H_4OCl_4 = Cl_2C < CH : CCl_2 > CO$, "Trichlorphenolchlor" (S. 147). B. Aus 2.4.6-Trijod-phenol bei der Einw. von Chlor in Eisesig bei 15°, neben anderen Produkten (King, McCombie, Soc. 103, 225). Durch Einw. von Chlor auf die aus Anisol oder Phenetol und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad erhaltene und mit Wasser verd. Lösung (Datta, Mitter, Am. Soc. 41, 2030).

2. 0×0 -Verbindungen C_7H_8O .

- 1. 1-Methyl-cyclohexadien-(1.3)-on-(5) $C_7H_8O = HC < CO \cdot CH_9 > C \cdot CH_9$
- 2.4.6.6 Tetrabrom 1 methyl cyclohexadien (1.3) on (5) C₇H₄OBr₄ = BrC CO · CBr₅ C · CH₃. B. Aus 2.4.6 · Tribrom m-kresol und Bromkalk in Essigsäure (FOSTER, Dissertation Marburg [1898], S. 25; vgl. FRIES, VOLK, A. 879, 102). Hellgelbe Nadeln (aus Benzin). F: 134° (Zers.) (Fo.), 143° (FR., V.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol, Äther und Eisessig (Fo.). Zersetzt sich beim Aufbewahren (Fo.).
 - 2. 1-Methyl-cyclohexadien-(1.3)-on-(6) $C_7H_6O = HC < CH_3 \cdot CO > C \cdot CH_3$.

Salpetersäure-dichlor-methylchinitrol aus 4.6-Dichlor-o-kresol (OH = 1) $C_7H_4O_6N_3Cl_2 = HC < \frac{CCl(NO_9) \cdot C(OH)(O \cdot NO_9)}{CCl} - \frac{CH_2}{CH_3} [NO_9 \text{ ist } -NO_9 \text{ oder } -O \cdot NO] \text{ s. bei 4.6-Dichlor-o-kresol, Ergw. Bd. VI, S. 174\frac{1}{2}}.$

¹⁾ Vgl. jedoch die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergäuzungewerks [1. I. 1920] erschienene Arbeit von FRIES, OEHMER (A. 462, 6).

Salpetersäure-trichlor-methylchinitrol aus 4.5.6-Trichlor-o-kresol (OH = 1) $C_7H_5O_5N_2Cl_3 = ClC < \frac{CCl(NO_2) \cdot C(OH)(O \cdot NO_3)}{CCl} CH_3$ [NO₂ ist —NO₂ oder —O·NO] s. bei 4.5.6-Trichlor-o-kresol, Ergw. Bd. VI, S. 175¹).

Salpetersäure-tribrom-methylchinitrol aus 4.5.6-Tribrom-o-kresol (OH = 1) $C_7H_5O_6N_2Br_3 = BrC < CBr(NO_2) \cdot C(OH)(O \cdot NO_2) > C \cdot CH_3$ [NO₂ ist —NO₃ oder —O·NO] s. bei 4.5.6-Tribrom-o-kresol, Ergw. Bd. VI, S. 177¹).

Salpetersäure - dichlornitro - methylchinitrol aus 4.5-Dichlor-o-kresol (OH = 1) $C_7H_5O_8N_3Cl_2 = ClC < \frac{C(NO_9)_8 \cdot C(OH)(O \cdot NO_9)}{CCl} > C \cdot CH_8$ [NO₂ ist -NO₂ oder -O·NO] s. bei 4.5-Dichlor-o-kresol, Ergw. Bd. VI, S. 174¹).

- 3. 1-Methyl-cyclohexadien-(1.4)-on-(3) $C_7H_8O = HC < \frac{CO \cdot CH}{CH \cdot CH} > C \cdot CH_3$.
- 2.4.5.6.6 Pentachlor -1 methyl cyclohexadien (1.4) on (3) $C_7H_8OCl_6 = CCC \cdot CCl_2 \cdot C\cdot CH_3$. B. Beim längeren Einleiten von Chlor in eine Lösung von Thymol in wenig CCl_4 in Gegenwart von Jod bei 60° oder in Gegenwart von Eisen bei gewöhnlicher Temperatur (Crowther, McCombre, Soc. 103, 547). Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von m-Kresol in wenig 90° /eiger Essigsäure bei 100° (v. Walther, Zipper, J. pr. [2] 91, 373). Schwach gelblichgrüne Prismen (aus Alkohol). F: 92° (Cr., McC.), $89-90^\circ$ (v. W., Z.). Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Ather, unlöslich in Wasser (Cr., McC.; v. W., Z.). Flüchtig mit Wasserdampf (v. W., Z.). Liefert mit KI in essigsaurer oder alkoh. Lösung quantitativ 2.4.5.6-Tetrachlor-m-kresol (Cr., McC.). Gibt mit konz. Schwefelsäure bei 100° 3.5.6-Trichlor-toluchinon (Cr., McC.).
- 2.4.5.6.6.1¹-Hexachlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.4)-on-(3) $C_7H_2OCl_6 = ClC < CCl_7 > C\cdot CH_2Cl$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von m-Kresol in Eisessig (v. Walther, Zipper, J. pr. [2] 91, 371). Riecht campherartig. Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 117°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Äther und heißem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser. Flüchtig mit Wasserdampf.
- 4. Derivate des 1-Methyl-cyclohexadien (1.3) ons (6) $C_7H_8O = HC < CH_1 \cdot CO > C \cdot CH_3$ oder des 1-Methyl-cyclohexadien (1.4) ons (6) $C_7H_8O = HC < CH_2 \cdot CH > C \cdot CH_3$.
- 2.3.4.5.5 Pentachlor 1 methyl cyclohexadien (1.3) on (6) $C_7H_3OCl_5 = ClC < COl_2 \cdot COl_2 \cdot CH_3$ oder 2.3.3.4.5-Pentachlor-1-methyl-cyclohexadien (1.4) on (6)
- C₇H₃OCl₅ = ClC CCl · CO C· CH₃. B. Aus 2.3.3.4.5.5-Hexachlor-1-methyl-cyclohexen-(1)-on-(6) beim Kochen mit Natriumacetat in Alkohol (ZINCKE, PFAFFENDORF, A. 394, 11). Campherartig riechende gelbliche Nadeln (aus Methanol oder Ameisensäure). F: 64°. Kp₁₅: 165°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Liefert in Eisessig bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 3.4.5.6-Tetrachlor-o-kresol.
- 3.5.5 Tribrom 1 methyl cyclohexadien (1.3) on (6) $C_7H_5OBr_3 = HC < CBr_2 \cdot CO > C \cdot CH_5$ oder 3.3.5 Tribrom 1 methyl cyclohexadien (1.4) on (6) $C_7H_5OBr_3 = HC < CBr_2 \cdot CH > C \cdot CH_2$. B. Aus 4.6-Dibrom o-kresol (OH = 1) und Bromkalk in Essignäure (Janney, A. 398, 367 Anm., 368). Gelbe Prismen (aus Benzin), die bald verwittern. F: 110° (Zers.). Liefert beim Verreiben mit konz. Schwefelsäure 4.5.6-Tribrom o-kresol (OH = 1).
 - 5. 1-Methyl-cyclohexadien-(2.4)-on-(6) $C_7H_8O = HC < CH \cdot CO > CH \cdot CH_4$.

¹⁾ Vgl. jedoch die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] erschienene Arbeit von Fries, Oberken (A. 462, 6).

Salpetersäure - tetrachlor - methylchinitrol aus 3.4.5.6 - Tetrachlor - o - kresol $C_7H_4O_6N_3Cl_4 = ClC < \frac{CCl \cdot C(OH)(O \cdot NO_3)}{CCl} > C(NO_3) \cdot CH_3$ [NO₃ ist —NO₃ oder — O·NO] s. bei 3.4.5.6-Tetrachlor-o-kresol, Ergw. Bd. VI, S. 175¹).

Salpetersäure - tribrom - methylchinitrol aus 3.4.6 - Tribrom - o - kresol (OH = 1) $C_7H_5O_6N_2Br_3 = HC < CBr \cdot C(OH)(O \cdot NO_3) > C(NO_2) \cdot CH_3$ [NO₂ ist — NO₂ oder — O · NO] s. bei 3.4.6 - Tribrom - o - kresol, Ergw. Bd. VI, S. 177 1).

6. 1-Methyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) $C_7H_8O = OC < CH: CH > CH: CH_3$.

1.3.5 • Tribrom • 1 • methyl • cyclohexadien • (2.5) • on • (4) C₇H₄OBr₃ = OC CBr:CH CBr·CH₃. B. Bei 3—4-stdg. Einw. von einem geringen Überschuß an Bromwasser auf p-Kresol, neben 2.6-Dibrom-p-kresol(OH = 1)(Autenbert, Beuttel, Ar. 248, 123; vgl. Fries, Oehmake, A. 462, 6, 16). — Gelbe Nadeln und Blättchen (aus wasserhaltigem Aceton) F: 102—105°. — Liefert bei der Einw. von siedendem Alkohol oder Aceton oder von Reduktionsmitteln 2.6-Dibrom · p- kresol. Geht bei mehrtägiger Einw. eines großen Überschusses an Bromwasser in 2.4.6.6-Tetrabrom-cyclohexadien-(1.4)-on-(3) ("Tribromphenolbrom") über.

3. Oxo-Verbindungen $C_RH_{10}O$.

1. 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.4)-on-(6) $C_8H_{10}O = HC < CH \cdot CO > C(CH_3)_3$.

1°.1°-Dichlor-1.1-dimethyl-cyclohexadien-(2.4)-on-(6), 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.4)-on-(6) $C_6H_8OCl_8 = HC < CH \cdot CO > C(CHCl_8) \cdot CH_8$ (S. 149). Kp₁₀: 109°; D₁°.5°: 1,2808 (unterkühlt); D₂°.5°: 1,2700 (Auwers, Eisenlohe, J. pr. [2] 84, 82). $n_{cl}^{16.5}$: 1,5351; $n_{l}^{16.5}$: 1,5403; $n_{l}^{16.5}$: 1,5543 (unterkühlt); $n_{cl}^{16.5}$: 1,5277; $n_{l}^{16.5}$: 1,5328; $n_{l}^{16.5}$: 1,5466 (Au., Ei.). — Liefert bei Behandlung mit Wasserstoff bei Gegenwart von fein verteiltem Palladium 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexanon-(2) (v. Au., Lange, A. 401, 317); selbst in alkal. Lösung wird das Chlor nur teilweise abgespalten (Busch, Stöve, B. 49, 1069).

Semicarbason $C_0H_{11}ON_3Cl_2 = CH_2 \cdot C_0H_4(CHCl_2): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 149). Ist nach Auwers (B. 49, 2410) zu streichen.

2. 1.1-Dimethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) $C_8H_{10}O = OC < \frac{CH:CH}{CH:CH} > C(CH_3)_8$.

1¹.1¹-Dichlor-1.1-dimethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4), 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) C₈H₈OCl₂ = OC CH:CH C(CHCl₂)·CH₃ (S. 149). Kp₁₀: 137°; D_{**}^{***}: 1,2590; n_a^{***}: 1,5296; n_b^{***}: 1,5342; n_b^{***}: 1,5461 (Auwers, Eisenlohe, J. pr. [2] 84, 70). — Liefert bei der Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexanon-(4) (v. Auwers, Lange, A. 401, 311). Bei Behandlung mit Wasserstoff in alkal. Lösung bei Gegenwart von fein verteiltem Palladium und wiederholter Erneuerung des Katalysators findet eine fast quantitative Abspaltung des Chlors als HCl statt (Busch, Stöve, B. 49, 1069). Liefert bei der Einw. von Chlor je nach den Reaktionsbedingungen 5.6-Dichlor-1-methyl-1-dichlormethyl-cyclohexanone-(2)-on-(4) und die beiden 2.3.5.6-Tetrachlor-1-methyl-1-dichlormethyl-cyclohexanone-(4) (Au., B. 44, 795). Gibt mit Propylmagnesiumhalogenid und mit Benzylmagnesiumbromid die entsprechenden tertiären Alkohole; bei der Umsetzung mit Isopropylmagnesiumbromid konnte der tertiäre Alkohol nicht gewonnen werden; beim Erhitzen des Reaktionsproduktes auf 160° entstanden 1-Methyl-1-dichlormethyl-2-isopropyl-cyclohexen-(5)-on-(4), 4*.4*-Dichlor-1-methyl-4-tert.-butyl-benzol und ein Produkt, das mit konz. Schwefelsäure einen Aldehyd C₁₁H₁₄O (Syst. No.640) lieferte (v. Auwers, B. 49, 2390, 2398). — Liefert ein bei 196° schmelzendes p-Nitro-phenyl-hydrazon (v. Au.).

Oxim $C_8H_9ONCl_2 = CH_3 \cdot C_8H_4(CHCl_2) : N \cdot OH$. Blättchen (aus Petroläther). F: 65° bis 66°; leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (v. Auwers, B. 49, 2409).

8.1\cdot 1.1\cdot Trichlor-1.1\cdot dimethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4), 8-Chlor-1-methyl-1-di-chlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) $C_8H_7OCl_3 = OC < CH: CH > C(CHCl_2) \cdot CH_3$. B. Aus 5.6-Dichlor-1-methyl-1-dichlormethyl-cyclohexen-(2)-on-(4) bei der Einw. von wäßrigmethylalkoholischer Natronlauge oder beim Kochen mit Eisessig und Kaliumacetat (Auwers,

¹⁾ Vgl. Anm. S. 97.

B. 44, 795). — Nadeln (aus verd. Methanol). F: 67°. Kp₂₂: 189,5—190°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln.

Semicarbason $C_9H_{10}ON_9Cl_8 = CH_3 \cdot C_6H_2Cl(CHCl_9) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_9$. Nadeln (aus Methanol). F: 181—182°; ziemlich löslich in den meisten Lösungsmitteln (AUWERS, B. 44, 796).

3.5.1 1 .1 - Tetrachlor - 1.1 - dimethyl - cyclohexadien - (2.5) - on - (4), 3.5 - Dichlor - methyl - 1 - dichlormethyl - cyclohexadien - (2.5) - on - (4) $C_6H_4OCl_4=$

OC CCI: CH C(CHCI₂)·CH₂. B. Aus höherschmelzendem oder niedrigerschmelzendem 2.3.5.6-Tetrachlor-4-methyl-1-dichlormethyl-cyclohexanon-(4) beim Kochen mit Wasser, Erhitzen mit Kaliumacetat und Essigsäure oder Erwärmen mit alkoh. Alkalilauge (Auwers, B. 44, 799). — Nadeln. F: 97°. Leicht löslich in Äther und Benzol, ziemlich schwer in Ligroin. — Reagiert nicht mit Semicarbazid. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure 2.6-Dichlor-p-kresol (OH = 1).

3. 1.4 - Dimethyl - cyclohexadien - (1.5) - on - (3) $C_9H_{10}O = CH_3 \cdot C < \frac{CH : CH}{CH} \cdot CO > CH \cdot CH_3$.

Tribrom - dimethylchinitrol aus 3.5.6 - Tribrom - 2 - oxy - 1.4 - dimethyl - bensol $C_8H_6O_3NBr_3=CH_3\cdot C < \frac{CBr\cdot CBr}{CBr\cdot CO} > C(NO_3)\cdot CH_3$ [NO₂ ist — NO₃ oder — O·NO] s. bei 3.5.6 - Tribrom-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol, Ergw. Bd. VI, S. 245\(1).

Salpetersäure-tribrom-dimethylchinitrol aus 3.5.6-Tribrom-2-oxy-1.4-dimethylchinitrol aus 3.5.6-Tribrom-3-oxy-1.4-dimethylchinitrol aus 3.5.6-Tribrom-3-oxy-1.4

4. 1.1.3-Trimethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) $C_9H_{18}O = OC \stackrel{C(CH_9):CH}{CH} C(CH_8)_9$.

1¹.1¹-Dichlor-1.1.8-trimethyl-oyclohexadien-(2.5)-on-(4), 1.8-Dimethyl-1-dichlor-methyl-oyclohexadien-(2.5)-on-(4) $C_9H_{10}OCl_2=OC<\frac{C(CH_3):CH}{CH}>C(CH_3)\cdot CHCl_2$ (S. 150). Liefert bei der Einw. von überschüssigem Chlor 5.6-Dichlor-1.3-dimethyl-1-dichlormethyl-cyclohexen-(2)-on-(4) (Auwers, B. 44, 805).

5.1\.1\.1\-Trichlor-1.1.8-trimethyl-oyclohexadien-(2.5)-on-(4), 5-Chlor-1.8-dimethyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) C₂H₂OCl₂=OC CCl CH₂CH C(CH₂)·CHCl₂.

B. Aus 5.6-Dichlor-1.8-dimethyl-1-dichlormethyl-cyclohexen-(2)-on-(4) bei der Einw. von alkoh. Natronlauge bei ca. 50° oder beim Kochen mit Eisessig und Kaliumacetat (Auwers, B. 44, 806). — Blättchen oder Nadeln (aus verd. Alkohol oder Ligroin). F: 56°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer in Petroläther.

5. Oxo-Verbindungen $C_{10}H_{14}O$.

1. 1.1.1 - Trimethyl - cycloheptadien - (4.6) - on - (3), Eucarvon C₁₀H₁₄O = CH₂·C·CO·CH₂ C(CH₂)₂ (S. 151). B. Aus Cyancaron CH₂·HC CO CH CH₂·CH C(CH₂)₂ (B. 151). B. Aus Cyancaron CH₂·HC CO CH CH₂·CH C(CH₂)₂ beim Destillieren mit Kalilauge unter Zusatz von FeCl₂ (CLABRE, LAPWORTH, Soc. 97, 15). — Kp₂₂: 99—100° (AUWERS, EISENLOHE, J. pr. [2] 84, 81); Kp₁₀: 88° (v. AUWERS, A. 415, 164), 80—82° (RUFE, KERKOVIUS, B. 44, 2704). D_{14,5}: 0,9517 (Au., El.); D_{14,5}: 0,9479 (v. Au.). n_{15,5}: 1,5049; n_{15,5}: 1,5104; n_{15,5}: 1,5250; n_{15,5}: 1,5394 (Au., El.); n_{16,5}: 1,5034; n_{16,5}: 1,509; n_{16,5}: 1,5234; n_{16,5}: 1,5379 (v. Au.). — Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von koloidalem Palladium Tetrahydroeucarvon (Wallach, A. 881, 67). Zur Reduktion von Eucarvon mit Zinkstaub und wäßrig-alkoholischer Natronlauge vgl. Wallach, A. 403, 102. Bewahrt man das aus Eucarvon und siedender ätherischer CH₂·MgI-Lösung entstehende Reaktionsgemisch 12 Stdn. auf, zersetzt es dann mit verd. Schulenwasserstoff entsteht auch, wenn man das Reaktionsprodukt aus Eucarvon und CH₂·MgI, ohne es längere Zeit aufzubewahren, mit Acetanhydrid und Natriumacetat kocht (Rufe, Kerkovius, B. 44, 2704); läßt man ein

¹⁾ Vgl. Anm. S. 97.

Gemisch aus Eucarvon und Methyljodid zu Magnesium in siedendem, einige Tropfen Methyljodid enthaltendem Äther hinzufließen und destilliert den Äther nach dem Zersetzen des Reaktionsgemisches ab, so erhält man außerdem noch zwei Ketone $C_{22}H_{36}O_{3}$ (Syst. No. 671 a) (R., K.).

Eucarvoxim $C_{10}H_{15}ON = (CH_3)_3C_7H_5:N\cdot OH$ (S. 152). Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol je nach den Reaktionsbedingungen hauptsächlich Tetrahydroeucarvoxim oder β -Dihydroeucarvoxim (WALLACH, A. 403, 88, 91).

Semicarbason $C_{11}H_{17}ON_3 = (CH_3)_3C_7H_5: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$ (S. 152). F: 186—188^e (Rupe, Kerkovius, B. 44, 2703).

- 2. 1 Methyl 4 isopropyl cyclohexadien (1.4) on (3) $C_{10}H_{14}O = CH_3 \cdot C < CH_1 \cdot CO > C \cdot CH(CH_3)_2$.
- 2.6.6 Trichlor 1 methyl 4 isopropyl cyclohexadien (1.4) on (3) $C_{10}H_{11}OCl_{3} = CH_{3} \cdot C \cdot CCl_{2} \cdot CH \cdot CH(CH_{3})_{2}$. Ist identisch mit der im *Hptw. Bd. VI, S. 540* als x.x.x Trichlor th y mol beschriebenen Verbindung (Crowther, McCombie, Soc. 103, 538). B. Bei der Einw. von Chlor auf Thymol oder 2.4-Dichlor-thymol (Cr., McC., Soc. 103, 543). Durch Sulfurieren von Thymol und Einleiten von Chlor in die wäßr. Lösung der Sulfonsäuren (Datta, Mitter, Am. Soc. 41, 2034). Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 63° (Cr., McC.). Leicht löslich in Petroläther, Chloroform, Ather, Essigsäure und heißem Alkohol (Cr., McC.). Wird beim Erwärmen mit Alkaliauge zersetzt (Cr., McC.). Liefert mit konz. Schwefelsäure bei 100° 2.4.6. Trichlor-m-kresol (Lallemand, A. ch. [3] 49, 158; Cr., McC.). Liefert mit KI in Eisessig 2.4-Dichlor-thymol (Cr., McC.).
- 2.5.6.6.4¹- Pentachlor -1 methyl 4 isopropyl cyclohexadien (1.4) on (3), 2.5.6.6 Tetrachlor -1 methyl 4 [a chlor isopropyl] cyclohexadien (1.4) on (3) C₁₀H₃OCl₅ = CH₃·CCCl·CCl₂·CCl·CCl(CH₃)₂. Ist identisch mit der im *Hptw. Bd. VI, S. 540* als x.x.x.x.x. Pentachlor thymol beschriebenen Verbindung (Crowther, McCombie, Soc. 103, 540). B. In geringer Menge beim mehrstfindigen Einleiten von Chlor in eine Lösung von Thymol in viel CCl₄ oder Eisessig bei Gegenwart von Jod (Cr., McC., Soc. 103, 545). Nadeln (aus Petroläther). F: 95°. Wird beim Erwärmen mit Alkalilauge langsam zersetzt. Macht aus Kaliumjodid in heißer alkoholischer Lösung Jod frei. Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 150° 2.4.5.6-Tetrachlor-m-kresol.
- 6 Chlor 2.5.6 trinitro 1 methyl 4 isopropyl cyclohexadien (1.4) on (3) $C_{10}H_{10}O_7N_3Cl = CH_8 \cdot C < \frac{C(NO_9)}{CC(NO_2)} \cdot C(NO_2) > C \cdot CH(CH_8)_2$. B. Durch Einw. von NO₂ auf 4-Chlor-thymol in Chloroform bei -20° (Robertson, Briscoe, Soc. 101, 1970). Gelbe Krystalle (aus Chloroform + Petroläther). F: ca. 105° (Zers.).
- 3. 4-Isopropyl-1-formyl-cyclohexadien-(1.5), p-Menthadien-(1.5)-al-(7),

 Δ'.'-Dihydrocuminaldehyd C₁₀H₁₄O = OHC·C CH·CH₂CH·CH·CH·CH₃)₂. Rechtsdrehende Form (vyl. S. 152). B. Präparate von zweifelhafter Einheitlichkeit entstehen bei der Einw. von Essigsäure auf das rohe Nitrosochlorid des d-β-Phellandrens (Francesconi, Sernagiotto, R. A. L. [5] 20 II, 326, 388; G. 43 I, 394; 46 I, 121; vgl. F., Sanna, G. 41 I, 811). Kp₁₅: 136—140°; D''s: 0,98; n_p: 1,528 (F., Se., R. A. L. [5] 20 II, 326, 390; G. 43 I, 396)'). Optisches Drehungsvermögen: F., Se., G. 46 I, 121. Oxydation mit Silberoxyd: F., Se., R. A. L. [5] 20 II, 391. Einw. von konz. Kalilauge: F., Se., G. 46 I, 121. Liefert ein bei 123—126° schmelzendes Phenylhydrazon und ein bei 127—129° schmelzendes p-Brom-phenylhydrazon (F., Se., R. A. L. [5] 20 II, 390).

Oxim $C_{10}H_{15}ON = (CH_2)_2CH \cdot C_2H_6 \cdot CH : N \cdot OH$ (vgl. S. 152). F: 42—44° (F., SE., R. A. L. [5] 20 II, 326; G. 48 I, 396).

A^{1.5}-Dihydrocuminaldazin $C_{50}H_{16}N_{2} = (CH_{2})_{2}CH \cdot C_{6}H_{6} \cdot CH : N \cdot N : CH \cdot C_{2}H_{6} \cdot CH (CH_{2})_{2}$.

B. Aus A^{1.5}-Dihydrocuminaldehyd und Hydrazinhydrochlorid in verd. Alkohol (Francesconi, Sernagiotto, R. A. L. [5] 20 II, 390). — Gelbe Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 111—112°.

Semicarbason $C_{11}H_{17}ON_3 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (vgl. S. 152). F: 200°; rechtsdrehend (Francesconi, Sernagiotto, G. 48 I, 121).

¹) Das Präparat von Wallach (A. 340, 4) zeigte Kp₁₂: 111—112°; Cuminaldehyd siedet bei der gleichen Temperatur (Kp₁₅: 112°). Der Siedepunkt der obigen Verbindung erscheint danach auffällig hoch.

- 4. 1-Methyl-4-isopropenyl-cyclohexen-(1)-on-(6), p-Menthadien- $(1.8^{(9)})$ on-(6), Carvon $C_{10}H_{14}O = CH_3 \cdot C < \stackrel{CO}{CH} \cdot CH_2 > CH \cdot C(CH_3) : CH_2$.
- a) Rechtsdrehendes p-Menthadien-(1.8(9))-on-(6), d-Carvon $C_{10}H_{14}O =$

V. d(?)-Carvon findet sich im äther. Öl von Taxodium distichum (ODELL, Am. Soc. 34, 825). Carvongehalt verschiedener Kümmelöle: Pigulewski, Nikitina, Ж. 51, 73; С. 1928 IV 462. — B. Beim Kochen von linksdrehendem p-Menthen-(8(9))-on-(6)-carbonsaure-(2)-nitril mit

462. — B. Beim Kochen von linksdrehendem p-Menthen-(8(9))-on-(6)-carbonsäure-(2)-nitril mit methylalkoholischer Kalilauge und Ferrohydroxyd (Lapworth, Steele, Soc. 99, 1879). Kp₇₆₀: 230,8⁶; Kp₁₀₀: 156,7⁶; Kp₈₀: 115⁶; Kp₁₀: 99,6⁶ (C. v. Rechenberg, Einfache und fraktionierte Destillation, 2. Aufl. [Militiz 1923], S. 260, 298). $D_i^{16,7}$: 0,9611 (Auwers, Eisenlohr, J. pr. [2] 82, 136). $n_{\alpha}^{16,7}$: 1,4955; $n_{\alpha}^{16,7}$: 1,4994; $n_{\alpha}^{16,7}$: 1,5091; n_{α}^{17} : 1,5178 (Au., El.). [a] $_{\alpha}^{16}$: +69,11⁶ (Tschugajew, Ph. Ch. 76, 472), +62,93⁶ (Rupe, A. 409, 354), +61,70⁶ (Grossmann, Brauer, J. pr. [2] 98, 40). Optische Drehung für verschiedene Wellenlängen bei 20⁶: Gr., Br.; R. [a] $_{\alpha}$: [a] $_{\alpha}$: 2,065 (Tsch.), 2,03 (R.). [a] $_{\alpha}$: +61,1⁶ (in Benzol; p = 10) (R.). Optisches Drehungsvermögen von Carvon-Lösungen in Benzol und Ameisensäure für verschiedene Wellenlängen. R. Ch. Br. Ultraviolettes Absorptionegrekt zum von d. Carvon-Rossendet zum von d. Carvon-R verschiedene Wellenlängen: R.; GR., BR. Ultraviolettes Absorptionsspektrum von d-Carvon in Lösung: Henderson, Henderson, Henderson, B. 47, 884. Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 812. — 1000 cm³ Wasser lösen bei Zimmertemperatur ca. 1,3 g Carvon

(Ishizaka, Ar. Pth. 75, 216). Oberflächenspannung wäßr. Lösungen: I.

Carvon gibt beim Ozonisieren in CCl, ein gelbes öliges Diozonid (?), das sich beim Aufbewahren langsam unter Bildung von Formaldehyd zersetzt und beim weiteren Ozonisieren ein sehr explosives Ol liefert; behandelt man die beim Ozonisieren des Carvons in Eisessig erhaltene Lösung mit Wasserdampf, dampft dann ein und destilliert den Rückstand im Vakuum, so erhält man das Dilacton der β -[a.a-Dioxy-äthyl]-glutarsäure (Hptw. Bd. III, S. 809) (C. Harries, Untersuchungen über das Ozon [Berlin 1916], S. 445, 450; H., Nerres-HEIMER, C. 1916 II, 993). Carvon liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium linksdrehendes Tetrahydrocarvon, Carvacrol und anscheinend Carvomenthol (Wallace, A. 381, 64; 408, 87; 414, 349). Bei der Hydrierung in Gegenwart von viel Platin entsteht je nach der angewandten Wasserstoffmenge d-Carvotanaceton, linksdrehendes Tetrahydrocarvon oder linksdrehendes Carvomenthol (VAVON, C. r. 153, 68; Bl. [4] 15, 291). Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von NiO bei 280° unter 120-130 Atm. Druck schwach linksdrehendes Carvomenthol, bei 220° unter 120 Atm. linksdrehendes Tetrahydrocarvon (IPATJEW, BALATSCHINSKY, Ж. 48, 1755; B. 44, 3461)¹). Liefert bei der elektrolytischen Reduktion in wäßrig-alkoholischer Kalilauge an Bleikathoden linksdrehendes α -Dicarvelon, eine rechtsdrehende isomere Verbindung $C_{30}H_{30}O_3$ (Syst. No. 672) und ölige Produkte (Law, Soc. 101, 1027), in wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure an Kupferkathoden fast ausschließlich linksdrehendes Dihydrocarvon (L., Soc. 101, 1549). Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,19) im Rohr auf 120-1250 Carvacrol (A. MÜLLER, J. pr. Gibt in Essigester beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer KCN-Lösung linksdrehendes p-Menthen-(8(9))-on-(6)-carbonsaure-(2)-nitril (LAPWORTH, STEELE, Soc. 99, 1877). Bei der Einw. von Athylmagnesiumjodid oder Athylzinkjodid auf Carvon entsteht eine Verbindung C₁₂H₂₀O (S. 102) (Wanin, H. 43, 353; C. 1911 II, 204). Gibt mit Isoamylmagnesiumjodid rechtsdrehendes 1-Methyl-2-isoamyl-4-isopropenyl-cyclohexadien-(2.6), linksdrehendes 1-Methyl-2-isoamyl-4-isopropenyl-cyclohexen-(6)-ol-(2) und linksdrehendes 1-Methyl-2-isoamyl-4-isopropenyl-cyclohexanon-(6) (Semmler, Jonas, Robnisch, B. 50, 1833; S., J., Oelsner, B. 50, 1838). Bei der Einw. von Benzylmagnesiumchlorid in Äther und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit eiskalter Salmiaklösung erhält man linksdrehendes 2-Benzyl-p-menthen-(8(9))-on-(6) und in geringer Menge zwei Kohlenwasserstoffe C₁₇H₂₀ (Ergw. Bd. V, S. 294, No. 10 u. 11) (Rupe, Tomi, B. 47, 3070).

Physiologische Wirkung: Schwalb, Ar. Pth. 70, 101. Hämolytische Wirkung: Ishizaka,

Bestimmung in ather. Olen durch Umsetzung mit überschüssigem Hydroxylamin und Rücktitration; Nelson, C. 1911 II, 913; vgl. dazu Gildem.-Hoffm., 3. Aufl. Bd. I [Miltitz 1928], S. 751. Bestimmung durch Umsetzung mit einem Saurehydrazid und Titration des überschüssigen Hydrazids mit Jod: LAUTENSCHLÄGER, Ar. 256, 88.

Verbindung mit Schwefelwasserstoff $2C_{10}H_{14}O + H_{2}S$ (S. 155). F: 210—211° (bei schnellem Erhitzen) (Deussen, J. pr. [2] 90, 319), 212° (Law, Soc. 101, 1027). [α] $_{0}^{\text{in}}$: +48,71° (in Chloroform; p = 0,6) (D.). Kryoskopisches Verhalten in Benzol und Eisessig: D.

¹⁾ Da im vorliegenden Fall käufliches Carvon als Ausgangsmaterial diente, hat höchstwahrscheinlich d-Carven vorgelegen; die im Original angegebene Drehung ([a]D: --35°) ist schwer erklärlich.

"Dihydrocarvon-disulfonsaure" C10H18O7S1 (S. 155). Zur Bildung des Natrium-

salzes vgl. Dupont, Labaune, C. 1913 II, 263.

Verbindung C₁₂H₂₀O. B. Aus d-Carvon und Athylmagnesiumjodid oder Athylzink. jodid (Wanin, 36. 43, 353; C. 1911 II, 204). - Kp: 248-2530.

Rechtsdrehendes Oxim des d-Carvons, a-Oxim des d-Carvons, gewöhnliches d-Carvoxim C₁₀H₁₅ON = CH₃·C₆H₄(:N·OH)·C(CH₃):CH₄ (S. 156). Viscosität bei 95°: 0,0476 g/cmsec (Thole, Soc. 103, 25). Schmelzwärme: 23,3 cal/g (Tammann, Ph. Ch. 87, 362). Viscosität einer Lösung in Isoamylacetat bei 25°: Th. Einfluß auf die Oberflächenspannung des Wassers: Berczeller, Bio. Z. 82, 2. - Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol je nach den Reaktionsbedingungen vorwiegend linksdrehendes Tetrahydrocarvon und Carvacrylamin oder vorwiegend d-Carvotanacetonoxim (Wallach, A. 403, 78). Gibt bei der Reduktion mit Natrium oder Calcium in alkoholischer oder wäßrig ätherischer Lösung Dihydrocarvylamin (W., A. 403, 86). Gibt bei der elektrolytischen Reduktion in wäßrig-alkoholischer Natronlauge an Bleikathoden linksdrehendes Dihydrocarvon (RUPE, LÖFFL, B. 47, 2151). Bei der Einw. von Brom erhält man linksdrehendes Tribromtetrahydrocarvoxim und linksdrehendes Tetrabromtetrahydrocarvoxim (DEUSSEN, J. pr. [2] 90, 320).

Acetat des d-Carvoxims $C_{12}H_{17}O_2N = C_{10}H_{14}:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 156). B. Aus d-Carvoxim und Acetylchlorid in Benzol + Pyridin (Rupe, A. 395, 137). — Nadeln (aus Alkohol). F: 63—64°. Kp₁₇: 158—161°. Ziemlich schwer löslich in Gasolin, unlöslich in Wasser. [a]¹⁰: + 43,02° (in Benzol; p = 10).

Crotonsäureester des d-Carvoxims $C_{14}H_{19}O_4N=C_{10}H_{14}:N\cdot O\cdot CO\cdot CH:CH\cdot CH_2$. B. Aus d-Carvoxim und überschüssigem Crotonsäurechlorid in Ather unter Kühlung (Ruff, A. 395, 138). — Gelbliches Öl. $[a]_{D}^{n}$: +33,46° (in Benzol; p = 10).

Linksdrehendes Oxim des d-Carvons, β -Oxim des d-Carvons, $_{1}$ - β -Carvoxim" $C_{10}H_{15}ON = CH_{3} \cdot C_{6}H_{6}(:N \cdot OH) \cdot C(CH_{3}) \cdot CH_{2}$. B. Aus dem Nitrosochlorid des l-Limonens bei der Abspaltung von HCl mit Natriummethylat, neben dem α -Oxim des d-Carvons (DEUS-SEN, HAHN, B. 43, 519). — F: 56-57°. Leicht löslich. Ist in alkoholischer Lösung linksdrehend.

- d-Carvonhydrason $C_{10}H_{16}N_2=CH_3\cdot C_6H_4(:N\cdot NH_2)\cdot C(CH_3)\cdot CH_2$. B. Aus d-Carvon und Hydrazinhydrat in alkoh. Lösung (Kishner, Ж. 44, 1758; C. 1913 I, 706). Zersetzt sich teilweise bei der Destillation unter vermindertem Druck. Gibt beim Erhitzen mit Atzkali teilweise racemisiertes l-Limonen.
- b) Linksdrehendes p-Menthadien-(1.8(9))-on-(6), l-Carvon $C_{10}H_{14}O =$ CH₃·CCCH₂CH·C(CH₃)·CH₂ (S. 157). V. Carvongehalt verschiedener Krauseminzöle: Schimmel & Co., Ber. April 1909, 55; C. 1909 I, 1565; Nelson, s. bei Schimmel & Co., Ber. April 1912, 75; C. 1912 I, 1716; Irk, P. C. H. 52, 1113.

 Verbindung mit Schwefelwasserstoff (S. 157). Krystalle (aus Chloroform + Essigester). F: 210—211°; [a]: —48,44° (in Chloroform; p = 0,6) (Deussen, J. pr. [2]

90, 319).

Linksdrehendes Oxim des 1-Carvons, a-Oxim des 1-Carvons, gewöhnliches 1-Carvoxim $C_{10}H_{15}ON=CH_3\cdot C_6H_6(:N\cdot OH)\cdot C(CH_3)\cdot CH_3$ (S. 157). B. Aus dem β -Nitrosochlorid des d-Limonens beim Erwärmen mit Magnesiumfeile in Äther oder beim Kochen mit Semicarbazidhydrochlorid in wäßrig-alkoholischer Lösung und nachträglichen Neutralisieren (Rupe, Altenburg, B. 43, 3471, 3474). Aus d'Limonen-nitrosoazid (S. 69) und alkoh. Alkalilauge (Forster, van Geldern, Soc. 99, 2064). Aus d-Limonen-a- oder β-nitrolanilin beim Erhitzen im Vakuum auf 140—180° oder beim Acetylieren oder Benzoylieren (Deussen, Hahn, B. 43, 521). — Schmelzwärme: 23,4 cal/g (Tammann, Ph. Ch. 87, Einfluß auf die Oberflächenspannung des Wassers: BERCZELLER, Bio. Z. 82, 2. Wird beim Kochen in Alkohol oder Ligroin racemisiert (D., H., B. 43, 522). Gibt bei der Einw. von Brom rechtsdrehendes Tribromtetrahydrocarvoxim und rechtsdrehendes Tetrabromtetrahydrocarvoxim (D., J. pr. [2] 90, 320).

Rechtsdrehendes Oxim des 1-Carvons, β -Oxim des 1-Carvons, "d- β -Carvoxim" $C_{10}H_{15}ON=CH_3\cdot C_8H_6(:N\cdot OH)\cdot C(CH_9):CH_9$ (8. 157). B. Entsteht neben dem α -Oxim des l'Carvons sowohl aus dem α- wie aus dem β-Nitrosochlorid des d-Limonens bei der Abspaltung von HCl mit Natriummethylat (DEUSSEN, HAHN, B. 43, 519).

Semicarbazone des l-Carvons $C_{11}H_{17}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_5 (:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3) \cdot C(CH_3) \cdot CH_3$.

a) Hochschmelzendes Semicarbazon s. *Hptw. Bd. VII*, S. 157.

b) Niedrigschmelzendes Semicarbazon. B. Beim Kochen des β -Nitrosochlorids des d-Limonens mit Semicarbazidhydrochlorid in wäßrig-alkoholischer Lösung und nachträglichen Neutralisieren, neben l-Carvoxim (RUPE, ALTENBURG, B. 43, 3471). — Krystalle (aus Alkohol). F: 141°.

c) Inaktives p - Menthadien - (1.8(9)) - on - (6), dl - Carvon $C_{10}H_{14}O = CH_2 \cdot C \cdot CH_2 > CH \cdot C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot (S. 157)$. B. Bei der Autoxydation von d-Limonen, neben dl-Carveol und bptisch-aktiven Verbindungen (Blumann, Zeitschel, B. 47, 2625). Bei der Oxydation von dl-Carveol mit CrO_2 in Essigsäure (B., Z.). — Kp: 230°. D^{16} : 0.965.

Verbindung mit Schwefelwasserstoff. Nadeln (aus Chloroform + Essigester).

F: 189-190° (DEUSSEN, J. pr. [2] 90, 319).

- Oxim des dl-Carvons, dl-Carvoxim $C_{10}H_{15}ON = CH_3 \cdot C_4H_4(:N \cdot OH) \cdot C(CH_3) \cdot CH_4$ (S. 157). B. Durch mehrstündiges Kochen von gewöhnlichem l-Carvoxim in Alkohol oder Ligroin (Deussen, Hahn, B. 43, 522). Aus Dipentennitrosoazid (S. 69) und alkoh. Alkalilauge (Forster, van Gelderen, Soc. 99, 2062). Bei mehrstündigem Kochen des Hydroxylaminooxims des dl-a-Pinens (Syst. No. 1938) mit währ. Oxalsäure-Lösung (Cusmano, G. 40 II, 129). Viscosität bei 95°: 0,0474 g/omsec (Thole, Soc. 103, 25). Schmelzwärme: 24,6 cal/g (Tammann, Ph. Ch. 87, 362). Viscosität einer Lösung in Isoamylacetat bei 25°: Th.
- 5. p-Menthadien-(1.8(9))-al-(?), Perillaaldehyd, "Dihydrocuminaldehyd" $C_{10}H_{14}O = OHC \cdot C < CH_1 \cdot CH_2 > CH \cdot C(CH_2) \cdot CH_1$.
- a) Linksdrehendes p-Menthadien-(1.8(3))-al-(7), linksdrehender Perilla-aldehyd $C_{10}H_{14}O=OHC\cdot C_{CH_1} \cdot CH_2 \cdot CH\cdot C(CH_3):CH_2$ (S. 158, No. 7). Zur Konstitution vgl. Semmler, Zaar, B. 44, 57, 460. V. Im ätherischen Öl von Perilla nankinensis Decne (Schimmel & Co., Ber. Oktober 1910, 136; C. 1910 II, 1758; S., Z., B. 44, 53). B. Durch Oxydation von linksdrehendem Perillaslkohol mit Chromsäure (S., Z., B. 44, 53). Eigenschaften eines Präparats aus Perillaöl: Kp₇₅₀: 235—237°; Kp₄₅: 91° (Sch. & Co.); Kp₁₀: 104—105° (S., Z., B. 44, 53). D¹⁵: 0,9685; D³⁰: 0,9645 (Sch. & Co.); D¹⁸: 0,9617 (S., Z., B. 44, 53). n³⁰: 1,5069 (Sch. & Co.); n_D: 1,5075 (S., Z., B. 44, 53). [a]_D: —150,7° (Sch. & Co.); a_D: —146° (l = 10 cm) (S., Z., B. 44, 53). Reagiert mit Na₂SO₃ und mit NaHSO₃ (Sch. & Co.). Liefert bei der Oxydation mit Silberoxyd oder Chromschwefelsäure Perillasäure (Syst. No. 895) (Sch. & Co.). Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig entsteht das Acetat des Perillaslkohols (S., Z., B. 44, 54). Liefert ein bei 107,5° schmelzendes Phenylhydrazon (Sch. & Co.).

Oxim $C_{10}H_{15}ON = CH_3 \cdot C(:CH_3) \cdot C_2H_3 \cdot CH:N \cdot OH.$ F: 102° (SCHIMMEL & Co., Ber. Oktober 1910, 136; C. 1910 II, 1758; SEMMLER, ZAAR, B. 44, 55). Kp₁₂: 147—148° (S., Z). Linksdrehend (SCH. & Co.). — Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat linksdrehendes Perillasäurenitril (Syst. No. 895) (S., Z.).

Semicarbason $C_{11}H_{17}ON_8 = CH_3 \cdot C(:CH_9) \cdot C_6H_8 \cdot CH:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_9$ (S. 158). F: 199—200° (SEMMLEB, ZAAR, B. 44, 53).

- b) Rechtsdrehendes p Menthadien $(1.8^{(9)})$ al (7), rechtsdrehender Perillaaldehyd $C_{10}H_{14}O = OHC \cdot C < CH_2 \cdot CH_3 > CH \cdot C(CH_3) \cdot CH_2$. V. Im ätherischen Ol aus falschem Campherholz (Schimmel & Co., Ber. Oktober 1910, 137; Semmler, Zaar, B. 44, 816). $Kp_{743}: 234-236^{\circ}$ (Sch. & Co.); $Kp_{9}: 99-104^{\circ}$ (S., Z.). $D^{15}: 0.9730$ (Sch. & Co.); $D^{15}: 0.965$ (S., Z.). $n_{7}^{2}: 1.5080$ (Sch. & Co.); $n_{p}: 1.5080$ (S., Z.). $a_{p}: 1.10$ cm): $a_{p}: 1.10$ (Sch. & Co.). Liefert ein bei $a_{p}: 1.08^{\circ}$ schmelzendes Phenylhydrazon (Sch. & Co.).
- Oxim $C_{10}H_{18}ON = CH_3 \cdot C(:CH_2) \cdot C_6H_8 \cdot CH : N \cdot OH$. F: 101—102° (Sch. & Co.), 102° (S., Z.).
- 6. p-Monthadien-(1.x)-al-(9) $C_{10}H_{14}O$ (S. 158). Zur Bildung aus dem Nitrosochlorid des β -Terpineols vgl. Wallach, A. 414, 269.
- 7. 3 Isopropyliden 1 acetyl cyclopenten (1) C₁₀H₁₄O = H₂C·CH₂C·CO·CH₃. Diese Konstitution kommt dem im *Hptw. Bd. VII*, S. 163 (CH₂)₂C·C·CH (CH₂)₃C·C·CH₃. Diese Konstitution kommt dem im *Hptw. Bd. VII*, S. 163 beschriebenen Isocamphenon zu (RIMINI, C. 1914 I, 1654; D'AMBROSIO, G. 57, 719).
- 8. 1-Cyclopentyliden-cyclopentanon-(2) $C_{10}H_{14}O = H_1C \cdot CH_2 \cdot C \cdot CH_1 \cdot CH_2$ (S. 159). B. (Entsteht neben . . . (Wallach, B. 29, 2963); A. 389, 178). Aus Cyclopentanon bei der Einw. von verdünnter wäßrig-alkoholischer Natronlauge bei Zimmertemperatur (Godchot, Taboury, Bl. [4] 13, 16) oder bei der Elektrolyse in wäßrig-alkoholischer Lösung in Gegenwart von Natriumacetat an einer Bleikathode (G., T., Bl.

[4] 13, 13). Bei Einw. von CaH₂ oder CaC₂ auf Cyclopentanon-Dampf (TABOURY, GODCHOT, C. r. 169, 63). Aus Cyclopentanon bei der Einw. von Isopropylmagnesiumjodid, neben wenig 1-Isopropyl-cyclopentanol-(1) (MEERWEIN, A. 405, 155; vgl. a. TSCHITSCHIBABIN, Ж. 45, 185; C. 1913 I, 2028; M., A. 405, 170). — Gelbliches, intensiv riechendes Öl. Kp: 251—252°; Kp₂₅: 122—125° (G., T.); Kp₁₀₋₁₁: 115—120° (M.). D₁²⁰: 1,0091 (M.). n₁²⁰: 1,5188 (M.). — Liefert bei der Elektrolyse in wäßrig-alkoholischer Lösung eine Verbindung C₂₀H₂₈O (s. u.) (G., T.). Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium 1-Cyclopentyl-cyclopentanon-(2) (Wallach, A. 389, 179). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 1-Cyclopentyl-cyclopentanol-(2) (Godchot, Taboury, C. r. 153, 1010; A. ch. [8] 26, 50).

Verbindung C₂₀H₂₈O. B. Entsteht neben 1-Cyclopentyliden-cyclopentanon-(2) und geringen Mengen der Verbindung C₂₀H₂₀O₂ (?; s. S. 4) bei der Elektrolyse von Cyclopentanon in wäßrig-alkoholischer Lösung an einer Blei-Kathode in Gegenwart von Natriumacetat (Godenot, Taboury, Bl. [4] 13, 14). Bei der elektrolytischen Reduktion von 1-Cyclopentyliden-cyclopentanon-(2) (G., T.). — Gelbe Flüssigkeit. Kp₂₅: 230°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. — Bildet kein Oxim und kein

Semicarbazon.

Oxim $C_{10}H_{16}ON = C_{10}H_{14}:N\cdot OH$ (S. 159). F: 122° (Godchot, Taboury, Bl. [4] 13, 14; T., G., C. r. 169, 63), 126° (Meerwein, A. 405, 155).

Semicarbason $C_{11}H_{17}ON_3=C_{10}H_{14}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 217°; ziemlich löslich in Alkohol (Godchot, Taboury, Bl. [4] 18, 14).

9. 2.6.6 - Trimethyl - bicyclo - [1.1.3] - hepten - (1) - on - (3), Carvoptnon $C_{10}H_{14}O$, s. nebenstehende Formel (S. 160). Zur Konstitution vgl. Wallach, A. 389, 187; Ruzicka, $H_{2}C-CH$. $C(CH_{3})=C$ CH_{3} CH_{3}

Oxim, dl-Nitrosopinen C₁₀H₁₆ON = C₁₀H₁₄:N·OH (S. 160). Zur Konstitution vgl. Wallach, A. 389, 187; Ruzicka, Trebler, Helv. 4, 568. — B. Aus dl-Pinennitrosoazid (S. 75) beim Erwärmen mit Natriumäthylat-Lösung oder alkoh. Piperidin-Lösung oder aus "isomerem dl-Pinennitrosoazid" (S. 74) beim Erwärmen mit Natriumäthylat-Lösung (Forster, Newman, Soc. 99, 247). Beim Aufbewahren einer alkal. Lösung des Hydroxylaminooxims des dl-a-Pinens (Syst. No. 1938) (Cusmano, G. 40 II, 131). Beim Aufbewahren oder Erwärmen der wäßrigen oder methylalkoholischen Lösungen der Alkalisalze des Isonitraminooxims des dl-a-Pinens (Syst. No. 2221) (C., G. 41 I, 142; R. A. L. [5] 19 I, 751; 19 II, 66). — F: 131° (F., N.), 131—132° (Buschujew, 3K. 41, 1483; G. 1910 I, 1025). — Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol ein Oxim des Pinocamphons (S. 74) (Wallach, A. 389, 185).

10. 2.6.6 - Trimethyl - bicyclo - [1.1.3] - hepten - (2) - $HC = C(CH_3)$ —CH on - (4), Verbenon $C_{10}H_{14}O$, s. nebenstehende Formel.

a) Rechtsdrehendes Verbenon C₁₀H₁₄O (S. 161). B. OC—CH—C(CH₂)₂ (griechischem) Terpentinöl; Isolierung über das Semicarbazon oder über die bei der Einw. von Na₂SO₃ und NaHCO₃ entstehende Sulfitverbindung (BLUMANN, ZEITSCHEL, B. 46, 1188). Aus d-Verbenol bei der Oxydation mit CrO₃ in Essigsäure (BL., Z., B. 46, 1196).—Krystalle. F: 6,5°. Kp: 227—228°; Kp₁₆: 100°. D¹⁶: 0,981; D³⁰: 0,978. n³/₂: 1,4993. [a]⁶/₂: +249,6° (unverdünnt); [a]⁶/₂: +229,6° (in Alkohol; p=10); [a]⁶/₂: +245,7° (in Benzol; p=8). Löslich in Wasser. — Färbt sich beim Aufbewahren am Licht gelb. Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium rechtsdrehendes Dihydroverbenon, bei der Reduktion mit Natrium in feuchtem Äther rechtsdrehendes Dihydroverbenol. Liefert beim Kochen mit verd. Schwefelsäure Aceton und 1-Methyl-cyclohexen-(1)-on-(3). Wird durch HCl in CCl₄ oder Äther nicht angegriffen, in Eisessig zum Teil gespalten. Gibt mit Schwefelwasserstoff in alkoh. Ammoniak bei starker Kühlung einen Niederschlag und eine himbeerrote Lösung. Liefert bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid in Äther "Methylverbenen" (Ergw. Bd. V, S. 211).

Oxim $C_{10}H_{15}ON = C_{10}H_{14}:N\cdot OH$. Krystalle (aus Ligroin). F: 115° (Blumann, Zeitschel, B. 46, 1189).

b) Linksdrehendes Verbenon $C_{10}H_{14}O$. B. Neben anderen Produkten bei der Autoxydation von linksdrehendem (französischem) Terpentinöl; Isolierung über die bei der Einw. von Na_1SO_2 und $NaHCO_3$ entstehende Sulfitverbindung (Blumann, Zettschell, B. 46, 1194). Bei der Oxydation von l-Verbenol mit CrO₃ in Eisessig (BL., Z., B. 46, 1198). — D¹⁸: 0,980; n_D : 1,4994; a_D : —126,8° (l = 10 cm) (Präparat aus Terpentinöl). D¹⁸: 0,982; a_D : —144° (l = 10 cm) (Präparat aus l-Verbenol). — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ l-Pinononsäure (Syst. No. 1284).

Semicarbason $C_{11}H_{17}ON_3 = C_{10}H_{14}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_1$. F: ca. 185—190° (Blumann, ZEITSCHEL, B. 46, 1194).

- c) Inaktives Verbenon C₁₀H₁₄O. B. Beim Vermischen äquimolekularer Mengen von rechtsdrehendem und linksdrehendem Verbenon (Blumann, Zeitschel, B. 46, 1194). Semicarbason $C_{11}H_{17}ON_2 = C_{10}H_{14}: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 180—1816 (BL., Z.).
- 11. 6.6 Dimethyl 2 formyl bicyclo [1.1.3] hep ten-(2), Myrtenal C₁₀H₁₄O, s. nebenstehende Formel. Rechtsdrehende Form (S. 161). V. Im äther. Öl von falschem Campherholz (SEMMLER, ZAAR, B. 44, 817). — Kp₁₁: 89—92°. D²⁰: 0,9859. n_D : 1,5062. α_D : +13,60 (l = 10 cm).

$$\begin{array}{c|c} HC = C(CHO) - CH \\ & CH_2 \\ & CCCH \\ \end{array}$$

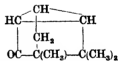
Oxim $C_{10}H_{15}ON = C_{10}H_{14}:N\cdot OH$ (S. 161). $Kp_{0}: 125-128^{0}; D^{21}: 1,0292; n_{D}: 1,5380; a_{D}: +42^{0} (l = 10 cm)$ (Semmler, Zaar, B. 44, 817).

12. "Isocarvoncampher" $C_{10}H_{14}O$ (bicyclisch; zur Konstitution vgl. Sernagiotto, G. 48 I, 60; R. A. L. [5] 26 II, 242). — B. Beim 15-tägigen Außewahren einer Lösung von "Carvoncampher" (S. 106) in alkoh. Schwefelsäure (S., R. A. L. [5] 23 II, 73; G. 47 I, 156). Aus dem Oxim des Carvoncamphers (S. 106) beim Erhitzen mit 20% jeer Schwefelsäure auf 100° (S., G. 48 I, 53; R. A. L. [5] 26 II, 238). Bei der Oxydation von "Carvonborneol" (Ergw. Bd. VI, S. 63) mit Chromschwefelsäure, neben "Carvoncampher" (S., R. A. L. [5] 28 II, 75; G. 47 I, 159). — Kp: 222—224° (S., R. A. L. [5] 28 II, 73; G. 47 I, 157). — Bei der Oxydation mit KMnO, entstehen Ameisensäure, Buttersäure, Oxalsäure und Lävulinsäure (S., R. A. L. [5] 23 II, 74; G. 47 I, 157). Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladiumschwarz Dihydroisocarvoncampher (S. 88) (S., R. A. L. [5] 28 II, 74; G. 47 I, 158).

Oxim $C_{10}H_{15}ON = C_{10}H_{14}:N\cdot OH$. Krystalle (aus Petroläther). F: 167° (SERNAGIOTTO, R. A. L. [5] 23 II, 73; G. 47 I, 157).

Semicarbason $C_{11}H_{17}ON_2 = C_{10}H_{14}: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Methanol). F: 209° (Sernaciotto, R. A. L. [5] 28 II, 73; G. 47 I, 157).

13. 2.2.3 - Trimethyl - 3.6 - methylen - bicyclo - [0.1.3] hexanon-(4), Camphenon, Dehydrocampher, 3.6-Pericyclocamphanon C₁₀H₁₄O, s. nebenstehende Formel (8. 162). Zur Konstitution vgl. Bredt, Holz, J. pr. [2] 95, 134. — B. Aus Diazocampher (Syst. No. 668) beim Erwärmen mit Kupferpulver (Br., H.,



L. pr. [2] 95, 148). — Besitzt milden Camphergeruch. F: 166—168°. OC—C(CH₃)—C(CH₃)₂ Kp: 205—207°. — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entgegen der Angabe von Angeli (G. 24 II, 323) keinen Campher, sondern "β-Pericyclocamphanol" (Ergw. Bd. VI, S. 63) (Br., H., J. pr. [2] 95, 139, 152). Addiert entgegen der Angabe von Angeli, Rimini (G. 26 II, 50) in Chloroform oder CS₂ kein Brom (Br., H.); "Camphenondibromid" entsteht nur beim Aufbewahren mit Brom in CCl₄ im Sonnenlich unter Bromwasserstoff-Entwicklung (Br., H.). Das bei der Einw. von Bromwasserstoff in Eisessig (A., R., B. 28, 819; G. 26 II, 49) entstehende Camphenonhydrobromid (S. 162) ist nach Br., H. als 5(?)-Bromd-campher zu formulieren.

"Camphenondibromid" $C_{10}H_{14}OBr_{8}$ (S. 162). Zur Konstitution vgl. Bredt, Holz, J. pr. [2] 95, 138. — B. s. o. — F: 56—58° (Br., H.).

Oxim C₁₀H₁₅ON = C₁₀H₁₄: N·OH (vgl. S. 162). B. Beim Kochen von "β-Pericyclocamphanon" mit Hydroxylaminhydrochlorid in alkal. Lösung entsteht ein Gemisch stereoisomerer Oxime [Tafeln (aus Ligroin); F: 80—127°], aus dem durch fraktionierte Krystallisation geringe Mengen bei ca. 85° schmelzender Nadeln erhalten werden (BREDT, HOLZ, J. pr. [2] 95, 156). — Liefert bei der Destillation mit verd. Schwefelsäure das Nitril der 2.2.3 - Trimethyl - bicyclo - [0.1.3] - hexen - (3) - carbonsäure - (6) (,,Cyclocampholensäure") (Syst. No. 895).

Hydrason $C_{10}H_{16}N_2 = C_{10}H_{16}: N \cdot NH_2$. B. Aus "\$\beta\$-Pericyclocamphanon" und Hydrazinhydrat im Rohr bei 190° (Bredt, Holz, J. pr. [2] 95, 151). — Wachsartige Masse, die an der Luft zerfließt. F: ca. 45°. Kp₃₃: 143—148°. — Liefert mit Natriumathylat-Lösung bei 190° "\$\beta\$-Pericyclocamphan" (Ergw. Bd. V, S. 87).

Semicarbason $C_{11}H_{17}ON_3=C_{10}H_{14}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 243° bis 244° (bei schnellem Erhitzen) (BREDT, Holz, J. pr. [2] 95, 149).

14. Keton $C_{10}H_{14}O$ aus β -Terpineolnitrosochlorid, vielleicht

CH₃·CC CH₄·CH₅ CC CO oder CH₅·CC CH₂·CH₂·CC (S. 162). B. Durch CH₅·CC CH₄·CH₅·CC (S. 162). CO (S. 162). B. Durch Einw. von 10% eiger HaSO auf das Oxyoxim C10H17O2N (Syst. No. 740), das man aus

dem Nitrosochlorid des β-Terpineols (Ergw. Bd. VI, S. 42) erhält (WALLACH, A. 845, 135; 414, 269). Aus den bei der Chlorwasserstoff-Abspaltung aus dem Nitrosochlorid des β-Terpineols mit Hilfe von Methanol bezw. Alkohol entstehenden, bei 120—121° bezw. 94—97° schmelzenden gesättigten Verbindungen bei der Einw. von verd. Schwefelsäure oder Oxalsäure (W., A. 414, 269). In sehr geringer Menge beim Kochen des Nitrosochlorids des β-Terpineols mit verd. Schwefelsäure (W., A. 414, 270). — Kp: 223°; D^{20} : 1,0045; n_D^{20} : 1,4958 (W., A. 414, 270). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol einen Alkohol $C_{10}H_{16}O$ (Ergw. Bd. VI, S. 63, No. 15) (W., A. 414, 270).

Oxim $C_{10}H_{15}ON = C_{10}H_{14}:N\cdot OH$ (S. 162). F: 125° (WALLACH, A. 414, 270).

- 15. Isocamphenon C₁₀H₁₄O (S. 163). Besitzt die Konstitution eines 3-Isopropyliden-1-acetyl-cyclopentens-(1) (S. 103) (RIMINI, C. 1914 I, 1654; D'AMBROSIO, G. 57, 719).
- 16. "Carvoncampher" C₁₀H₁₄O (tricyclisch; zur Konstitution vgl. Sernagiotto, G. 48 I, 60; R. A. L. [5] 26 II, 242). Diesen Namen erhält das im Hptw., Bd. VII, S. 163 als Keton C₁₀H₁₄O von unbekannter Konstitution beschriebene Produkt (S., G. 47 I, 154; R. A. L. [5] 28 II, 70). — Zur B. aus d-Carvon in wäßrig-alkoholischer Lösung unter 104; R. A. L. [5] 2311, 70). — Zur B. aus d-Carvon in wäßig-alkoholischer Lösung unter dem Einfluß des Sonnenlichts vgl. S., G. 47 I, 154; R. A. L. [5] 23 II, 70. Entsteht neben "Isocarvoncampher" (S. 105) bei der Einw. von Chromschwefelsäure auf "Carvonborneol" (Ergw. Bd. VI, S. 63) (S., G. 47 I, 159; R. A. L. [5] 23 II, 75). — Wird bei 15-tägigem Aufbewahren in alkoh. Schwefelsäure zu "Isocarvoncampher" umgelagert. Liefert bei der Oxydation mit alkal. KMnO₄-Lösung eine bicyclische Dicarbonsäure $C_{10}H_{14}O_{4}$ (Syst. No. 967) und eine bicyclische Ketocarbonsäure $C_{2}H_{12}O_{3}$ (Syst. No. 1285). Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht "Carvonborneol".

Oxim $C_{10}H_{15}ON = C_{10}H_{14}: N \cdot OH$ (S. 163). Liefert beim Erhitzen mit $20^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure auf 100° "Isocarvoncampher" (Sernagiotto, G. 48 I, 52; R. A. L. [5] 26 II, 238). Bei der Einw. von PCl₅ in Chloroform erhält man eine Verbindung C₁₀H₁₅Cl (s. u.) und eine Verbindung C₁₀H₁₃ON (s. u.).

Verbindung C₁₀H₁₃Cl. B. Aus dem Oxim des Carvoncamphers bei der Einw. von PCl₅ in Chloroform (Sernagiotto, G. 48 I, 53; R. A. L. [5] 26 II, 238). — Kp₃₇: 173°¹). Verbindung C₁₀H₁₃ON. B. Aus dem Oxim des Carvoncamphers durch Einw. von PCl₅ in Chloroform und nachfolgendes Erwärmen des hochsiedenden Anteils des Reaktionsproduktes mit alkoh. Kalilauge (SERNAGIOTTO, G. 48 I, 54). — Krystalle (aus Petroläther). F: 165°.

6. Oxo-Verbindungen $C_{11}H_{16}O$.

1. 1-Methyl-3-cyclopentyliden-cyclopentanon-(2) $C_{11}H_{16}O=H_{1}C\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot CH\cdot CH_{3}$ $H_{2}C\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot B$. Aus der Natriumverbindung des 1-Cyclopentyliden-cyclopentanons-(2) und Methyljodid (Godchot, Taboury, Bl. [4] 13, 596). — Angenchm riechende Flüssigkeit. Kp: 233-235°.

Oxim $C_{11}H_{17}ON = C_{11}H_{16}:N\cdot OH$. Nadeln. F: 85°. Schwer löslich in kaltem verdünntem Alkohol (Godchot, Taboury, Bl. [4] 13, 597).

Semicarbazon $C_{12}H_{19}ON_3=C_{11}H_{16}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 193°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol (Godchot, Taboury, Bl. [4] 13, 597).

2.2 - Dimethyl - 3 - β - 0x0 - α thyliden β - β - β H_C-CH-C(CH₃)₂ [1.2.2] - heptan, ω -Formyl-camphen $C_1, H_{16}O$, s. nebenstehende Formel. Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem ω -Chlormethyl-camphen, rechtsdrehendem ω -Oxy-CH. H.C-CH-C: CH CHO methyl-camphen oder Bis-[β-camphenyliden-äthyl]-äther bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure; Reinigung über die Verbindung mit NaHSO₃ (Langlois, A. ch. [9] 12, 303, 311, 325). — Kp₃: 124°. D¹⁵: 1,002. [a]_p: +72,58°. Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. — Oxydiert sich an der Luft, namentlich in Gegenwart eines Silbersalzes (L., A. ch. [9] 12, 338). Liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Silversaizes (L., A. ch. [9] 12, 358). Liefert vei der Reduktion inte smagameterem zung und Salzsäure ω -Methyl-camphen (L., A. ch. [9] 12, 343). Liefert mit Acetanhydrid und wenig Schwefelsäure unterhalb 45° ω -Diacetoxymethyl-camphen (S. 107) (L., A. ch. [9] 12, 332). Kondensiert sich mit Aceton in Gegenwart von Natriumäthylat zu ω -[γ -Oxo-butenyl]-camphen (L., A. ch. [9] 12, 348) Bildung von ungesättigten Kohlenwasserstoffen bei der Einw. von Organomagnesiumverbindungen: L., A. ch. [9] 12, 352.

¹⁾ Diese Zahl ist wahrscheinlich durch Druckfehler entstellt; denn nach SERNAGIOITO liegt in der obigen Verbindung vielleicht 2-Chlor-cymol vor, das Kp35: 117,5° zeigt.

 ω -Diacetoxymethyl-camphen $C_{15}H_{22}O_4 = C_{10}H_{15} \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_2)_2$. B. Aus ω -Formylcamphen und Acetanhydrid bei Gegenwart von wenig Schwefelsäure unterhalb 45° (LANG-LOIS, A. ch. [9] 12, 332). — Krystalle (aus Ather). F: 54—55°. Kp_{ss}: 165°. — Zersetzt sich an der Luft.

Oxim des ω -Formyl-camphens $C_{11}H_{12}ON=C_{11}H_{16}:N\cdot OH$. Widerlich riechendes zähes Öl. Kp₁₅: 160° (Langlois, A. ch. [9] 12, 328). — Bildet ein festes Hydrochlorid. Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid rechtsdrehendes w-Cyan-camphen (Syst. No. 895).

Semicarbason des ω -Formyl-camphens $C_{12}H_{10}ON_3=C_{11}H_{16}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 233° (Langlois, A. ch. [9] 12, 327).

3. 1.7.7-Trimethyl-3-methylen-bicyclo-[1.2.2]-hepta- $_{\rm H_1C-C(CH_3)-CO}$ non-(2), 3-Methylen-d-campher, a-Methylen-d-campher $C_{11}H_{16}O_{1}$, s. nebenstehende Formel (S. 163). B. Aus a-Oxymethyld-campher beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge (RUFE, ---C: CH. AKERMANN, TAKAGI, Helv. 1, 468). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in a-Oxymethyl-d-campher und 24-stdg. Aufbewahren des Reaktionsprodukts, neben a-Chlormethyl-d-campher (R., A., T., Helv. 1, 459). In geringer Menge bei der Reduktion von a-Oxymethylen-d-campher mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel (R., A., T., Helv. 1, 453, 466). — F: 43,5—44° (R., A., T.). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Lowry, Southgate, Soc. 97, 906. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln (R., A., T.). — Verändert ich bei den Dereill verändert. sich bei der Destillation unter vermindertem Druck, wobei der Schmelzpunkt steigt (R., A., T.). Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel in Alkohol a-Methyl-d-campher (R., A., T.). Gibt beim Erhitzen mit Natrium in feuchtem Benzol niedrigerschmelzendes a.β-Di-[campheryl-(3)]-athan (R., A., Helv. 2, 226).

81 - Chlor - 8 - methylen - d - campher, a - Chlormethylen -H_oC—C(CH₂)—CO d-campher C₁₁H₁₅OCl, s. nebenstehende Formel (S. 163). B. Beim Verreiben von a-Oxymethylen-d-campher mit PCl₅ (Pope, C(CH_{*}). READ, Soc. 105, 245). Aus a-Oxymethylen-d-campler und Thionyl-chlorid (Rupe, Isrlin, B. 49, 29). Warmethylen-d-campler und Thionyl-Ru, I. — Riecht pfefferwurzartig. Kp_{13,5}: 113° (Ru, I.); Kp₁₆: 106° (Staudinger, Kon, A. 384, 132 Anm. 2). [a]²⁰: +180,3° (in Benzol; p = 10) (Ru, I.). — Gibt bei der Hydrierung in Georgest von bellicitles B. B. 113 in Georgest von bellicitles B. 113 in Georgest v in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol a-Methyl-d-campher (Kötz, Schaeffer, B. 45, 1954; J. pr. [2] 88, 636; J. D. REDEL, D. R. P. 266405; C. 1913 II, 1716; Frdl. 11, 1184). Liefert in der Kälte beim Einleiten von Bromwasserstoff eine krystallinische Additionsverbindung (Ru., I.). Geschwindigkeit der Reaktion von a-Chlormethylen-d-campher mit Diphenylketen-chinolin: Sr., K., A. 384, 132. Gibt mit Acetessigester und Natriumäthylat-Lösung β -[Campheryliden-(3)]-propionsäureäthylester, 3-Athoxymethylen-d-campher und a.y-Di-[campheryliden-(3)]-propan; bei der Umsetzung mit Natriumacetessigester in Benzol entsteht ein Öl, das ein Semicarbazon vom Schmelzpunkt 257—259° liefert (RU., BURCKHARDT, B. 49, 2552). Liefert bei der Einw. von Magnesium in Äther + Benzel je nach den Reaktionsbedingungen eine Verbindung C₁₀H₁₄O (?) vom Schmelzpunkt 254—256° oder zwei krystallinische Verbindungen vom Schmelzpunkt 183—184° bezw. 280—281°; bei der Einw. von Methylmagnesiumbromid entstehen je nach der Aufarbeitung des Reaktionsprodukts a-Athyliden-d-campher, die beiden Verbindungen vom Sohmelzpunkt 183—184° bezw. 280—281° oder Campher und eine Verbindung $C_{16}H_{40}O(?)$ [F: 169—170°; Kp_{13} : 239—241°]; bei der Einw. von Athylmagnesiumbromid entstehen außer α -Propyliden-d-campher je nach der Aufarbeitung des Reaktionsprodukts a-Oxymethylen-d-campher oder die Verbindung C₂₈H₄₀O (?); bei der Einw. von Allylmagnesiumbromid konnte nur ein Kohlenwasserstoff C₁₀H₁₈ bezw. C₁₀H₁₄ (Kp₁₈: 107—108°) erhalten werden; Behandlung mit Benzylmagnesiumchlorid führt zu 3-[β-Phenyl-athyliden]-d-campher und einer Verbindung C₁₃H₁₄O(?) [Kp₁₄:143—144,5°] (Ru., I.). Uber die Bildung weiterer Alkyl- und Arylmethylen-campher vgl. Ru., I.

31-Nitro-8-methylen-d-campher, a-Nitromethylen-d-campher (?) C₁₁H₁₈O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus Campherchinon und dem Natriumsalz des Nitromethans in Alkohol beim Ansäuern des Reaktionsprodukts (FORSTER, WITHERS, Soc. 101, 1331). — Nadeln (aus Petroläther). F: 77e. C(CH.). (?) --C:CH·NO, Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Methanol. [α]₀: $+88,0^{\circ}$ (in Chloroform; p=1). a-Nitromethylen-campher reagiert nicht mit Brom in Chloroform oder mit rauchender Bromwasserstoffsäure. — Natriumsalz. Dreht in alkoh. Lösung die Ebene des polarisierten Lichts stark nach rechts; nach 3 Wochen ist die Lösung optisch inaktiv (F., W.). Gibt bei der Einw. von KMnO₄-Lösung oder Alkalilauge Campherchinon. Liefert mit Brom in Chloro-form Brompikrin und eine bei 124° schmelzende Verbindung, die beim Erwärmen mit Alkalilauge Campherchinon liefert. Gibt mit wäßr. FeCl₂-Lösung intensive Rotfärbung.

7. Oxo-Verbindungen $C_{12}H_{16}O$.

1. 1.3-Diallyl-cyclohexanon-(2) $C_{12}H_{18}O = H_2C < CH_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CH: CH_3) > CO^1$.

B. Aus 1-Allyl-cyclohexanon-(2) bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Allyljodid (Cornubert, C. r. 158, 1901). — Menthonartig riechende Flüssigkeit. Kp15: 118-1200 (korr.).

Oxim $C_{12}H_{12}ON = (CH_2:CH\cdot CH_2)_2C_2H_8:N\cdot OH$. Prismen. F: 77° (Cornubert, C. r. 158, 1901).

2. $1 - Methyl - 1.3 - diallyl - cyclopentanon - (2) <math>C_{12}H_{18}O =$ CH₁: CH·CH₂·HC·CO

H₂C·CH₃·CH₂·CH₃·C

 $H_1\overset{C}{C}\cdot CH_1 \xrightarrow{CH_3} CCH_1 \xrightarrow{CH_3} CCH_1 \cdot CH \cdot CH_2 \xrightarrow{CH_3} D. Aus 1-Methyl-cyclo-H_1\overset{C}{C}\cdot CH_2 \xrightarrow{Finw} von Natriumamid und Allyljodid in Ather$ pentanon-(2) bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Allyljodid in Äther (HALLER, CORNUBERT, C. r. 158, 301). — Kp₁₈: 130° (korr.). D²⁰: 0,9251. n²⁰: 1,4823. — Wird beim Aufbewahren am Licht gelb. Wird beim Kochen mit Natriumamid und Xylol zersetzt.

3. 1 - [Cyclohexen - (1) - yl] - cyclohexanon - (2) C₁₂H₁₈O = H₂C< CH₂·CH₂·CH₃·CH₄·CCH₂·CH₃·CH₄ oder <math>1 - Cyclohexyliden - cyclohexanon - (2) $C_{12}H_{18}O = H_2C < \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_2 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < CH_3 \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot CH_3 \\ \end{array} > C: C < CH_3 \cdot CH_3 \\ CH_3$ Konstitution vgl. Wallach, A. 381, 96. — B. Bei der Einw. von Calciumhydrid oder in Konstitution vgl. Wallach, A. 381, 96. — B. Bei der Einw. von Calciumhydrid oder in sehr geringer Menge bei der Einw. von Calciumcarbid auf dampfförmiges Cyclohexanon (Taboury, Godenot, C. r. 169, 64). Über die Bildung bei der Einw. von Natriumamid auf Cyclohexanon vgl. Haller, Bauer, C. r. 152, 557; B., A. ch. [9] 1, 408. — Kp₇₆₀: 2720 bis 275° (T., G.); Kp: 273—275° (W.); Kp₂₀: 148—150° (H., B.). D²⁰: 1,004; n⁶₂: 1,5062 (W.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 1-[Cyclohexen-(1)-yl]-cyclohexanol-(2) oder 1-Cyclohexyliden-cyclohexanol-(2) (W., A. 381, 97; vgl. B. 40, 70). Bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol entsteht 1-Cyclohexyl-cyclohexanon-(2) (W., A. 381, 102).

Oxim $C_{12}H_{19}ON = C_{12}H_{18}:N\cdot OH$ (S. 165). F: 146—151° (je nach Art des Erhitzens) (Wallach, A. 381, 100), 155° (Haller, Bauer, C. r. 152, 558; Taboury, Godchot, C. r. 169, 64).

Semicarbason $C_{19}H_{31}ON_3 = C_{19}H_{18}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 165). F: 179—181°3) (Wallach, A. 381, 96), 210—212°3) (Haller, Bauer, C. r. 152, 558).

4. 1 - Methyl - 2 - [3 - methyl - cyclopentyliden] - cyclopentanon - (3) oder 1 - Methyl - 3 - [3 - methyl - cyclopentyliden] - cyclopentanon - (4), δ - 0xo - 2.3' (oder 3.3') - dimethyl - dicyclopentyliden $C_{12}H_{18}O$

H₂C·CH₂ CO—CH₂ deer CH₂C·CH₂CH₂C·CH₃·CH·CH₃

CH₃·HC·CH₂ C:C CH(CH₃)·CH₄ deer CH₃·HC·CH₂ C:C CH₄·CH·CH₃

B. Bei der Einw. von Calciumhydrid auf dampfförmiges inaktives 1-Methyl-cyclopentanon-(3) (Taboury, Godchor, C. r. 169, 63). — Kp₁₃: 127—128°. D¹⁹: 0,957. n¹⁸/_p: 1,483. — Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Platin 5-Oxo-2.3' (oder 3.3')-dimethyl-dicyclopentyl.

Oxim $C_{19}H_{19}ON = C_{19}H_{18}:N\cdot OH$ (vgl. S. 165). F: 94° (TABOURY, GODCHOT, C. r. **169**, 64).

Semicarbason $C_{13}H_{21}ON_2 = C_{12}H_{18}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 1446 (Taboury, Godchot, C. r. 169, 64).

5. 1.7.7 - Trimethyl - 3 - Athyliden - bicyclo - [1.2.2] - heptanon-(2), 3-Athyliden-d-campher, a-Athyliden-H₂C--C(CH₂)--CO d-campher C₁₂H₁₈O, s. nebenstehende Formel (S. 165).

Zur Konfiguration der im folgenden beschriebenen Präparate

H.C.-CHvgl. Rupe, Burckhardt, B. 49, 2552. — B. Aus a-Chlor-methylen-d-campher bei der Einw. von Methylmagnesiumbromid (R., Iselin, B. 49, 30). Aus 3-[β-Carboxy-athyliden]-d-campher bei der Destillation unter vermindertem Druck oder

¹⁾ Vgl. die Anm. 2 auf S. 8.

²⁾ Zum Schmelspunkt vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. L. 1920] veröffentlichten Arbeiten von VAVON, ANZIANI, HERYNE (Bl. [4] 89, 1140 Anm.) und von Kon, Nutland (Soc. 1926, 3104).

beim Erhitzen von 3-[β-Carbāthoxy-āthyliden]-d-campher mit Wasser auf 160° im Einschlußrohr unter Zusatz von etwas Weinsäure (R., B., B. 49, 2561). — Riecht campherartig. Prāparat I. F: 28—29°; Kp₁₃: 109—110°; leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. [a]¹⁶: +178,6° (in Benzol; p = 10); optische Drehung in Benzol für verschiedene Wellenlängen: R., I.; R., A. 409, 332. Prāparat II. Nadeln; F: 20—22°; Kp₁₀: 101—102°; [a]¹⁶: +203,4° (in Benzol); optische Drehung in Benzol für verschiedene Wellenlängen: R., B. — Liefert bei der Einw. von Ozon in Tetrachlorkohlenstoff Campherchinon (R., B.).

6. Keton C₁₂H₁₈O von unbekannter Konstitution. B. Aus dem Kohlenwasserstoff C₁₂H₂₄ (aus asymm. Dimethylallen) (Ergw. Bd. V, S. 226) bei der Oxydation mit KMnO₄ in wäßr. Aceton (Lebendew, Ж. 45, 1345; C. 1914 I, 1409). — Schwach chinonartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₇: 112—113°. D^{**}0,8904. — Liefert bei der Ozonspaltung Formaldehyd, Ameisensäure und andere Produkte. Addiert 1 Mol Wasserstoff.

Semicarbason $C_{12}H_{21}ON_3 = C_{12}H_{18}: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Methanol). F: 218° (Zers.) (Lebedew, \mathcal{M} . 45, 1345; C. 1914 I, 1409).

8. Oxo-Verbindungen $C_{12}H_{20}O$.

- 1. 1-Methyl-1-[6-methyl- γ -pentenyl]-cyclohexen-(2)-on-(5) $C_{13}H_{20}O = HC:CH\cdot C(CH_3)\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH:C(CH_3)$. Diese Formel kommt vielleicht dem β -Isojonon (Ergw. Bd. III/IV, S. 258) zu.
- 2. 1-Methyl-3- β -methyl-a-propenyl]-4-acetyl-cyclohexen-(6) $C_{12}H_{20}O=CH_3\cdot C\cdot CH_3\cdot CH\cdot CH: C(CH_3)_2$. Diese Formel kommt vielleicht dem β -Pseudojonon (Ergw. Bd. III/IV, S. 258) zu.
- 3. 1 Methyl 1.3 diallyl cyclohexanon (2) $C_{13}H_{20}O = H_{2}C < CH_{2} CH_{2} > C(CH_{3}) \cdot CH_{2} \cdot CH_$
- 4. 1 Methyl 2.4 diallyl cyclohexanon (3) $C_{13}H_{30}O = CH_3 \cdot HC < \frac{CH(CH_3 \cdot CH : CH_3) \cdot CO}{CH_4} \cdot CH \cdot CH_3 \cdot CH : CH_3^1)$. Inaktive Form (vgl. S. 166, No. 1). B. Aus 1-Methyl-2 (eder 4)-allyl-cyclohexanon-(3) 1) bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Allyljodid (CORNUBERT, C. r. 158, 1902). Schwach nach Minzen riechende Flüssigkeit. Kp₁₇: 129—130° (korr.).
- Oxim $C_{13}H_{31}ON = CH_3 \cdot C_6H_7(CH_3 \cdot CH : CH_2)_2 : N \cdot OH$. Riecht mohnartig. Prismen. F: 65° (CORNUBERT, C. r. 158, 1902).
- 5. 1 Methyl 3.5 diallyl cyclohexanon (4) C₁₂H₂₀O = H₂C CH(CH₃·CH:CH₂·CC) CH·CH₂·CH·CH₃·CH·CH₃·CO CH·CH₃·CH·CH₃·CO CH·CH₃·CO CH·CH₃·CO CH·CH₃·CO CH·CO CH₃·CO CH·CO CH₃·CO CH₃·CO
- Oxim $C_{12}H_{21}ON = CH_3 \cdot C_0H_7(CH_2 \cdot CH : CH_2)_3 : N \cdot OH$. Mohnartig riechende Tafeln. F: 73° (CORNUBERT, C. r. 158, 1902).
- 6. 1-Methyl-4-isopropyliden-3-acetonyl-cyclohexen-(1 oder 6) C₁₃H₂₀O = CH₃·C=CH·CH·CH₂·CO·CH₃ CH₃·C-CH₃·CH·CH₃·CO·CH₃ Diese Formel kommt CH₂·CH₃·C:C(CH₃)₃ CH·CH₃·C:C(CH₃)₃ vielleicht dem a-Isojonon (Ergw. Bd. III/IV, S. 257) zu.

¹⁾ Zur Konst. vgl. Anm. 2 auf S. 8.

vgl. a. R., Z. El. Ch. 17, 791). — Liefert bei der Reduktion mit 1 Mol Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in verd. Alkohol 1.1.3-Trimethyl-2-[y-oxo-butyl]-cyclo-hexen-(2) (SKITA, B. 45, 3313), mit 2 Mol Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidalem Palladium in verd. Alkohol (SK.; RUZIOKA, Helv. 2, 359) oder bei Gegenwart von Platinschwarz in Ather (R.) Tetrahydrojonon (S. 43), mit 3 Mol Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidalem Platin Eisessig (SK., B. 48, 1495) oder in Gegenwart von Platinschwarz in Ather (R.) Tetrahydrojonol (Ergw. Bd. VI, S. 34).

8. 1.1.3-Trimethyl-2-[y-oxo-butenyl]-cyclohexen-(3), [a-Cyclocitryliden]-aceton, a-Jonon C₁₃H₂₀O = H₁C—C(CH₃)₁—CH·CH:CH·CO·CH₃

wiegend a-Jonon enthaltendes Produkt entsteht beim Erhitzen von Pseudojonon mit Essigsäure oder Benzoesäure (Schultz, Göttelmann, D. R. P. 288 688; C. 1915 II, 1225; Frdl. 12, 561). — Kp₁₈: 146,5—147,5°; D₁^{n.3}: 0,9298; n₂₀^{n.3}: 1,4945; n₂₀^{n.3}: 1,4984; n₃₀^{n.3}: 1,5083; n₂₀^{n.3}: 1,5173 (Auwers, Eisenlohr, J. pr. [2] 84, 17). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1835 kcal/Mol (Roth, Murawski, s. Landolt-Börnstein, Physik.-chem. Tabellen, 5. Aufl. [Berlin 1923], S. 1599; vgl. a. R., Z. El. Ch. 17, 791). — Liefert bei der Reduktion mit 1 Mol Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in verd. Alkohol 1.1.3-Trimethyl-2-[y-oxo-butyl]-cyclohexen-(3) (Skita, B. 45, 3313), mit 2 Mol Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Äther (R.) Tetrahydrojonon (S. 43), mit 3 Mol Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Platin in Eisessig (Sk., B. 48, 1495) oder von Platinschwarz in Äther (R.) Tetrahydrojonol (Ergw. Bd. VI, S. 34). Gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel in 50% jigem Alkohol ein Öl [Dihydrojonol (?), Kp₁₄: 135—140°], das bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig 1.1.3-Trimethyl-2-[y-oxo-a-butenyl]-cyclohexan (?) (S. 93) liefert (R.). Bei der Destillation des aus a-Jonon und Hydrazinhydrat in Alkohol entstehenden Hydrazons mit Ätzkali entsteht a-Jonan (Ergw. Bd. V, S. 92) (Kishner, Ж. 43, 1398; C. 1912 I, 1622).

- 9. 1.1.3-Trimethyl-2-fy-oxo-butenyl]-cyclohexen-(5), natürliches Iron, β -Iron $C_{13}H_{20}O = HC-C(CH_3)_9-CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 169). Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium in verd. Alkohol oder in Gegenwart von Platinschwarz in Äther Tetrahydroiron (S. 43) (RUZICKA, Helv. 2, 357).
- 10. 1.3 Dimethyl 1.4 diallyl cyclopentanon (5) oder 2.4 Dimethyl $CH_1: CH \cdot CH_2: CH \cdot CH_3: C$

CH₃·HC—CO—C(CH₂·CH:CH₂)₂ 1). Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem 1.4-Dimethyl-2-allyl-cyclopentanon-(3) bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Allyljodid (Haller, Cornubert, C. r. 158, 1622). — Kp₁₅: 116—119° (korr.). D_4^{10} : 0,8994. n_5^{10} : 1,4676. $[a]_7^{10}$: +74° 7′.

- 12. Cyclohexyl-[cyclohexen-(1)-yl]-keton, 1-Hexahydrobenzoyl-cyclohexen-(1) $C_{13}H_{20}O = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

Semicarbason $C_{14}H_{23}ON_3 = C_{18}H_{30}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 117—118°; leicht löslich in Benzol, sehr wenig in Methanol (DARZENS, ROST, C. r. 158, 773).

13. 1.7.7 - Trimethyl - 3 - propyliden - bicyclo - [1.2.2]-heptanon-(2), 3-Propyliden-d-campher, a-Propyliden-d-campher C₁₃H₂₀O, s. nebenstehende Formel (S. 170). B. Aus a-Chlormethylen-d-campher bei der Einw. von Athylmagnesiumbromid (RUPE, ISELIN,

¹⁾ Zur Konst. vgl. Anm. 2 auf S. 8.

B. 49, 32). — Aromatisch riechendes Öl. Kp₁₃: 121—122° (korr.). D₄°: 0,9448; n_{α} : 1,4871; n_{β} : 1,4904; n_{β} : 1,4990; n_{γ} : 1,5062 (R., I.). $[a]_{\beta}$: +173,0°; $[a]_{\beta}$: $[a]_{\alpha}$ = 2,30 (R., I., B. 49, 32; R., A. 409, 332). $[a]_{\beta}$: +171,3° (in Alkohol; p = 10); $[a]_{\beta}$: +157,4° (in Benzol; p = 10) (R., I.; R.). Optische Drehung der Lösungen in Alkohol und Benzol für verschiedene Wellenlängen: R., I.; R.

14. 1.7.7-Trimethyl-3-allyl-bicyclo-[1.2.2]heptanon-(2), 3-Allyl-d-campher, a-Allyld-campher C₁₈H₂₀O, s. nebenstehende Formel (S. 171).

B. Aus Campher bei aufeinanderfolgender Einw. von
Natriumamid und Allyljodid in Äther (Haller, Louvrier,
A. ch. [9] 9, 207). — Kp₁₈: 118°. D²₈: 0,969. [a]¹₆: +80° 7′ (in Alkohol; c = 10). — Liefert
bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 3-Allyl-borneol. Wird von Natriumamalgam
in saufer Lösung nicht angegriffen.

Oxim $C_{18}H_{10}ON = C_{18}H_{10}:N\cdot OH$ (S. 171). Rhombische Prismen (aus Alkohol); tritt außerdem in einer unbeständigen Modifikation auf (HALLER, LOUVRIER, A. ch. [9] 9, 236). F: 101°. Kp₁₆: 158°. Leicht löslich in Äther und Benzol. [a] $_{11}$: +58° 10′ (in Alkohol; c=2,5). — Liefert bei 'der Einw. von Acetylchlorid Allyl-[2.2.3-trimethyl-cyclopenten-(3)-yl]-essigsäurenitril; beim Erhitzen mit konz. Salzsäure scheint dasselbe Produkt zu entstehen. Gibt ein Phenylurethan vom Schmelzpunkt 160°.

9. Oxo-Verbindungen $C_{14}H_{22}O$.

1. 1-Methyl-3-[2-methyl-cyclohexyliden]-cyclohexanon-(2) $C_{14}H_{14}O=H_{1}C-CH_{1}CH_{1}CH_{1}CH_{2}CH_{2}$ -C: $C_{14}CH_{1}CH_{2}CH_{2}CH_{2}$ -C: $C_{14}CH_{1}CH_{2}CH_{2}$ -C: $C_{14}CH_{2}CH_{2}CH_{2}$ -C: $C_{14}CH_{2}CH_{2}CH_{2}$ -C: $C_{14}CH_{2}CH_{2}CH_{2}$ -C: $C_{14}CH_{2}CH_{2}$ -C: $C_{14}C$

Oxim $C_{14}H_{23}ON = C_{14}H_{22}:N\cdot OH$. $Kp_{20}: 160-165^{\circ}$ (G., T., C. r. 169, 1170).

Semicarbason $C_{16}H_{25}ON_3 = C_{14}H_{22}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle. F: 177—178° (G., T., C. r. 169, 1170).

2. 1-Methyl-2 (oder 4)-[3-methyl-cyclohexyliden]-cyclohexanon-(3) $C_{14}H_{22}O = H_2C < \frac{CH(CH_3) \cdot CH_2}{CH_2} < C: C < \frac{CH(CH_2) \cdot CH_2}{CO} < CH_3 <$

H₂C<CH₃·CH₃·CH₄·CH₅·CH₅·CH₅·CH₅·CH₅·CH₆·CH₅·CH₆·CH₅·CH₇·

Oxim $C_{14}H_{22}ON = C_{14}H_{22}:N\cdot OH$ (vgl. S. 172). F: 153—154° (G., T., C. 7. 169, 64).

3. 1-Methyl-3-[4-methyl-cyclohexyliden]-cyclohexanon-(4) C₁₄H₂₂O = CH₃·HC < CH₃·CH₃·CH₅ > C:C < CH₃·CH(CH₄) > CH₂ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₄ (8. 172). B. Bei der Einw. von Calciumhydrid oder Calciumcarbid auf dampfförmiges 1-Methyl-cyclohexanon-(4) (Goddhot, Taboury, C. r. 169, 1169). Bei der Einw. von Natriumamid und CO₂ auf 1-Methyl-cyclohexanon-(4) in Ather, neben 3-Methyl-cyclohexanon-(6)-carbonsaure-(1) (LUFF, PERKIN, Soc. 97, 2155). — Kp₂₅: 173—174° (L., P.); Kp₅₀: ca. 185° (G., T.). D²⁵: 0,9728 (L., P.); D¹⁶: 0,9659 (G., T.). n: 1,4986 (L., P.); n¹⁵: 1,4968 (G., T.). — Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platin 1-Methyl-3-[4-methyl-cyclohexyl]-cyclohexanon-(4) (G., T.).

Oxim $C_{14}H_{23}ON = C_{14}H_{22}:N\cdot OH$. Nadeln (aus Alkohol). F: 160° (LUFF, PERKIN, Soc. 97, 2156), 155° (GODCHOT, TABOURY, C. r. 169, 1169).

4. 1.7.7-Trimethyl-3-butyliden-bicyclo-[1.2.2]-heptanon-(2), 3-Butyliden-d-cam.

pher, a-Butyliden-d-campher $C_{14}H_{12}O_{1}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus a-Chlormethylen-d-campher bei der Einw. von Propylmagnesium-bromid (Rupe, Iselin, B. 49, 33). — Aromatisch riechendes Öl. Kp₁₂: 131—132°; D₁°: 0,9380; n_G: 1,4862; n_D: 1,4895; n_B: 1,4978; n_Y: 1,5049 (R., I.). [a]_D^m: +162°; [a]_B: [a]_G: 2,30 (R., I.; R., A. 409, 332). [a]_D^m: +149,3° (in Benzol; p = 10); optische Drehung der Lösung in Benzol bei verschiedenen Wellenlängen: R., I.; R.

10. Oxo-Verbindungen $C_{15}H_{24}O$.

1. 1.7.7 - Trimethyl - 3 - isoamyliden - bi-cyclo-[1.2.2]-heptanon-(2), 3- Isoamyliden - d-campher, a - Isoamyliden - d - campher C₁₅H₂₄O, s. nebenstehende Formel. B. Aus a Chlormethylen-d-campher und Isobutylmagnesiumbromid (Rupe, Iselin, B. 49, 35). — Aromatisch riechendes Öl. Kp₁₈: 136—138° (korr.); D₄*: 0,9275; n_a: 1,4842; n_b: 1,4877; n_B: 1,4959; n_Y: 1,5029 (R., I.). [a]₅**: +156,7°; [a]₅: [a]₅: [a]₅**: +25,0° (in Benzol; p = 10); optische Drehung der Lösung in Benzol bei verschiedenen Wellenlängen: R., I.; R. — Liefert bei der Ozonspaltung Campher Chinon, Camphersäure und Isovaleriansäure (R., I., B. 49, 35). Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in dauernd neutraler Lösung 3- Isoamyl-d-campher (R., I., B. 49, 47).

2. 1.3 - Dicyclopentyl - cyclopentanon - (2) $C_{15}H_{24}O = H_2C - CH_2 H_2C - CH_2 H_2C - CH_2 .$ B. Aus 1.3-Dicyclopentyliden-cyclopentanon-(2) $H_2C \cdot CH_2 \cdot$

Oxim $C_{15}H_{25}ON = C_{15}H_{24}:N\cdot OH$. F: 85—86° (Wallach, A. 389, 182). Semicarbazon $C_{16}H_{27}ON_3 = C_{15}H_{24}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 188—190° (Wallach, A. 389, 182).

11. Oxo-Verbindungen $C_{16}H_{26}O$.

- 1. 1-Methyl-3-[β , ζ -dimethyl-a, ζ (oder a.s.)-heptadienyl]-cyclohexanon-(5) $C_{16}H_{26}O = CH_2:C(CH_3)\cdot[CH_2]_3\cdot C(CH_3):CH\cdot HC < \begin{array}{c} CH_2:CH(CH_3)\\ CH_3 \end{array} > CH_2 \text{ oder}$ (CH₃)- $C(CH_3):CH\cdot HC < \begin{array}{c} CH_2:CH(CH_3)\\ CH_3 \end{array} > CH_2 \text{ oder}$ (CH₃)- $C(CH_3):CH\cdot HC < \begin{array}{c} CH_2:CH(CH_3)\\ CH_3 \end{array} > CH_2 \text{ . B. Aus 1-Methyl-3-}[\beta,\zeta] \text{ discontinuous discont$
- (CH₃)₂C:CH·CH₂·C(CH₃):CH·HC CH₂·CH(CH₃) CH₂. B. Aus 1-Methyl-3-[β,ζ-dimethyl-a-ζ(oder a.e)-heptadienyl]-cyclohexanol-(5) bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure (Knoevenagel, J. pr. [2] 97, 333). Kp₁₅: 172°. D₁^{15,‡}: 0,907. n₅^{16,‡}: 1,4916. Addiert in Chloroform-Lösung 4 Atome Brom; das Reaktionsprodukt spaltet freiwillig Bromwasserstoff ab. Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol das Ausgangsmaterial zurück.
- 2. 2-Methyl-5-isopropyl-1.1-diallyl-cyclohexanon-(6), 2.2-Diallyl-p-menthanon-(3), 2.2-Diallyl-menthon $C_{1e}H_{2e}O=CH_3\cdot HC < CH_2\cdot CH_2\cdot CH: CH_2)_2\cdot CO>CH\cdot CH(CH_3)_2\cdot 1$). Rechtsdrehende Form. B. Aus 2-Allyl-menthon durch aufeinanderfolgende Einw. von Natriumamid und Allyljodid in Toluol (HALLER, C. r. 156, 1205). Kp₁₃: 146—147°. [a]_b: +25° 50′. Reagiert nicht mit Hydroxylamin und Semicarbazid.
- 3. 1.3 Dimethyl 5 [2.4 dimethyl cyclohexyliden] cyclohexanon (4) $C_{16}H_{26}O = CH_3 \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot CH(CH_3)}{CH_2 CH_2} \cdot C: C < \frac{CO \cdot CH(CH_3)}{CH_3 \cdot CH(CH_3)} \cdot CH_2$. B. Durch Einw. von Calciumhydrid auf dampfförmiges 1.3-Dimethyl-cyclohexanon-(4) (Godchot, Taboury, C. r. 169, 1170). Kp40: 184—1856. D¹⁰: 0,956. n¹⁰: 1,493. Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 1.3-Dimethyl-5-[2.4-dimethyl-cyclohexyl]-cyclohexanol-(4). Gibt ein öliges Oxim; ein Semicarbazon konnte nicht erhalten werden.
- 4. 1-Isopropyl-3-[3-isopropyl-cyclopentyliden]-cyclopentanon-(4) $C_{16}H_{36}O= \begin{array}{c} (CH_3)_3CH\cdot HC CH_3 \\ H_3C-CH_3 \\ \end{array}$ $CCO-CH_3 \\ CH_3-CH\cdot CH(CH_3)_3 \\ CH_3-CH\cdot CH(CH$

¹⁾ Zur Konst. vgl. Anm. 2 auf S. 8.

Oxim $C_{16}H_{27}ON = C_{16}H_{26}:N\cdot OH$. Beginnt bei ca. 125° sich zu zersetzen; ist bei 149° klar geschmolzen (WALLACH, A. 414, 223).

Semicarbazon $C_{17}H_{29}ON_3 = C_{16}H_{26}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus verd. Methanol). F: 192,5° (WALLACH, A. 414, 223).

4. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O$.

1. Oxo-Verbindungen C_7H_8O .

1. I^1 - Oxo - I - methyl - benzol, Benzaldehyd, Bittermandel"ol $C_7H_6O=C_6H_5\cdot CHO$ (S. 174).

Vorkommen und Bildung.

Über das Vorkommen von Benzaldehyd im Pflanzenreich vgl.: E. GILDEMEISTER und Fr. Hoffmann, Die ätherischen Öle, 3. Aufl. Bd. I [Leipzig 1928], S. 668. Benzaldehyd findet sich in amygdalinähnlich-gebundener Form in Cystopteris alpina Desv. (MIRANDE, C. r. 167, 695), in Chrysophyllum-Samen (Sack, C. 1911 I, 1367) und in Blättern und Stengeln von Centaurea Crocodylium L. (MI., C. r. 155, 925).

Benzaldehyd entsteht durch Schütteln von Benzol mit Kohlenoxyd in Gegenwart von Aluminium chlorid und etwas Chlorwasserstoff bei 40-50° unter 90 Atm. Druck (Boehringer & Söhne, D. R. P. 281 212; C. 1915 I, 178; Frdl. 12, 169). In geringer Menge durch elektrolytische Oxydation von Toluol in verd. Schwefelsäure an Bleidioxyd- oder Platin-Anoden (FICHTER, STOCKER, B. 47, 2017; F., Z. El. Ch. 19, 782; REITLINGER, Z. El. Ch. 20, 268). In geringer Menge bei langandauernder Einw. von Sonnenlicht auf Toluol in Sauerstoffatmosphäre in Gegenwart von Wasser (Ciamician, Silber, B. 45, 39; R. A. L. [5] 20 II, 674). Aus Benzylchlorid beim Kochen mit einer wäßrigen oder wäßrig-alkoholischen Hexamethylentetramin-Lösung (Sommelet, C. r. 157, 852; Fabr. de Laire, D. R. P. 268786; C. 1914 I, 589; Frdl. 11, 197) oder durch Kochen der Verbindung von Hexamethylentetramin mit Benzylchlorid (vgl. Hptw. Bd. I, S. 588) mit Wasser (So.). Benzaldehyd entsteht aus Benzylalkohol durch Schütteln mit Palladiumschwarz in einer CO₂-Atmosphäre (Wieland, R. 403), June Printer aus Geben in Gestand von Merchand, R. 403, June Printer aus Geben in Gestand von Merchand, R. 403, June Printer aus Geben in Gestand von Merchand. B. 45, 493), durch Einw. von Chloral in Gegenwart von AlCl₃ (Frankforter, Kritchevski, Am. Soc. 36, 1520), ferner in geringer Menge bei längerem Erhitzen mit Schwefel auf 180° (SZPERL, WIERUSZ-KOWALSKI, C. 1918 I, 909) oder durch Leiten der Dämpfe mit Ammoniak über Thoriumdioxyd bei 380° (Sabatier, Mailhe, C. r. 153, 160; M., Ch. Z. 34, 1184). Benzaldehyd bildet sich beim Erhitzen von Dibenzyläther mit Schwefel unterhalb 2000 (Sz., W.-K., C. 1918 I, 910). In geringer Menge beim Überhitzen von Benzophenon (H. MEYER, HOFMANN, M. 37, 704) oder Benzoesäure (H. M., Ho., M. 38, 345, 351). Entsteht fast quantitativ beim Einleiten von Wasserstoff in eine siedende Lösung von Benzoylchlorid in Xylol in Gegenwart eines Palladium-Bariumsulfat- oder Nickel-Katalysators (ROSENMUND, B. 51, 591). Man erhalt geringe Mengen von Benzaldehyd, wenn man Benzylsulfonsaure (MANDEL, NEUBERG, Bio. Z. 71, 184) oder Benzylamin (Suro, Bio. Z. 71, 173) in schwefelsaurer Lösung mit Wasserstoffperoxyd und Ferrosulfat destilliert. Durch Kochen von Benzylamin mit Isatin oder Alloxan in Stickstoffatmosphäre (TRAUBE, B. 44, 3148). Man erhält Benzaldehyd fast quantitativ durch Reduktion von Benzoesäure-phenylimid-chlorid mit Zinnchlorür in chlorwasserstoffhaltigem Ather und Destillation des entstandenen Zinndoppelsalzes des Benzalanilins mit Wasserdampf aus salzsaurer Lösung (Sonn, Müller, B. 52, 1929). — Aus dem Ammoniumsalz der Phenylessigsäure durch Oxydation mit verd. Wasserstoffperoxyd (Dakin, Am. 44, 47). Beim Belichten von Mandelsäure in Gegenwart von Eisensalzen (BENRATH, A. 382, 226). Durch Oxydation von Mandelsäureamid in Methanol mit alkal. Natriumhypochlorit-Lösung (Weerman, R. 37, 23). Aus Phenylaminoessigsäure durch Kochen mit Alloxan, Isatin, Benzochinon oder Toluchinon in Wasser in Stickstoff-Atmosphäre (TRAUBE, B. 44, 3147) oder durch Einw. von Tyrosinase (aus Champignons) in Gegenwart von p-Kresol (Chodat, Schweizer, C. 1915 II, 194; Bio. Z. 57, 432). Entsteht bei der Einw. von Brom auf 4-Amino-benzhydrol oder (neben 2.4.6-Tribrom-anilin) auf 3.5-Dibrom-4-amino-benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 33, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 34, 1135, 1139); analog entsteht Benzhydrol in Chloroform (Clarke, Esselen, Am. Soc. 34, 1135, 1139); analog entsteht Benzh aldehyd aus anderen substituierten Amino-benzhydrolen (Ess., Cl., Am. Soc. 36, 309); auch bei der Einw. von salpetriger Säure oder Salpetersäure auf verschiedene substituierte Benzhydrole entsteht Benzaldehyd (Kohler, Patch, Am. Soc. 36, 1207). — Über ältere und neuere Darstellungsmethoden vgl. F. Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl. Bd. II [Berlin-Wien 1928], S. 206.

Physikalische Bigenschaften.

Kp₁₀: $60,6^{\circ}$; Kp₁₅: $67,9^{\circ}$; Kp₂₀: $73,8^{\circ}$; Kp₄₀: $89,0^{\circ}$; Kp₁₀₀: $111,8^{\circ}$; Kp₇₀₀: $178,1^{\circ}$ (C. v. Rechenberg, Einfache und fraktionierte Destillation, 2. Aufl. [Miltitz 1923], S. 249, 290). Einfluß eines Zusatzes von Benzoesäure auf den Siedepunkt von Benzaldehyd: Paul.

SCHANTZ. Ar. 257, 106. Dir. 1.0492 (Auwers, Eisenlohr, J. pr. [2] 82, 119). Oberflächenspanning bei 30,2° (37,4 dyn/cm) und 50° (35,3 dyn/cm): MORGAN, OWEN, Am. Soc. 33, 1717. $\mathbf{n}_{\alpha}^{i,s}$: 1,5395; $\mathbf{n}_{b}^{i,s}$: 1,5463; $\mathbf{n}_{b}^{i,s}$: 1,5628; $\mathbf{n}_{\gamma}^{i,s}$: 1,5773 (Au., Eis.). Ultraviolettes Absorptions-spektrum der unverdünnten Substanz: Bally, Tryhorn, Soc. 107, 1063; des Dampfes: Purvis, MCCLELAND, Soc. 108, 1097; STRASSEB, C. 1915 I, 1159; der alkoh. Lösung: P., MCCL. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Chloroform, neutralem, alkalihaltigem, angesäuertem und phenolhaltigem Alkohol: Waljaschko, Ж. 42, 760, 793; C. 1910 II, 1751; in Hexan und Wasser: W., M. 42, 1002; C. 1910 II, 1752; in Alkohol und in Schwefelsaure: Balv, TRYHORN, Soc. 107, 1122. Quantitative Bestimmung der ultravioletten Absorption in alkoh. Lösung: Bielecki, Henri, B. 47, 1716. Emissionsspektra der festen Lösungen von Benzaldehyd bei Bestrahlung mit ultraviolettem Licht: Goldstein, C. 1911 II, 342; Phys. Z. 12, 618; unter dem Einfluß von Kathodenstrahlen: G., C. 1910 I, 2057; Phys. Z. 11, 430. Dielektr.-Konst. bei 1,3°: 19,9; bei 19,5°: 18,1 (Walden, Ph. Ch. 70, 581). Elektrische Doppelbrechung: Leiser, Abh. Disch. Bunsen-Ges. No. 4 [1910], S. 70. Magnetische Susceptibilität: Pascal, A. ch. [8] 19, 50. Magnetische Doppelbrechung: Corrow, Mourton, A. ch. [8] 29, 50. Flektrische Auffeldung beim Durchwerlen von Gesen. Corrow, Mourton, A. ch.

[8] 28, 215. Elektrische Aufladung beim Durchperlen von Gasen: CORIE, MOZER, Ann. Phys. [4] 48, 1068. Elektrosemose: CORIE, RAYDT, Ann. Phys. [4] 80, 789.

Itsungsvermögen für Actinium-Emanation: v. Hevesy, C. 1912 I, 469; für Kupferselze: Gates, J. phys. Chem. 15, 102; für Helianthin: Dehn, Am. Soc. 39, 1379. Löslichkeit in den wäßr. Lösungen verschiedener organischer Salze: Neuberg, Bio. Z. 76, 126, 129, 136, 150. Zustandsdiagramm des ternären Systems mit Wasser und Alkohol bei 0°: BONNER, J. phys. Chem. 14, 755. Beispiele für das kryoskopische Verhalten von Benzaldehyd: Oddo, Casalino, G. 47 II, 233 (in Schwefelseure); Mascarelli, Vecchiotti, R. A. L. [5] 19 II, 413; G. 42 I, 112 (in Dicyclohexyl); Böeseken, van der Eerden, R. 88, 313 (in Nitrobenzol). Thermische Analyse der binären Systeme mit Antimontrichlorid, Antimontribromid und Trichloressigsaure s. S. 118 (additionelle Verbindungen). Einfluß eines Zusatzes von Benzoesaure auf den Siedepunkt von Benzaldehyd: PAUL, SCHANTZ, Ar. 257, 106. Diffusionsgeschwinsaur auf den Siedepunkt von Benzaldehyd: PAUL, SCHANTZ, Ar. 257, 106. Diffusionsgeschwindigkeit von Benzaldehyd in Methanol und Benzol: Thoveet, Ann. Physique [9] 2, 417. Elektrisches Leitvermögen von Kupfersalzen in Benzaldehyd: GATES, J. phys. Chem. 15, 125; von MoCl, in Benzaldehyd: LLOYD, J. phys. Chem. 17, 594; von Benzaldehyd in flüssigem Schwefeldioxyd ohne und mit Zusatz von Bromwasserstoff: Bagster, Steele, Chem. N. 105, 170; von Tetraäthylammoniumjodid in Benzaldehyd bei 20—60° und unter 1—3000 kg/cm² Druck: Schmidt, Ph. Ch. 75, 315. Patentialdifferenzen an der Grenze von Benzaldehyd und wäßr. Salzlösungen: Beutner, Ph. Ch. 87, 397; Z. El. Ch. 19, 471. Benzaldehyd löst sich in konz. Schwefelsäure nicht mit orangeroter, sondern mit gelber Farbe (Pfeltyfer, A. 383, 110; Benzaldehyd vol. Benzaldehyd 883, 110; REDDELIEN, B. 45, 2905; vgl. BISTREYCKI, FELLMANN, B. 43, 775). `Benzaldehyd hemmt die photochemische Oxydation von Sulfit-Lösungen (Bigelow, Ph. Ch. 26, 531; Mathews, Weeks, Am. Soc. 39, 645).

Chemisches Verhalten.

Veränderungen durch physikalische Einflüsse, Oxydation. Bei langem Belichten von Benzaldehyd im geschlossenen Rohr entsteht außer dem bei 247—248° schmelzenden Tri-Denzaldenyd im geschiossenen Rohr entstent auber dem bei 247—248° schmeizenden Tribenzaldenyd und anderen Produkten noch ein bei 144—145° schmeizender Tribenzaldenyd (S. 118) (Ciamician, Silber, B. 44, 1559; R. A. L. [5] 20 I, 882). Benzaldenyd zerfällt beim Erhitzen in konz. Schwefelsäure (Bistretten, Fellmarn, B. 43, 775) oder in Gegenwart von Palladiummohr (Knoevenagel, Tomaschwere, B. 36, 2830) auf ca. 170° zum kleinen Teil, beim Erhitzen mit Palladiummohr auf 300° zu 62°/₀ (Kusnezow, Æ. 45, 567; C. 1913 II, 1377) in Benzol und Kohlenoxyd. — Wasserhaltiger Benzaldenyd gibt beim Schütteln mit Palladiumschwarz in CO₂-Atmosphäre Benzoesäure (Wielland), B. 45, 2609). Benzaldenyd gibt in Petroläther-Lösung beim Belichten mit der Ougelenden in Gegenwart von Sauertett. gibt in Petroläther-Lösung beim Belichten mit der Quarzlampe in Gegenwart von Sauerstoff bei —70° bis —80° neben wenig Benzoesäure eine Verbindung, die aus Kaliumjodid-Lösung Jod ausscheidet und rasch in Benzoesaure übergeht (Benzopersaure?) (SUIDA, B. 47, 469). Geschwindigkeit der Oxydation des unverdünnten Benzaldehyds und seiner Lösungen in Benzol und Alkohol durch Luftsauerstoff unter der Einw. von ultravioletten Strahlen: Kallan, M. 33, 1318. Geschwindigkeit der Oxydation durch Sauerstoff bei 80° und 131°: STAUDINGER, B. 46, 3531. Beschleunigung der Reaktion von reinem und wasserhältigem Benzaldehyd mit Sauerstoff durch Palladiumschwarz: WIELAND, B. 45, 2612¹). Ionisierung von Sauerstoff bei der Oxydation des Benzaldehyds: JORISSEN, VOLLGEAFF, Ph. Ch. 90, 553. Bromwasser oxydiert Benzaldehyd bei Zimmertemperatur zu Benzoesäure (ANDERSON, Am. 49, 181). Bei der Belichtung von Benzaldehyd im geschlossenen Rohr in Gegenwart von Jod, Jodosobenzol oder Jodbenzol entstehen neben viel Benzoesäure in wechselnder

¹⁾ Aus neuerer Zeit vgl. über die Autoxydation des Benzaldehyds s. B. JORISSEN, VAN DER BECK, R. 49, 188; BAILEY, Soc. 1930, 104; BERL, WIRHACKER, Ph. Ch. [A] 148, 261; WIRLAND, RICHTER, A. 486, 226; daselbut weitere Literatur.

Menge Tribenzaldehyd, Benzylbenzoat, Tetrabenzaldehyd (?) und Benzoyljodid (?) (MASCARELLI, R. A. L. [5] 19 I, 384; MASC., BOSINELLI, R. A. L. [5] 19 I, 562; G. 42 I, 85); bei der Belichtung in Gegenwart von Jod wurde außerdem eine kleine Menge Isobenzil isoliert (MASC., R. A. L. [5] 19 II, 300). Oxydation zu Benzoesäure wird auch bewirkt durch Behandeln von Benzaldehyd mit Jodstickstoff (DATTA, PROSAD, Am. Soc. 39, 452) und durch Belichten von Benzaldehyd in Gegenwart von benzoesaurem Kupfer in Benzol (CIAMIGIAN, SILBER, B. 48, 187; R. A. L. [5] 24 I, 97).

Reduktion, Einw. sonstiger anorganischer Stoffe. Bei der elektrolytischen Reduktion in Alkohol in Gegenwart von verd. Schwefelsäure an Cadmium-Kathoden erhält man Hydrobenzoin, Isohydrobenzoin, Toluol, Stilben und Benzylalkohol, aber, entgegen der Angabe von Law (Soc. 91, 755), kein Benzol (Scherss, B. 46, 2569). Benzaldehyd gibt bei der Hydrierung in Alkohol mit 1 Mol Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Platin (Skita, B. 48, 1493) oder von Platinschwarz (Vavon, C. r. 154, 360; A. ch. [9] 1, 152) Benzylalkohol; in essigsaurer Lösung entsteht mit 2 Mol Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Platin Toluol, mit 5 Mol Wasserstoff Hexahydrotoluol (Sk.). Liefert bei der Reduktion mit Magnesiumamalgam in Ather bei 0° Hydrobenzoin und Isohydrobenzoin (Citsa, Millani, R. A. L. [5] 22 II, 685; G. 45 I, 84). Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (Clemmensen, B. 46, 1840) oder beim Erhitzen mit Hydrazin suf 200° Toluol (Staudinger, Kupfer, B. 44, 2212). Verhalten bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam: Cohen, R. 36, 122.

Beim Schittteln von Benzaldehyd mit Salpetersäure (D:1,37) bei 0° entsteht Benzaldehydsalpetersäure (S. 118) (REDDELLEN, J. pr. [2] 91, 235). — [Mit Wasserstoffpersulfid erhält man ein harzartiges Kondensationsprodukt (BLOCH, HÖHN, D. R. P. 214888; C. 1909 II, 1780); vgl. BLOCH, HÖHN, BUGGE, J. pr. [2] 82, 473). Verhalten von Benzaldehyd gegen Na, S, Q.: BINZ, B. 50, 1275, 1284; D. R. P. 303478; C. 1918 I, 498; Frdl. 13, 91. Beim Einleiten von Selenwasserstoff in eine Lösung von Benzaldehyd in absol. Alkohol entsteht a-Selenobenzaldehyd (S. 145); in chlorwasserstoffgesättigtem Alkohol entsteht β- und γ-Selenobenzaldehyd (S. 145, 146) (VANINO, SCHINNER, J. pr. [2] 91, 124). Beim Überleiten der Dämpfe von Benzaldehyd mit Ammoniak über Thoriumoxyd bei 420—440° erhält man Benzonitril neben anderen Produkten (MAILHE, DE GODON, C. r. 166, 216; Bl. [4] 23, 240; MAILHE, A. ch. [9] 18, 210; C. 1920 I, 115).

Beispiele für die Einw. organischer Stoffe. Benzaldehyd gibt mit Acetylen-natrium bei —5° Benzylbenzoat (HESS, MUNDERLOH, B. 51, 384). Liefert bei der Kondensation mit Phenylnitromethan in Gegenwart eines aliphatischen Amins hochschmelzendes und niedrigschmelzendes a-Nitro-stilben und in geringerer Menge a.γ-Dinitro-a.β.γ-triphenyl-propan, a-Nitro-a.β.γ-triphenyl-a-propylen (?) und 3.4.5-Triphenyl-isoxazol (HEIM, B. 44, 2017; vgl. a. Knoevenagel, Walter, B. 37, 4508)1). — {Beim Erwärmen mit Natriummethylat entsteht ein Niederschlag $C_0H_5 \cdot C(O \cdot CH_3)(ONa) \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_0H_5$ (?)....(Claisen, B. 20, 646}; vgl. dazu Tischtscherko, Welz, Rabzewitsch-Subkowski, \mathcal{H} . 44, 141; $J.\ pr.$ [2] 36, 322). Benzaldehyd gibt mit Guajacol in Eisessig in Gegenwart von konz. Schwefelsäure bei 0° 4.4'-Dioxy-3.3'dimethoxy-triphenylmethan (?) (Manchor, B. 43, 950). Kondensiert sich mit Resorcin in Natronlauge zu 2.4-Dioxy-benzhydrol (Pore, Howard, Soc. 97, 79). Gibt mit 2 Mol Oxyhydrochinontrimethyläther in Eisessig in Gegenwart von konz. Salzsäure bei Zimmertemperatur 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethoxy-triphenylmethan (Szkki, B. 44, 1476). — Beim Belichten von Benzaldehyd in Gegenwart von Acetophenon entsteht ein dunkelgelbes, leicht schmelzbares Pulver (PATERNO, G. 44 I, 152). Benzaldehyd gibt mit ω-Chlor- oder ω-Bromacetophenon in Gegenwart von Natriumäthylat a-Phenyl- β -benzoyl-äthylenoxyd (Widman, B. 49, 478). Durch Einw. von Licht auf ein Gemisch aus Benzaldehyd und Benzophenon entsteht eine Additionsverbindung aus 2 Mol Benzaldehyd und 1 Mol Benzophenon (s. dort) (Ciamician, Silber, B. 44, 1560; 47, 1807; R. A. L. [5] 28 I, 859). Beim Erhitzen von Benzaldehyd mit Diphenylketen-Chinolin auf 150° entsteht Triphenylathylen (STAUDINGER, Kon, A. 384, 89); Geschwindigkeit dieser Reaktion: St., K. Benzaldehyd gibt mit Diacetylmonoxim in Gegenwart von 33% iger Kalilauge Benzaldiacetylmonoxim C, H, CH: CH: CH: CH: OH). CO-CH₂ und eine Verbindung $C_{19}H_{16}O_4N_2$ (s. bei Benzaldiacetylmonoxim) (Dirls, Sharkoff, B. 48, 1864); mit Diacetylmonoxim und konz. Salzsäure entsteht die Verbindung −c∕cH³

¹⁾ Vgl. hierzu nach dem Literatur-Schlußtermiu des Ergänzungswerks [1. I. 1920] Meisen-Heimer, Weibezahn, B. 54, 3197; Kohler, Barrett, Am. Soc. 48, 2105.

B. 51, 968). Kondensiert sich mit Methylacetylaceton und Dimethylacetylaceton in Gegenwart von Chlorwasserstoff bei —15° zu der Verbindung C₂₅H₁₈O₂Cl (S. 118) (RYAN, DUNLEA, B. 47, 2425). Liefert mit Oxymethylen-butanon und konz. Salzsäure bezw. Bromwasserstoffsäure die Verbindungen C₁₈H₁₇OCl bezw. C₁₈H₁₇OBr (S. 118) (DIELS, ILBERG, B. 49, 163). Die Kondensation von Benzaldehyd mit wasserfreier Blausäure in Chloroform wird

durch Anwesenheit von Alkaloiden stark beschleunigt; man erhält dabei in Gegenwart von Chinidin schwach linksdrehendes, in Gegenwart von Chinin schwach rechtsdrehendes Mandelsäurenitril (Bredig, Fiske, Bio. Z. 46, 10). Rechtsdrehendes Mandelsäurenitril erhält man auch aus Benzaldehyd und Blausäure bei Gegenwart von Emulsin (ROSENTHALER, Bio. Z. 14, 238)1). Gleichgewicht zwischen Benzaldehyd, Blausäure und Mandelsäurenitril in wäßr. Lösung: Wirth, Ar. 249, 391. Durch Schütteln von Benzaldehyd mit je 1 Mol Hydrazinhydrochlorid und KCN in verd. Methanol in der Kälte entsteht Benzalhydrazino-phenylessigsäurenitril C₆H₅·CH:N·NH·CH(C₆H₅)·CN (DARAPSKY, J. pr. [2] 97, 202); bei Anwendung von 2 Mol Benzaldehyd oder von Hydrazin-bishydrochlorid erhält man Benzaldazin und weiße, in Äther unlösliche Nadeln vom Schmelzpunkt 215° und der annähernden Zusammensetzung C₁₁H₁₄O₂N₄ (D.). Verhalten beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid oder Phenylessigsäureanhydrid: Bakunin, Fisceman, G. 48 I, 92. Benzaldehyd gibt mit Natrium und Fluoressigsäuremethylester unterhalb 0° a-Fluor-zimtsäuremethylester (Swarts, Bl. [4] 25, 326). Beim Erhitzen mit Isovaleriansäureanhydrid und isovaleriansaurem Natrium auf 150° entsteht α -Isopropyl- β -phenyl-äthylen; bei 100—105° entsteht außerdem α -Isopropyl-zimtsäure (SCHAARSCHMIDT, GEORGRACOPOL, HEBZENBERG, B. 51, 1064). Beim Erhitzen mit Isovaleriansäureanhydrid und Natriumacetat erhält man Zimtsäure und wenig α -Isopropyl- β -phenyl-āthylen (Sch., G., H.). Benzaldehyd gibt mit Oxalylbromid in Petroläther Oxalsaure - bis - [α - brom - benzylester] (Staudinger, Anthes, B, 46, 1435; Adams, Voll-WEILER, Am. Soc. 40, 1741); reagiert analog mit Oxalylchlorid (St., A.). Die Kondensation mit Malonsaure zu Benzalmalonsaure findet bei 1005 in Gegenwart von KaSaO, (ODELL, HINES, Am. Soc. 35, 82), sowie von Aminosäuren oder Peptonen statt (DAKIN, J. biol. Chem. 7, 49); Natriummalonat kondensiert sich mit Benzaldehyd in Gegenwart von Aminosäuren bei 37° (D.). — Läßt man auf das Reaktionsprodukt von Mandelsäurenitril und Thionylchlorid Benzaldehyd einwirken, so erhâlt man $\omega.\omega$ -Bis-phenylchloracetylamino-toluol $(C_0H_5\cdot CHCl\cdot CO\cdot NH)_2CH\cdot C_0H_5$ (Syst. No. 941) (Minovici, Zenovici, Bl. [4] 11, 758). Bei der Einw. von Diazoessigester auf Benzaldehyd bei 160-170° bilden sich zwei isomere

Benzalphenylglycerinsäureäthylester $\frac{C_6H_5\cdot CH\cdot O}{C_3H_5\cdot O_4C\cdot CH\cdot O}$ CH·C₆H₅ (Syst. No. 2854) (Dieckmann, B. 43, 1028; vgl. Buchner, Curtus, B. 18, 2374). Benzaldehyd gibt mit β -Isonitroso-lävulinsäure in konz. Salzsäure 5-Oxo-4-benzal-3-acetyl-4.5-dihydro-isoxazol (Diels,

Schleich, B. 49, 286).

entstehende Verbindung ist nicht

U₆H₅·C:N

HC:C(CO₅H)

C₆H₂

C(CO₅H):CH

(vgl. S. 200),

sondern N.N'-Bis-[a-carboxy-cinnamal]-m-phenylendiamin C₆H₄[N:C(CO₅H)·CH:CH·C₆H₅]₂

(Hptw. Bd. XIII, S. 51) (Bodforss, A. 455, 49, 58). — Geschwindigkeit der Reaktion von Benzaldehyd mit Phenylhydrazin: Grassi, G. 40 II, 152; Oddo, G. 43 II, 358; 45 I, 281.

Benzaldehyd gibt beim Kochen mit Benzanilid-phenylhydrazon (Syst. No. 2013) in Alkohol 1.3.4.5-Tetraphenyl-1.5-dihydro-1.2.4-triazol (Busch, Ruffenthal, B. 43, 3009). Benzaldehyd kondensiert sich mit Chrysoidin nicht entsprechend der Auffassung von Noblating, Wegelin (B. 30, 2596; vgl. S. 201) zu einem Triazin-Derivat, sondern zu 5-Amino-1-anilino-

¹⁾ Neuere Literatur über diesen Gegenstand e. bei SMITH, B. 64, 427.

2-phenyl-benzimidazol (O. FISCHER, J. pr. [2] 107, 39); zur Konstitution der durch Kondensation von Benzaldehyd mit 6-Amino-3.4'-dimethyl-azobenzol, 1-Benzolazo-naphthylamin-(2) und 2.4-Diamino-3-methyl-azobenzol entstehenden Verbindungen vgl. F., J. pr. [2] 104, 102; 107, 16. — Beim Erhitzen von Benzaldehyd mit 2-[a-Oxy-äthyl]-pyrrolidin, Alkohol und Salzsäure auf 120° entsteht 1-Benzyl-2-acetyl-pyrrolidin¹) (HESS, MERCK, UIBRIG, B. 48, 1901). 2-Methyl-indol kondensiert sich mit Benzaldehyd in Gegenwart von alkoh. Natronlauge zu 2-Methyl-3-[a-āthoxy-benzyl]-indol (Scholtz, B. 46, 2141).

Erwärmt man das Reaktionsprodukt aus 1 Mol Benzaldehyd und 1 Mol Methylmagnesiumjodid in Äther 12 Stdn. mit einem zweiten Mol Benzaldehyd, so erhält man nach Zersetzung mit verd. Schwefelsäure Methylphenylcarbinol, Benzylalkohol, Acetophenon, Benzalacetophenon und Dibenzoylmethan (MARSHALL, Soc. 105, 529; 107, 511, 516) 2); analog verläuft die Umsetzung mit Äthylmagnesiumjodid (M.). Bei der Umsetzung von Benzaldehyd mit Athylmagnesium jodid in Benzol oder Ligroin oder ohne Lösungsmittel erhält man a-Phenylpropylalkohol und Bis-[a-phenyl-propyl]-ather (ODDO, G. 41 I, 280). Reaktion von überschüssigem Benzaldehyd mit Propyl- und Isopropylmagnesiumjodid: M., Soc. 105, 531; 107, 519. Läßt man Phenylmagnesiumbromid in Ather auf 2 Mol Benzaldehyd einwirken, so erhält man Benzophenon, Benzylalkohol und eine geringe Menge $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetraphenyläthan (M., Soc. 105, 532); bei Gegenwart von überschüssigem Magnesium entsteht Tetraphenyläthan in größerer Menge (M., Soc. 107, 515). Bei der Umsetzung von Benzaldehyd mit Benzylmagnesiumchlorid in Ather (vgl. S. 204) entsteht neben CH_aCH·C_aH₅ nur 2.6-Diphenyl-3.4-benzó-5.6-dihydro-1.2-Phenylbenzylcarbinol pyran (s. nebenstehende Formel), je nach den Reaktionsbedingungen in wechselnder Menge; in sehr verdünnter, siedender Äther-Lösung entsteht zuweilen 2.6-Diphenyl-3.4-benzo-1.2-pyran (SCHMIDLIN, GARCIA-BANDS, B. 45, 3199). Gibt mit Triphenylmethylnatrium in Ather α.β.β.β-Tetraphenyl-äthylalkohol (SCHLENK, OCHS, B. 49, 611).

- S. 186, Z. 29 v. o. Die Formel muß lauten: C₆H₅·CH:C(C₂H₅)·CO·CH₂·C₂H₅.
- S. 196, Z. 30 v. o. statt "Anilin" lies "salzsaurem Anilin".
- S. 196, Z. 38 v. o. statt "MASSARA" lies "MAZZARA".
 S. 200, Z. 24 v. u. statt "Erlenmeyer sen." lies "Erlenmeyer jun."
 S. 200, Z. 19 v. u. statt "3765" lies "3265".

Biochemisches Verhalten.

Über das Verhalten von Benzaldehyd im Organismus und seine Giftwirkung vgl. A. ELLINGER in A. HEFFTER, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. I [Berlin 1923], S. 1017. Nach subcutaner Injektion von Benzaldehyd fanden sich im Harn eines Hundes Hippursäure und wenig Benzoesäure (Friedmann, Türk, Bio. Z. 55, 427). Bei der Einw. von gärender Hefe (Neuberg, Welde, Bio. Z. 62, 478) oder von Schweineleber-Brei (Parnas, Bio. Z. 28, 291) auf Benzaldehyd entsteht Benzylalkohol. — Wirkung von Benzaldehyd auf die Keimung von Samen: Sigmund, Bio. Z. 62, 354; Traube, Rosenstein, Bio. Z. 65, 92. Desinfizierende Wirkung: Cooper, Biochem. J. 7, 194.

Analytisches.

Spuren von Benzaldehyd geben mit Acenaphthen und konz. Schwefelsäure eine Rotviolettfärbung (DE FAZI, G. 46 I, 334). Über Farbreaktionen mit Phenolen und konz. Schwefelsäure vgl. Schenk, Burmeister, Ch. Z. 39, 465. Nachweis durch Abscheidung mit einer Lösung von Phenylhydrazin in schwefeldioxydhaltigem Wasser: Böeseken, C. 1910 II, 1836. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 156° (Behrend, Leuchs, A. 257, 227; Chatta-WAY, CUMMING, WILSDON, Soc. 99, 1952), das p-Brom-phenylhydrazon bei 129° (GRAZIANI, G. 43 II, 537; R. A. L. [5] 19 II, 191), das p-Nitro-phenylhydrazon bei 194—195° (CIUSA, VECCHIOTTI, G. 42 I, 529; R. A. L. [5] 20 I, 804). — Prüfung von Benzaldehyd auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 90. — Titrimetrische Bestimmung von Benzaldehyd mit neutralem und saurem Natriumsulfit gibt nur annähernd genaue Werte (FEINBERG, Am. 49, 88; vgl. RIPPER, M. 21, 1084). Titrimetrische Bestimmung mit Hydroxylaminhydrochlorid: NELSON, C. 1911 II, 913. Man läßt eine Hydrazinsulfat-Lösung von bekanntem Gehalt mehrere Stunden auf die benzaldehydhaltige Flüssigkeit einwirken, filtriert den Niederschlag ab, zersetzt den Überschuß von Hydrazin im alkalisch gemachten Filtrat durch überschüssige Jodlösung, säuert an und titriert mit Natriumthiosulfat-Lösung zurück (LAUTENSCHLÄGER, Ar. 256, 82). Benzaldehyd läßt sich auch bestimmen durch Umsetzen

 $\check{\mathbf{N}} \cdot \mathbf{CH}(\mathbf{C}_{\mathbf{n}}\mathbf{H}_{\mathbf{n}}) \cdot \dot{\mathbf{O}}$ 9 Vgl. dazu die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] veröffentlichten Arbeiten von MEISENHEIMER, A. 442, 180; 446, 76.

H₂C-CH₂ 1) Nach einer Priv.-Mitt. von HESS (vgl. a. HESS, CORLEIS, B. Derivates nebenstehender Formel in Betracht zu ziehen.

mit Phenylhydrazin und Titration des Phenylhydrazin-Überschusses mit Mineralsäuren und Äthylorange (Kleber, vgl. Schimmel & Co., C. 1913 I, 1973). Zur Bestimmung mit Phenylhydrazin nach Denner vgl. s. Wiete, Ar. 249, 386. Gravimetrische Bestimmung als p-Nitrophenylhydrazon: Fei., Am. 49, 105. Abtrennung von Benzaldehyd aus Gemischen durch Behandeln mit NaHSO₃: Hoffmeister, C. 1913 II, 2062. Bestimmung in Kirschwasser neben Blausäure: Golse, C. 1916 I, 1042. Zur Bestimmung neben Benzoesäure entfernt man diese mit verd. Natronlauge bei Gegenwart von Äther und verwandelt den Aldehyd in das Phenylhydrazon (Geiger, Am. Soc. 40, 1455).

Additionelle Verbindungen des Benzaldehyds.

2C, H₀O + H₄S₃. B. Aus Benzaldehyd und H₄S₃ in der Kälte (BLOCH, HÖHN, BUGGE, J. pr. [2] 82, 477; Bu., Bu., J. pr. [2] 82, 512). Durchdringend süßlich riechende Krystalle (aus CS₃). Monatelang beständig. Löst sich in Alkohol, Åther, Benzol und Benzaldehyd unter allmählicher Abscheidung von Schwefel. Zersetzt sich je nach den Darstellungsbedingungen zwischen 40° und 70°. Wird durch Wasser langsam, durch Natronlauge rasch zersetzt. Beim Erwärmen mit ZnCl₃ und nachfolgenden Behandeln mit methylalkoholischer Kalilauge erhält man das Kaliumsalz der Dithiobenzoesäure (Bu., Bl., vgl. a. Bl., H., D. R. P. 214888; C. 1909 II, 1780; Frdl. 9, 174). — 2C,H₄O + H₄S₃ (vgl. S. 205). B. Aus Benzaldehyd und H₂S₃ (Bl., H., Bu.; Bu., Bl., J. pr. [2] 62, 515). Prismen (aus CS₃). Zersetzt sich bei 61,5° bis 65°. Unbeständig. Verhält sich beim Erwärmen mit ZnCl₃ wie die vorstehende Verbindung. — Benzaldehyd salpetersäure (D: 1,37) bei 0° (Reddellen, J. pr. [2] 91, 235). Farbloses Ol. Erstart noch nicht bei — 30°. Zersetzt sich an der Luft (unter Salpetersäuresbgabe) und beim Behandeln mit Wasser, Alkohol oder Äther. — C,H₄O + AlCl₃ + CH₃ · OH. B. Durch tagelanges Aufbewahren von Benzaldehyd mit wasserfreiem Aluminiumchlorid in Methanol (Gangloff, Henderson, Am. Soc. 39, 1424). Gelbliche Krystalle. — 2C,H₄O + SnCl₄. B. Aus Benzaldehyd und Zinntetrachlorid in wasserfreiem Chloroform oder Benzol (Pfeifffer, A. 376, 296). Krystalle. F: 187—189°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, löslich in heißem Benzol und siedendem Ligroin. Zersetzt sich an der Luft und in Berührung mit Wasser. — 2C,H₆O + SnBr₄. Krystalle. F: 127—128° (Pr., A. 376, 297). Ziemlich löslich in heißem Benzol vnd siedendem Ligroin. Zersetzt sich an der Luft und in Berührung mit Wasser. hosa. Wird durch Wasser zersetzt. — C,H₆O + SbBr₃ (durch thermische Analyse nachgewiesen). Tafeln. F: 41,5° (M.). Bildet mit SbBr₃ ein Eutektikum bei 25° und 83 Gew. % SbCl₃. — C,H₆O + SbBr₃ (durch thermische Analyse nachge

Umwandlungsprodukte unbekannter Konstitution aus Bensaldehyd.

Tribenzaldehyd C₂₁H₁₆O₃.

- a) Bei 247—248° schmelzende Form (S. 206). Zur Bildung beim Belichten von Benzaldehyd für sich oder in Gegenwart von Jod, Jodbenzol oder Jodosobenzol vgl. Ciamician, Silber, B. 44, 1559; R. A. L. [5] 20 I, 882; Mascarelli, R. A. L. [5] 19 I, 384; Masc., Bosinelli, R. A. L. [5] 19 I, 562; G. 42 I, 85. F: 247—248° (C., S.).
- b) Bei 144—145° schmelzende Form. Kryoskopische Molekulargewichtsbestimmung in Eisessig: CIAMICIAN, SILBER, B. 44, 1559. B. Neben der höherschmelzenden Form und anderen Produkten bei langer Belichtung von Benzaldehyd im geschlossenen Rohr (C., S., B. 44, 1559; R. A. L. [5] 20 I, 882). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 144—145°. Unlöslich in Wasser, löslich in Aceton und Essigester, in der Wärme löslich in Methanol, Alkohol und Benzol. Reagiert nicht mit Semicarbazid.

Verbindung C₁₈H₁₇OCl [wahrscheinlich Chlorwasserstoff-Additionsprodukt von C₆H₅· CH:CH:CO·C(CH₃):CH·C₆H₅]. B. Aus Oxymethylen-butanon, Benzaldehyd und konz. Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur (DIELS, ILBERG, B. 49, 163). — Blättchen (aus Benzol). F: 158—159°. Löslich in Chloroform, weniger in Alkohol, fast unlöslich in Petroläther.

Verbindung $C_{10}H_{17}OBr$ (Konstitution entsprechend der Chlorverbindung, s. o.). B. Aus Oxymethylen-butanon, Benzaldehyd und Bromwasserstoffsäure (DIELS, ILBEG, B. 49, 163). — Prismen (aus Essigester). F: 149—151°.

Verbindung C₂₅H₂₅O₂Cl. B. Man sättigt eine Mischung von Benzaldehyd und Methylacetylaceton oder Dimethylacetylaceton bei —15° mit Chlorwasserstoff und bewahrt die

Reaktionsflüssigkeit 4 Tage lang bei 0° auf (Ryan, Dunlea, B. 47, 2425). — Farblose Prismen (aus Chloroform + Alkohol). F: 170° (Zers.). — Gibt beim Kochen mit Pyridin β -Methyla.a'-diphenyl- β '-benzal-tetrahydropyron $\frac{C_{\circ}H_{\circ}\cdot CH\cdot C_{\circ}\cdot C_{\circ}H_{\circ}}{CH_{\circ}\cdot CH\cdot C_{\circ}\cdot C_{\circ}\cdot$

Hexaacetat der Verbindung Cas Han O. (S. 207).

S. 207, Zeile 26 v. u. statt " $C_{38}H_{32}O_9 = C_{26}H_{14}O_6(O\cdot CO\cdot CH_3)_6$ " lies " $C_{38}H_{32}O_{18} = C_{26}H_{14}(O\cdot CO\cdot CH_2)_6$ ".

Funktionelle Derivate des Benzaldehyds.

Benzaldehyd-diäthylacetal, Benzylidendiäthyläther, Benzaldiäthyläther $C_{11}H_{16}O_2 = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot C_2H_5)_2$ (S. 209). Kp: 222° (Waljaschko, Boltina, Ж. 46, 1791, 1810; C. 1915 II, 463). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: W., B. — Gibt mit Phenylmagnesiumbromid in siedendem Äther Äthylbenzhydryläther und Triphenylmethan (TSCHITSCHIBABIN, JELGASIN, Ж. 46, 41; B. 47, 50).

Benzylidendiacetat, Benzaldiacetat $C_{11}H_{12}O_4 = C_eH_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$ (S. 210). B. Aus Benzaldehyd und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Kupfersulfat, Zinkchlorid oder Eisenchlorid oder bei Zusatz von wenig verd. Schwefelsäure (Knoevenagel, A. 402, 117). Durch Erwärmen von Benzaldehyd mit Phosphorpentoxyd und Essigsäureanhydrid (Bakunin, C. 1917 II, 523). Durch kurzes Aufbewahren von Benzaldehyd mit wenig konz. Schwefelsäure enthaltendem Acetanhydrid (Wegscheider, Späth, M. 30, 849; Sp., M. 36, 38). — F: 46° (Kn.), 45° (W., Sp.). Kp₂₀: 154° (Kn.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Waljaschka, Bolttina, Ж. 46, 1791, 1812; C. 1915 II, 463. — Zersetzt sich beim Aufbewahren langsam (Kn.).

Bensylidendipropionat, Bensaldipropionat $C_{13}H_{16}O_4 = C_4H_5 \cdot CH_(O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2$. B. Durch 12-stdg. Aufbewahren von Benzaldehyd mit wenig konz. Schwefelsäure enthaltendem Propionsäureanhydrid (Wegscheider, Späth, M. 30, 858). Öl. — Kp₁₀: 158—159°. — Ist durch heißes Wasser leicht verseifbar.

Bensaldehydschweflige Säure $C_7H_8O_4S=C_8H_8\cdot CH(OH)\cdot O\cdot SO_8H^3$ (S. 211). Na $C_7H_7O_4S$. Ultraviolettes Absorptionsspektrum der Lösung in Alkohol: Purvis, Soc. 105, 2497; in Wasser: Waljaschko, K. 42, 760, 795; C. 1910 II, 1751.

Bensaldehydsalpetersäure $C_{e}H_{s} \cdot CHO + HNO_{s}$ s. S. 118.

Oxalsäure-bis-[a-chlor-benzylester] C₁₆H₁₅O₄Cl₂ = [C₆H₅·CHCl·O·CO—]₃. B. Beim Aufbewahren von Benzaldehyd und Oxalylchlorid in Petroläther (STAUDINGER, ANTHES, B. 46, 1436). — Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff). Zersetzt sich bei raschem Erhitzen bei ca. 212°. Spaltet beim Erhitzen Kohlenoxyd ab.

Oxalsaure-bis-[a-brom-benzylester] $C_{16}H_{18}O_4Br_2 = [C_6H_5\cdot CHBr\cdot O\cdot CO-]_2$. B. Aus Benzaldehyd und Oxalylbromid in Petroläther (STAUDINGER, ANTHES, B. 46, 1435; ADAMS, VOLLWEILER Am. Soc. 40, 1741). — Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff). F: 131° (Zers.) (St., A.), 130—131° (AD., V.). — Zerfällt beim Aufbewahren an der Luft und beim Erhitzen (St., A.; AD., V.).

"Benzaldehydisobutylthionaminsäure" $C_{11}H_{17}O_3NS = C_4H_5 \cdot CH(OH) \cdot N(SO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ (?) oder $C_4H_5 \cdot CH(O \cdot SO_2H) \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ (?) (8. 212).

Zur Konstitution vgl. die Bemerkung bei der formaldebydschwefligen Säure, Ergw. Bd. I,
 303 Anm. 2.

Krystallpulver (G., Mehler, Z. anorg. Ch. 89, 316). — $2C_8H_9N + 2HCl + IrCl_4$. Schwarze Krystalle (G., Ottenstein, Z. anorg. Ch. 89, 346). — $2C_8H_9N + 2HBr + PtBr_4$. Roter, krystallinischer Niederschlag (G., Rausch, J. pr. [2] 88, 422).

Verbindung $C_{16}H_{31}O_2N$. Ebullioskopische Molekulargewichts-Bestimmung in Benzol: Staudenger, Klever, Kober, A. 374, 39. — B. In geringer Menge bei der Einw. von Dimethylketen auf Benzalmethylamin in Äther (St., Kl., Ko.). — Krystalle (aus Methanol). **F**: 115°.

Benzaldehyd-äthylimid, Benzal-äthylamin $C_9H_{11}N=C_eH_5\cdot CH:N\cdot C_3H_5$ (S. 213). Kp: 194—196° (Mailhe, Bl. [4] 25, 322). — Bei der katalytischen Hydrierung über Nickel bei 200—215° entsteht neben etwas Ammoniak, Diäthylamin, Triäthylamin und Toluol hauptsächlich Athylbenzylamin (M.). Kondensiert sich mit Kaliumcyanat in Eisessig in Gegenwart von etwas Salzsaure zu 4.6-Dioxo-1-äthyl-2-phenyl-hexahydro-1.3.5-triazin $C_2H_5\cdot N$ —CO—NH (HALE, LANGE, Am. Soc. 41, 387). — C₂H₃₁N+HBr+AuBr₃. Rost-C.H. CH—NH—CO braune Krystalle (Gutbier, Huber, Z. anorg. Ch. 85, 392). — $2C_9H_{11}N + 2HCl + TeCl_4$. Gelbe, faserige Prismen (G., Flury, Z. anorg. Ch. 86, 180). — $2C_9H_{11}N + 2HBr + TeBr_4$. Gelbrote Krystalle (G., Fl., Z. anorg. Ch. 86, 195). — $C_9H_{11}N + HCl + PdCl_2$. Rote Blättchen (Gutbier, Fellner, Z. anorg. Ch. 95, 174). — $2C_9H_{11}N + 2HBr + OsBr_4$. Schwarze Nadeln (G., Mehler, Z. anorg. Ch. 89, 318). — $2C_9H_{11}N + 2HCl + IrCl_4$. Fast schwarze Nadeln (G., Ottenstein, Z. anorg. Ch. 89, 347). — $2C_9H_{11}N + 2HBr + PtBr_4$. Rote Blättchen (G., RAUSCH, J. pr. [2] 88, 422).

Bensaldehyd-geranylimid, Bensal-geranylamin $C_{17}H_{28}N=C_6H_5\cdot CH:N\cdot CH_2\cdot CH:C(CH_3)\cdot [CH_2]_3\cdot C(CH_3):CH_2$ oder $C_6H_5\cdot CH:N\cdot CH_2\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH:C(CH_3)$ oder Gemisch beider. Flüssigkeit. $Kp_{20}\colon 220^o$ (Forster, Cardwell, Soc. 103, 1345).

 $\begin{array}{lll} \textbf{N-Carboxymethyl-isobenzaldoxim, Isobenzaldoxim-N-essigs\"{a}ure} & C_0H_0O_3N = \\ C_6H_5\cdot CH:N(:O)\cdot CH_2\cdot CO_2H & bezw. & C_6H_5\cdot HC \\ \hline O & N\cdot CH_2\cdot CO_2H. & Zur Konstitution vgl. \end{array}$ Angeli, R. A. L. [5] 18 II, 40 Anm. 1. — B. Durch Erwärmen von β -Benzaldoxim-kalium mit chloressigsaurem Kalium in wäßr. Lösung (Hantzsch, Wild, A. 289, 307). Durch Kochen von a Benzaldoxim mit Chloressigsäure und überschüssiger Kalilauge (Cohn, P. C. H. 55, 736). — Nadeln (aus heißem Wasser oder Alkohol). F: 183° (Zers.) (H., W.; C.). Unlöslich in Ather, sehr wenig löslich in Alkohol und Wasser in der Kälte (H., W.). — Wirkt reduzierend (H., W.). Beim Erwärmen mit überschüssiger Eisenchlorid-Lösung erhält man Benzaldehyd und Oximinoessigsäure (H., W.). Gibt bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure Benzaldehyd und Glykokoll (H., W.). Durch kurzes Kochen mit konz. Salzsäure erhält man Benzaldehyd und Hydroxylaminoessigsäure (H., W.). Beim Behandeln mit Kalilauge tritt Zersetzung ein (H., W.). — Das Natriumsalz schmeckt stark süß (C.).

Hydrobensamid $C_{nH_{18}N_2} = C_0H_5 \cdot CH(N:CH \cdot C_0H_6)_2$ (8. 215). Wasserstoffperoxyd + Natriumhypochlorit rufen in der wäßrig-alkoholischen Suspension von Hydrobenzamid eine grünlichgelbe Luminescenz hervor (Blanchettière, C. r. 157, 118). Bei der Oxydation von Hydrobenzamid in Benzol mit Jod und Sodalösung entsteht 2.4.6-Triphenyl-1.3.5-triazin (BOUGAULT, ROBIN, C. r. 169, 978; ROBIN, A. ch. [9] 16, 113). Hydrobenzamid gibt bei der elektrolytischen Reduktion in alkal. Lösung an Bleikathoden Dibenzylamin und Benzylamin (Brand, Höing, Z. El. Ch. 18, 747). Liefert mit Chloral in Chloroform eine Verbindung vom Schmelzpunkt 137—1396 (Blättchen); sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Äther (Сони, Р. С. Н. 53, 28). Gibt beim Schütteln mit Schwefelkohlenstoff in Alkohol ein leicht zersetzliches Additionsprodukt [F: 135° (Zers.); schwer löslich in Alkohol] (C.). — Nach Brand, Hölne ist Hydrobenzamid sehr giftig; vgl. dagegen R. Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen, Bd. II [Stuttgart 1906], S. 118.

Benzal-bis-acetamid, Benzaldiacetamid $C_{11}H_{14}O_2N_2=C_0H_5\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CH_2)_2$ (S. 217). B. Man kocht äquimolekulare Mengen von Benzaldehyd und Acetamid ca. 10 Minuten bis zum Aufhören der Wasserdampf-Entwicklung (Chattaway, Swinton, Soc. 101, 1206). — Haarähnliche Krystalle (aus Alkohol). F: 245°. — Beim Schütteln der Suspension in Chloroform mit Chlorkalk-Lösung + verd. Essigsäure entsteht N.N'-Dichlorbenzal-bis-acetamid.

N.N'- Dichlor - benzal - bis - acetamid $C_{11}H_{12}O_2N_2Cl_2 = C_4H_5 \cdot CH(NCl \cdot CO \cdot CH_4)_2$. B. Durch Schütteln einer Suspension von Benzaldiscetamid in Chloroform mit Chlorkalk-Lösung + verd. Essigsaure (Chattaway, Swinton, Soc. 101, 1206). — Monokline Prismen (Drugman, Z. Kr. 53, 267; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 447). F: 74-75° (CH., Sw.). — Ist leicht zersetzlich (Dr.). Macht aus mit Essigsaure angesauerter Kaliumjodid-Lösung Jod frei (Cr., Sw.). Wird durch konz. Kalilauge energisch zersetzt (CH., Sw.).

Verbindung $C_{20}H_{25}O_3N_3=C_6H_5\cdot CH:N\cdot CH(C_6H_5)\cdot NH\cdot C(CH_3):CH\cdot CO_3\cdot C_2H_5$ (S. 218). B. Durch Einw. von alkoh. Ammoniak auf Benzalacetessigester (ASAHINA, KURODA, B. 47,

1816; vgl. RUHEMANN, Soc. 83, 378; Ru., Watson, Soc. 85, 459). — Nadeln (aus Alkohol). F: 127° (A., K.), 125° (R.). — Gibt in Aceton mit KMnO₄ 4-Methyl-2.6-diphenyl-pyrimidin-carbonsāure-(5)-äthylester (A., K.). — Pikrat $C_{20}H_{22}O_2N_2 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Prismen mit 1 H_2O . F: 220— 225° (Zers.) (A., K.).

a-Bengaldoxim, "Beng-anti-aldoxim" $C_7H_7ON=C_6H_5\cdot CH:N\cdot OH$ $(S.~218)^1)$. Die stabilen Krystalle sind stärker doppelbrechend als die bei rascher Abkühlung aus der Schmelze gewonnenen instabilen (Wallerant, C. r. 158, 1474). $n_{\alpha}^{v_{i}}$: 1,5853; $n_{\beta}^{v_{i}}$: 1,5930; $n_{\gamma}^{v_{i}}$: 1,6130 (Cotton, Mouton, A. ch. [8] 28, 215). Ultraviolettes Absorptionsspektrum der Dämpfe: Purvis, Soc. 105, 2496. Dielektr.-Konst. der unterkühlten Flüssigkeit bei 20,1°: 3,55 (λ = 60 cm) (Dobrosserdow, 3K. 43, 128; C. 1911 I, 955). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 339. Magnetische Doppelbrechung: C., M. — Viscosität einer Lösung in Isoamylacetat: Thole, Soc. 101, 554. Ultraviolettes Absorptionsspektrum der Lösung in Alkohol: PURVIS, Soc. 105, 2496; in Alkohol und natriumathylat-haltigem Alkohol: WALJASCHKO, Ж. 42, 1020; С. 1910 II, 1752; BRADY, Soc. 105, 2115; in Alkohol, natriumäthylat-haltigem bezw. salzsäurehaltigem Alkohol und in Wasser: W., Boltina, Ж. 46, 1814; C. 1915 II, 463; W., Ж. 46, 1822; C. 1915 II, 463. — Bei der Oxydation von Benzaldoxim in Benzol mit Jod und Sodalösung entstehen Benzaldoximperoxyd (S. 122), Dibenzenyloxoazoxim $C_6H_5 \cdot C < N(:O) > C \cdot C_6H_5$ (Hptw. Syst. No. 4629; Ergw. Syst. No. 4496) und das Benzoat des Benzaldoxims (Bougault, Robin, C. r. 169, 341; R., A.ch. [9] 16, 83). α-Benzaldoxim wird beim Behandeln mit einer alkal. Suspension von Chromohydroxyd auf dem Wasserbad zu Benzylamin reduziert (TRAUBE, PASSARGE, B. 49, 1699). Bei der Einw. von flüssigem Chlorwasserstoff auf a-Benzaldoxim entsteht das bei 1056 schmelzende Hydrochlorid des a-Benzaldoxims (Brady, Dunn, Soc. 109, 679). Beim Kochen mit Pikrylchlorid in Alkohol bilden sich Benzaldehyd und Pikramid (Стиза, G. 411,695)²). a-Benzaldoxim gibt beim Kochen mit Chloressigsäure und überschüssiger Kalilauge Isobenzaldoxim-N-essigsäure (Сонк, P. C. H. 55, 736). Beim Verreiben des Natriumsalzes mit p-Toluolsulfonsäurechlorid und verd. Sodalösung entsteht eine Verbindung $C_{14}H_{13}O_3NS$ (s. bei p-Toluolsulfonsäurechlorid); in Gegenwart von verd. Natronlauge entsteht daneben Benzonitril (FORSTER, JUDD, Soc. 97, 263). Bei der Reaktion von a-Benzaldoxim mit Phenylisoeyanat in Äther entsteht zuerst das O-Carbanilsäure-Derivat des β -Benzaldoxims, das sich allmählich in das Derivat des α -Benzaldoxims umlagert (Br., D., Soc. 109, 671). Das Natriumsalz gibt beim Erhitzen mit Diphenylcarbamidsaure-chlorid in trocknem Chloroform das O-Diphenylcarbamidsaure-Derivat des β-Benzaldoxims (Br., D., Soc. 103, 1616). — C, H, ON + HCl. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die ather. Lösung von a-Benzaldoxim unterhalb 0° (Luxmoore, Soc. 89, 179) oder durch Einw. von flüssigem Chlorwasserstoff auf a-Benzaldoxim (Br., D.). F: 105° (Br., D.), $103-105^{\circ}$ (L.). Wandelt sich beim Umkrystallisieren in das niedrigerschmelzende Hydrochlorid des β -Benzaldoxims um (L.; Br., D.). — $NaC_7H_6ON+H_1O$. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in natriumäthylat-haltigem Alkohol: BRADY, Soc. 105, 2115; WALJASCHKO, JK. 42, 1020; 46, 1826; C. 1910 II, 1752; 1915 II, 463.

β-Benzaldoxim, "Benz-syn-aldoxim" C₂H₇ON = C₆H₅·CH:N·OH (S. 221)¹). Viscosität im Gemisch mit Isoamylacetat: Thole, Soc. 101, 554. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol und alkoh. Natriumäthylat-Lösung: Brady, Soc. 105, 2115; Waldachko, 3K. 46, 1824; C. 1915 II, 463. — Beim Auflösen in flüssigem Chlorwasserstoff entsteht das Hydrochlorid vom Schmelzpunkt 103° (Br., Dunn, Soc. 109, 679). Das Natriumsalz gibt mit Benzoylchlorid in Äther dasselbe Benzoat wie a-Benzaldoxim (Forster, Judd. Soc. 97, 263), beim Schütteln mit p-Toluolsulfonsäurechlorid in 5°/6iger Natronlauge Benzonitril (F., J.), beim Behandeln mit Diphenylcarbamidsäure-chlorid in trocknem Äther das O-Diphenylcarbamidsäure-Derivat des β-Benzaldoxims (Br., Dunn, Soc. 103, 1616). — Niedrigerschmelzendes Hydrochlorid C₇H₇ON+HCl. (S. 222). B. Durch Umkrystallisieren von a-Benzaldoxim-hydrochlorid (Luxmoore, Soc. 69, 179; Br., D., Soc. 109, 657, 679). F: 63° (Br., D.). — Höherschmelzendes Hydrochlorid C₇H₇ON+HCl. B. Durch Einw. von flüssigem Chlorwasserstoff auf β-Benzaldoxim (Br., D., Soc. 109, 679).

¹) Die von Hantzsch (B. 24, 19) begründeten Konfigurations-Formeln der Aldoxime sind nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] unsieher geworden; eine endgültige Feststellung der Konfiguration ist bisher nicht gelungen. Bezüglich der großen Literatur über diesen Gegenstand sei verwiesen auf G. WITTIG, Lehrbuch der Stereochemie [Leipzig 1930], S. 192; vgl. ferner z. B. MEISENHEIMER, B. 54, 3206; M., ZIMMERMANK, V. KUMMER, A. 446, 205; M., THEILACKER, A. 446, 143: BRADY, BISHOP, Soc. 127, 1357; B., GOLDSTEIN, Soc. 1926, 1918; B., CHOKSHI, Soc 1929, 946; v. Auwers, Seyfried, A. 484, 194, 212.

²⁾ Vgl. indessen BRADY, KLEIN, Soc. 127, 846.

F: 103°. — NaC, H₀ON. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in natriumäthylat-haltigem Alkohol: Brady, Soc. 105, 2115; Waljasohko, K. 46, 1824; C. 1915 II, 463.

O-Methyl-bens-anti-aldoxim, a-Bensaldoxim-methyläther $C_5H_5ON = C_6H_5\cdot CH: N\cdot O\cdot CH_3$ (S. 223). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Brady, Soc. 105, 2113.

O-Methyl-benz-syn-aldoxim, β -Benzaldoxim-methyläther $C_0H_0ON = C_0H_5 \cdot CH:N \cdot O \cdot CH_0$ (S. 223). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Brady, Soc. 105, 2113.

O-Carboxymethyl-bens-anti-aldoxim, a-Bensaldoxim-O-essigeäure $C_0H_0O_0N=C_4H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (S. 224). F: 98° (Cons., P. C. H. 55, 736). Loslich in Ather. Das Natriumsalz schmeckt stark süß.

Bensaldoximperoxyd C₁₄H₁₂O₂N₂ = C₆H₅·CH:N(:O)·O·N:CH·C₆H₅ oder vielleicht C₄H₅·HC N·O·N:CH·C₆H₅¹). Konstitution nach Wieland, Priv.-Mitt.; vgl. a. Semper, Diss. [München 1907], S. 40; Ciusa, Parisi, G. 53, 671 Anm. 8; 55, 416, 419. — B. Neben anderen Produkten bei der Oxydation von Benzaldoxim in Benzol mit Jod und Sodalösung (Bougault, Robin, C. r. 169, 341; R., A. ch. [9] 16, 83). Neben Dibenzenylazoxim und anderen Produkten bei der Oxydation von a-Benzaldoxim oder β-Benzaldoxim durch Kalium ferricyanid in verdünnter alkalischer Lösung (Beckmane, B. 22, 1589, 1591). Durch Behandeln von a-Benzaldoxim mit Natriumhypochlorit in wäßr. Lösung unter Kühlung (Ponzio, Busti, C. 1906 II, 232; G. 36 II, 339). Durch Einleiten von Stickoxyden in die äther. Lösung von a-Benzaldoxim oder β-Benzaldoxim (Be., B. 22, 1591). Bei der Einw. von 1 Mol N₂O₄ auf 1 Mol a-Benzaldoxim in Ather, neben Benzaldehyd, Diphenylfuroxan und Phenyldinitromethan (Hauptprodukt) (Ponzio, G. 36 II, 288; J. pr. [2] 78, 495; R. A. L. [5] 15 II, 119). Durch Behandeln von a-Benzaldoxim in kalter ätherischer Lösung mit Amylnitrit (Minunni, Ciusa, R. A. L. [5] 14 II, 520; Franzen, Zimmermann, J. pr. [2] 73, 253) oder Äthylnitrit (F., Z.). Bei der Einw. von salpetriger Säure auf Phenylisonitromethan (Wieland, Semper, B. 39, 2525). — Blättchen, die sich an der Luft gelb färben. Schmilzt je nach der Art des Erhitzens unter Zersetzung bei 114—116° (W., S.), ca. 110° (R.), 105° (Be.; F., Z.) oder 160° (Maquenne'scher Block) (R.). Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther, schwer löslich in Eisessig, löslich in warmem Chloroform oder Benzol (Be.; W., S.), in Benzaldoxim und Dibenzenylazoxim C₆H₆·CNNO C·C₆H₆ über. Liefert beim Kochen mit Benzol Benz-

aldoxim und Dibenzenyloxoazoxim $C_6H_5 \cdot C < N_{N(:0)} > C \cdot C_6H_5$ (Robin, C. r. 169, 695; A. ch. [9] 16, 90; vgl. Beckmann, B. 22, 1592). Dibenzenyloxoazoxim entsteht auch bei längerem Aufbewahren von Benzaldoximperoxyd mit Jod und Soda in wäßrig-benzolischer Suspension (R., C. r. 169, 696; A. ch. [9] 16, 92). Beim Kochen mit alkoh. Schwefelammonium entsteht a-Benzaldoxim (Be.). Beim Einleiten von Stickoxyden in die äther. Suspension von Benzaldoximperoxyd bildet sich Diphenylfuroxan (Hptw. Syst. No. 4629; Ergw. Syst. No. 4496) (Be.). — Gibt mit Phenol und Schwefelsäure unter Zersetzung eine grüne Färbung, die beim Verdünnen in Rot und beim Zufügen von Alkalien in Blaugrün übergeht (W., S.).

S-[2-Nitro-phenyl]-N-benzal-thiohydroxylamin, Bonzalverbindung des o-Nitro-phenylschwefelamids $C_{12}H_{10}O_2N_3S=C_4H_5\cdot CH:N\cdot S\cdot C_4H_4\cdot NO_3$. B. Durch Kochen von o-Nitro-phenylschwefelamid (Ergw. Bd. VI, S. 158) mit Benzaldehyd in Alkohol (ZINCKE, FARR, A. 391, 76). — Goldgelbe Nadeln. F: 159°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, weniger in Alkohol.

S-[4-Nitro-phenyl]-N-bensal-thiohydroxylamin, Bensalverbindung des p-Nitro-phenylschwefelamids $C_{1p}H_{10}O_2N_2S=C_0H_5\cdot CH:N\cdot S\cdot C_0H_4\cdot NO_2$. B. Durch Kochen von p-Nitro-phenylschwefelamid (Ergw. Bd. VI, S. 160) mit Benzaldehyd in Alkohol (ZINCKE, LEMHARDT, A. 400, 17). — Nädelchen (aus Benzin + Benzol oder aus verd. Alkohol). F: 130°. Leicht löslich in heißem Eisessig und Benzol, weniger in Alkohol und Benzin.

S-[4-Chlor-2-nitro-phenyl]-N-bensal-thiohydroxylamin, Bensalverbindung des 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelamids $C_{13}H_{2}O_{2}N_{3}ClS = C_{4}H_{5}\cdot CH:N\cdot S\cdot C_{4}H_{3}Cl\cdot NO_{3}$. B. Durch Kochen von 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelamid mit Benzaldehyd in Alkohol (ZINCKE, A. 416, 100). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 161°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, weniger in Alkohol und Benzin.

S-[2-Nitro-4-methyl-phenyl]-N-benzal-thiohydroxylamin, Benzalverbindung des 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelamids $C_{14}H_{19}O_{2}N_{3}8 = C_{4}H_{5}\cdot CH:N\cdot 8\cdot C_{4}H_{5}(NO_{3})\cdot CH_{3}$. B. Durch Kochen von 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelamid mit Benzaldehyd in

¹⁾ Wird im Hauptwerk auf Grund der 2. Formel unter Syst. No. 4194 abgehandelt. Der vorliegende Artikel enthält die gesamte Literatur bis 1. I. 1920.

Alkohol (ZINCKE, A. 406, 117). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 146°. Leicht löslich in Benzol, Eisessig und heißem Alkohol.

S-[1-Chlor-naphthyl-(2)]-N-bensal-thiohydroxylamin, Bensalverbindung des [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelamids $C_{17}H_{17}NCIS = C_6H_5\cdot CH:N\cdot S\cdot C_{10}H_6Cl.$ B. Durch Aufbewahren von [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelamid mit Benzaldehyd in Methanol (ZINCKE, EISMAYEB, B. 51, 760). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 106—107⁵. Leicht löslich in Eisessig, löslich in Alkohol.

8-Triphenylmethyl-N-bensal-thiohydroxylamin, Bensalverbindung des Triphenylmethylschwefelamids $C_{26}H_{21}NS = C_{6}H_{5} \cdot CH : N \cdot S \cdot C(C_{6}H_{5})_{2}$. B. Durch Einw. von alkoh. Natriumäthylat auf Triphenylmethylschwefelamid und Benzaldehyd in Benzol (Vorländer, Mittag, B. 52, 420). — Gelbe Nadeln (aus Isoamylacetat oder Chloroform + Alkohol). F: 128°.

Bensaldehyd-hydrason, Bensalhydrasin $C_7H_8N_2=C_8H_5\cdot CH:N\cdot NH_1$ (S. 225). Gibt bei der Oxydation mit gelbem Quecksilberoxyd in Petroläther Phenyldiazomethan (STAUDINGER, GAULE, B. 49, 1906). Darstellung gemischter Azine durch Erhitzen von Benzalhydrazin mit substituierten Benzalanilinen unter Ausschluß von Wasser: Franzen, Eichler, J. pr. [2] 82, 241. Reaktionen des Benzalhydrazins, die unter Umlagerung in Benzaldazin und Hydrazin verlaufen: Fr., Ei.

Bensaldehyd-[β-phenoxy-āthylhydrazon] C₁₈H₁₆ON₂ = C₆H₅·CH:N·NH·CH₂·CH₂·CO-C₆H₅. B. Aus [β-Phenoxy-āthyl]-hydrazinhydrochlorid und Benzaldehyd (GABRIEL, B. 47, 3030). — Blāttchen (aus Alkohol). F: 77,5—79°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln, weniger in Ligroin und Petroläther.

Bensaldehyd - $[\beta,\beta,\beta$ - trichlor - a - oxy - äthylhydrason], Bensalverbindung des Chloralhydrasins $C_pH_0ON_2Cl_3=C_gH_1\cdot CH:N\cdot NH\cdot CH(OH)\cdot CCl_3$. B. Durch Schütteln von Benzaldehyd mit Chloralhydrazin in Wasser (Stolle, Helwerth, J. pr. [2] 88, 316). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 65° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser. — Zersetzt sich leicht.

Dibensalhydrasin, Bensaldasin, Bensalasin C₁₄H₁₂N₂ = C₄H₅·CH:N·N:CH·C₆H₅ (S. 225). B. Verlauf der Bildung aus Benzhydrazid und Natronlauge unter verschiedenen Bedingungen: Cubrus, Melbach, J. pr. [2] 81, 513. Bei der Oxydation von a-Hydrazinophenylessigsäure C₄H₅·CH(NH·NH₂)·CO₂H mit Eisenchloridlösung (Darapsky, J. pr. [2] 96, 288). — Durst. Man löst 260 g Hydrazinsulfat mit Wasser und etwas weniger als 2 Mol Ammoniak zu ca. 2 l und läßt unter starkem Rühren 430 cm² Benzaldehyd einfließen (Thiele, A. 376, 244 Anm. 2). — Nadeln (aus Alkohol). F: 92° (Pascal, Bl. [4] 15, 455), 93° (Merkin, Ж. 42, 1207; C. 1911 I, 222). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 83. Thermische Analyse der binären Gemische mit trans-trans-a.b-Diphenyl-a.y-butadien (ununterbrochene Mischkrystallreihe), Diphenylbutadiin (Eutektikum bei 77° und 23,5 Gew. °/o Benzalazin), N.N'-Dibenzyl-hydrazin, a-Naphthaldazin, Furfuraldazin und Cinnamal-anilin: P., Bl. [4] 15, 454. — Zersetzt sich oberhalb 275° unter Bildung von Stilben, wenig Phenanthren und der Verbindung C₁₂H₁₂N₃ (S. 124) (Pascal, Normand, Bl. [4] 9, 1032). Gibt bei der elektrolytischen Reduktion in methylalkoholischer Kalilauge an einer Bleikathode N.N'-Dibenzyl-hydrazin (Thiele, A. 376, 261). Beim Einleiten von Chlor in die Lösung von Benzaldazin in Tetrachlorkohlenstoff entsteht je nach den Bedingungen Bis-[a-chlor-benzal]-hydrazin (Syst. No. 935) oder Benzal-[a-chlor-benzal]-hydrazin (Syst. No. 935) oder Benzal-[a-chlor-benzal]-hydrazin (Syst. No. 935) oder Benzal-[a-chlor-benzal]-hydrazin (Syst. No. 935) (Stollé, J. pr. [2] 85, 386; St., Helwerth, B. 47, 1135; vgl. a. Cubrius, Quedenfeldt, J. pr. [2] 58, 392). Durch Behandeln von Benzaldazin in Benzol mit Dimethylsulfat und Zersetzen des entstandenen Additionsproduktes mit Wasser erhält man Benzaldehyd und Methylhydrazinsulfat (Thiele, A. 876, 244). Benzaldazin gibt mit Chloralhydrat auf dem Wasserbad oder in siedendem Eisessig die Verbindung C₂H₂ON₂Br₂ (S. 124) (K.NÖFFER, M. 34, 776;

eine Verbindung der nebenstehenden Formei (Syst. No. 4144); analog verläuft die Reaktion mit Kaliumrhodanid in Eisessig-Lösung und mit Phenylisocyanat bei 160—170° (Balley, Moore, Am. Soc. 39, 286; R., McPherson, Am. Soc. 39, 1331, 1335). Benzaldazin gibt mit salzsaurem Semicarbazid und Kaliumacetat in verd. Alkohol Benzaldehydsemicarbazon (Knöffer, M. 32, 754). Bei der Einw. von 4 Mol Athylmagnesiumbromid auf Benzaldazin entsteht als Hauptprodukt festes γ.δ-Diphenyl-hexan (Busch, Fleischmann, B. 43, 748); bei der Einw. von 4 Mol Phenylmagnesiumbromid wurden Benzaldehyd-benzylhydrazon und Benzaldehyd-benzhydrylhydrazon, bei der Einw. von 4 Mol Benzylmagnesiumchlorid Benzaldehyd-[α.β-diphenyl-āthylhydrazon] und N.N'-Dibenzyl-hydrazin isoliert (B., Fl., B. 43, 743, 746).

Benzaldazintetrabromid $C_{14}H_{12}N_1Br_4=C_6H_5\cdot CHBr\cdot NBr\cdot NBr\cdot CHBr\cdot C_6H_5$ (S. 226). Zur Konstitution vgl. Reddellen, J. pr. [2] 91, 221. — Bei längerem Aufbewahren über Atzkali und darauffolgendem Behandeln mit Sodalösung erhält man Benzaldazin und 4-Benzalamino-3.5-diphenyl-1.2.4-triazol (Syst. No. 3813) (STOLLÉ, $J.\ pr.\ [2]$ 85, 390). — Benzaldazinhydrobromid $C_{14}H_{18}N_2+HBr.\ B.$ Durch Einleiten von Bromwasserstoff in die äther. Lösung von Benzaldazin (STOLLÉ, $J.\ pr.\ [2]$ 85, 390). Gelbliche Blättchen. F: 165°. — Verbindung von Benzaldazin mit Styphninsäure $C_{14}H_{12}N_2+C_4H_3O_6N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 152° (Agostinelli, $G.\ 48$ I, 127).

Verbindung C₂₈H₂₃N₃ (vielleicht identisch mit der Verbindung C₂₈H₂₃N₃ aus Benzoinhydrazon, *Hptw. Bd. VIII*, S. 176). — B. Beim Erhitzen von Benzaldazin auf eine 275° übersteigende Temperatur (PASCAL, NORMAND, Bl. [4] 9, 1033). — Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 261°. Kp: 460°. Sublimiert unzersetzt. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Nitrobenzol, schwer in Benzol und Tetrachlorkohlenstoff. — Gibt ein bei 1986 schmelzendes Pikrat.

Verbindung C₉H₇ON₂Cl₂. B. Aus Chloralhydrat und Benzaldazin durch Erwärmen auf dem Wasserbade oder durch Kochen in Eisessig-Lösung (Knöpper, M. 34, 776; 37, 366). — Fast farblose Schuppen (aus heißem verd. Alkohol). F: 185°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, heißem Benzol und Chloroform. Wird durch Säuren aus den Lösungen in Alkalien unverändert wieder abgeschieden. — Beim Erhitzen mit Kalilauge entsteht eine Verbindung C₉H₆ON₂Cl₂ (Krystalle; F: 86°; löslich in Benzol, Äther und Chloroform).

Verbindung C₆H₇ON₂Br₃. B. Aus Benzeldazin und geschmolzenem Bromalhydrat (Knöffer, M. 37, 362). — Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 180°. — Gibt beim Erwärmen mit Kalilauge eine Verbindung C₂H₆ON₂Br₂ (Tafeln; F: 98°; löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser).

Verbindung C₀H₀ON₂Br₂. B. Durch kurzes Kochen von Benzaldazin mit Bromalhydrat in Eisessig-Lösung (Knöffer, M. 37, 366). — Krystalle (aus Alkohol). F: 213°. Löst sich in Alkalien und scheidet sich aus diesen Lösungen nach Zusatz von Säure unverändert aus.

Methylglyoxal-oxim-benzalhydrazon $C_{10}H_{11}ON_3 = C_0H_3 \cdot CH : N \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot CH : N \cdot OH$. B. Durch Erwärmen von Benzaldehyd mit Methylglyoxal-oxim-hydrazon in Alkohol (DEY, Soc. 105, 1042). — Gelbe Nadeln (aus Aceton). F: 89°.

Diacetyl-mono-benzalhydrazon $C_{11}H_{12}ON_2 = C_2H_3 \cdot CH : N \cdot N : C(CH_2) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Schütteln von Benzaldehyd mit Diacetyl-monohydrazon (DIELS, Pyllumer, B. 48, 227). — Gelbe Blättchen (aus Methanol). F: 45—46°. Sehr leicht löslich in organischen Flüssigkeiten. — Gibt beim Erwärmen mit verd. Säuren Diacetyl, Benzaldehyd und Hydrazin.

 $\textbf{Diacetyl-oxim-benealhydrason} \quad C_{11}H_{12}ON_3 = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot N : C(CH_3) \cdot C(CH_3) : N \cdot OH.$ B. Durch Erwärmen von Benzaldehyd mit Diacetyl-oxim-hydrazon in Methanol auf 40-50° (Forster, Dev., Soc. 101, 2240). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 107°.

Diacetyl-bis-bensalhydrason $C_{18}H_{18}N_4=C_6H_5\cdot CH:N\cdot N:C(CH_3)\cdot C(CH_3):N\cdot N:CH\cdot C_6H_5$. B. Durch Erwärmen von Benzaldehyd mit Diacetyldihydrason in alkoh. Lösung (DARAPSKY, SPANNAGEL, J. pr. [2] 92, 288). — Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 120°.

Bensaldehyd-acetylhydrason, Bensal-acetyl-hydrasin $C_0H_{10}ON_8=C_0H_6\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 226). Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 135° (Curtius, Hussong, J. pr. [2] 83, 259), 137° (Stollé, J. pr. [2] 69, 145).

 $\begin{array}{ll} \textbf{Bensaldehyd-[a-asido-propionyl-hydrason], Bensal-[a-asido-propionyl]-hydrasin} \\ \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{11}\textbf{ON}_5 = \textbf{C}_{0}\textbf{H}_{5}\cdot\textbf{CH}:\textbf{N}\cdot\textbf{NH}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}(\textbf{N}_{3})\cdot\textbf{CH}_{3}. \quad \textbf{\textit{B}}. \quad \textbf{Durch Schütteln von Aceton-[a-azido-propionyl]-hydrasin} \\ \textbf{Schütteln von Aceton-[a-azido-propionyl]-hydrasin} \\ \textbf{Schüteln von Aceton-[a-azido-pr$ propionyl-hydrazon] in verdünnter wäßriger Lösung mit Benzaldehyd (Curtius, Franzen, B. 45, 1040). — Nadeln (aus Alkohol). F: 92°. Leicht löslich in siedendem Wasser, Alkohol, Benzol und Chloroform, etwas schwerer in Ather.

Bensaldehyd-[β -asido-propionyl-hydrason], Bensal-[β -asido-propionyl]-hydrasin $C_{10}H_{11}ON_5=C_0H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N_3$. B. Durch Schütteln von Aceton-[β -azido-propionyl-hydrason] in wäßr. Lösung mit Benzaldehyd (Curtus, Franzen, B. 45, 1043). — Nadeln (aus Alkohol). F: 117º. Ziemlich leicht löslich in Äther und heißem Wasser, weniger

Benzaldehyd - [γ -azido - butyryl - hydrazon], Benzal-[γ -azido-butyryl]-hydrazin $C_{11}H_{13}ON_5=C_4H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot N_3$. B. Durch Schütteln von Isopropyliden-[γ -azido-buttersäurehydrazid] mit Benzaldehyd in wenig Essigsäure enthaltendem Wasser (Curtius, Giulini, B. 45, 1049). — Perlmutterglänzende Blättchen (aus kaltem verd. Alkohol). F: 47°.

Benzaldehyd-laurylhydrason, Benzal-lauryl-hydrasin $C_{10}H_{20}ON_2 = C_0H_5 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von Laurinsäurehydrazid mit Benzaldehyd in Alkohol (CUETIUS; J. pr. [2] 89, 512). — Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 79°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol, unlöslich in Wasser.

Benzaldehyd-crotonylhydrazon, Benzal-crotonyl-hydrazin $C_0H_{18}ON_4=C_6H_{\Delta}\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH:CH\cdot CH_3$ (S. 227). F: 72° (Muckermann, J. pr. [2] 84, 282).

Oxalsäure-äthylester-benzalhydraxid, Benzalhydraxino-glyoxylsäure-äthylester $C_{11}H_{12}O_3N_2=C_6H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Oxalsäure-äthylester-hydrazid und Benzaldehyd (Stollå, B. 44, 776; Curtius, J. pr. [2] 91, 433). — Krystalle (aus Alkohol). F: 133° (St.), 133—134° (C.).

"Dibenzal - hydrazidioxalsäuredihydrazidi" $C_{18}H_{16}O_4N_6=[C_6H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CO\cdot NH-]_2$. B. Durch Schütteln von "Hydrazidioxalsäuredihydrazidi" (Ergw. Bd. II, S. 243) mit Benzaldehyd in verd. Salzsäure (Curtius, J. pr. [2] 91, 440). — Krystallpulver. Schmilzt noch nicht bei 300°. Unlöslich in allen Lösungsmitteln.

Oxalsäure-bis-[methyl-benzal-hydrazid] $C_{18}H_{18}O_2N_4 = C_0H_5 \cdot CH : N \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot N : CH \cdot C_0H_5 \cdot B$. Entsteht in geringer Menge, wenn man Oxalsäure-bis-[nitrosomethylamid] (Ergw. Bd. III/IV, S. 341) in Eisessig-Lösung an einer verzinnten Kupferkathode elektrolytisch reduziert und das entstandene Hydrazid mit Benzaldehyd schüttelt (Backer, Soc. 101, 595). Durch Schütteln von Benzaldehyd in verd. Alkohol mit Oxalsāure-bis-[a-methyl-hydrazid] bei der Einw. von Oxalyl-chlorid auf Methylhydrazin in Äther-Benzol-Lösung entsteht (Foldmers, R. 34, 42). — Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 210° (B.; F.). Schwer löslich in Wasser, Äther und Petroläther, löslich in Methanol und Alkohol, leicht löslich in Benzol, Eisessig, Chloroform und Aceton (B.).

Nitromalonsäure-nitril-benzalhydraxid, Nitrocyanessigsäure-benzalhydraxid $C_{10}H_8O_8N_4=C_0H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH(NO_2)\cdot CN.$ B. Durch Schütteln von Nitrocyanacethydrazid mit Benzaldehyd in verd. Salzsäure (Darapsky, Hillers, J. pr. [2] 92, 335). — Verkohlt bei hoher Temperatur. Die wäßr. Lösung reagiert stark sauer. Löst sich leicht in kalter Natronlauge und wird aus der gelben Lösung durch Säuren unverändert abgeschieden. — Beim Kochen mit Wasser erfolgt Spaltung in Benzaldehyd und wasserfreies Nitrocyanacethydrazid.

Bernsteinsäure-mono-benzalhydrazid $C_{11}H_{12}O_3N_2 = C_4H_5 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Schütteln von Benzaldehyd mit dem Hydrazinsalz von Bernsteinsäure-monohydrazid in wäßr. Lösung, analog aus dem Ammoniumsalz in Gegenwart von wenig Schwefelsäure (Cubrius, J. pr. [2] 92, 87). — Blättchen (aus Wasser oder Alkohol). F: 164°. Schwer löslich in Äther und kaltem Wasser, leicht in Alkohol und heißem Wasser. — Spaltet sich beim Kochen mit verd. Alkohol in Benzaldazin und Bernsteinsäure.

Bernsteinsäure-amid-benzalhydrazid $C_{11}H_{13}O_2N_3 = C_4H_5 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Schütteln von Benzaldehyd mit Bernsteinsäure-amid-hydrazid in Wasser (Curtus, J. pr. [2] **92**, 100). — Krystalle (aus Alkohol). F: 194°. Schwer löslich in kaltem Wasser, löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol.

Bernsteinsäure-bis-benzalhydrazid, Dibenzalsuccinhydrazid $C_{18}H_{18}O_2N_4 = C_6H_5$ $CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5$ (S. 228). B. Durch Schütteln von Bernsteinsäuredihydrazid mit Benzaldehyd in Wasser (Curtius, J. pr. [2] 92, 85). — Krystalle (aus Alkohol). F: 223—224°.

Azidobernsteinsäure - bis - benzalhydrazid, Dibenzal - azidobernsteinsäuredihydrazid $C_{18}H_{17}O_2N_7 = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH(N_3) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Durch Schütteln von Benzaldehyd mit N.N'-Diisopropyliden-azidobernsteinsäuredihydrazid in Wasser (Curtus, Hartmann, B. 45, 1054). — Weißes Pulver. F: 1696. Unlöslich in Äther, löslich in heißem Alkohol.

Bernsteinsäure-bis-[methyl-benzal-hydrazid] $C_{20}H_{23}O_{2}N_{4}=[C_{6}H_{5}\cdot CH:N\cdot N(CH_{2})\cdot CO\cdot CH_{3}-]_{2}$. B. Man reduziert Bernsteinsäure-bis-[nitrosomethylamid] in Eisessig-Lösung elektrolytisch an einer verzinnten Kupferkathode und schüttelt das entstandene Hydrazid mit Benzaldehyd (Backer, Soc. 101, 598). — Nadeln (aus Methanol). F: 193,5°. Sehr wenig löslich in Wasser, Petroläther und Äther, löslich in Alkohol und Methanol, leicht löslich in Benzol, Eisessig, Aceton und Chloroform. — Wird beim Kochen mit Salzsäure in Benzaldehyd, Bernsteinsäure und Methylhydrazin gespalten.

Methylmalonsäure-bis-bensalhydrasid $C_{18}H_{14}O_{2}N_{4}=C_{4}H_{5}\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH(CH_{3})\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{4}H_{5}$ (S. 228). Täfelchen (aus Alkohol). F: 251° (CURTIUS, J. p_{7} . [2] 94, 301).

Äthylmalonsäure-bis-bensalhydraxid $C_{10}H_{20}O_{2}N_{4} = C_{0}H_{5} \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH(C_{2}H_{5}) \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_{0}H_{5}$. B. Durch Schütteln von Benzaldehyd mit Äthylmalonsäuredihydrazid in Wasser (Curtius, J. pr. [2] 94, 311). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 241—242° (Zers.).

Adipinsäure - bis - bengalhydragid C₂₀H₂₂O₂N₄ = C₈H₅·CH:N·NH·CO·[CH₂]₄·CO·NH·N:CH·C₆H₅. B. Durch Schütteln von Adipinsäuredihydrazid mit Benzaldehyd in Wasser (Currius, J. pr. [2] 91, 6). — Mikroskopische Nädelchen (aus Eisessig). F: 215—216°. — Ag₂C₂₀H₂₀O₂N₄. Weißer Niederschlag. F: 175—176° (Zers.). Färbt sich am Licht und beim Erwärmen dunkel. Verpufft bei schnellem Erhitzen.

Pimelinsäure-bis-bensalhydrasid $C_{31}H_{34}O_3N_4=C_6H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot [CH_3]_5\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5$. B. Durch Schütteln von Pimelinsäuredihydrazid mit Benzaldehyd in Wasser (Curtius, J. pr. [2] 91, 17). - Krystalle (aus Alkohol). F: 185°.

Isoamylmalonsäure - bis - bensalhydrasid $C_{22}H_{26}O_2N_4 = C_4H_5 \cdot CH:N \cdot NH \cdot CO \cdot CH(C_5H_{11}) \cdot CO \cdot NH \cdot N:CH \cdot C_6H_5$. B. Durch Schütteln von Benzaldehyd mit Isoamylmalonsäure-dihydrazid in Wasser oder Alkohol (Curtus, J. pr. [2] 94, 305). — Mikroskopische Blättchen (aus Alkohol). F: gegen 240°. Leicht löslich in heißem Eisessig, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser, Ather, Benzol und Chloroform.

Tetrabensalverbindung des Äthan-tetracarbonsäure - (1.1.2.2) - tetrahydrasids $C_{24}H_{20}O_4N_8 = (C_6H_5 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO)_4CH \cdot CH(CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5)_8$. B. Durch Schütteln von Benzaldehyd mit Äthantetracarbonsäuretetrahydrazid in Wasser (Curtius, J. pr. [2] 94. 366). — Weiße Flocken, F: 242°. Sehr wenig löslich in heißem Wasser, Alkohol und Ather.

Tetrabensalverbindung des Pentan-tetracarbonsäure - (1.1.5.5) - tetrahydrasids $C_{37}H_{36}O_4N_8 = (C_6H_5 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO)_8CH \cdot [CH_8]_3 \cdot CH(CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_9H_8)_8$. Durch Schütteln von Benzaldehyd mit Pentan-tetracarbonsäure-(1.1.5.5)-tetrahydrazid in Wasser (CURTIUS, J. pr. [2] 94, 345). — Weißes Pulver. F: 248° (Gelbfärbung). Schwer löslich in heißem Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser, Äther und Benzol.

Kohlensäure - methylester - benzalhydrazid, Benzalhydrazin - N - carbonsäure-NH·CO₂·CH₂. B. Durch Schütteln von Benzaldehyd mit Hydrazincarbonsäuremethylester in wäßr. Lösung (Diels, Fritzsche, B. 44, 3024; Backer, R. 31, 17). — Prismen oder Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 147° (B.), 146° (D., F.). Fast unlöslich in Petroläther und Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Tetrachlorkohlenstoff, sehr leicht löslich in Eisessig, Chloroform, Aceton und Benzol (B.).

Kohlensäure-äthylester-bensalhydrazid, Bensalhydrazin-N-carbonsäure-äthylester, Bensalhydraginoameisensäure-äthyleeter $C_{10}H_{12}O_2N_2=C_0H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (S. 228). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 1386 (Backer, R. 31, 20).

Kohlensäure-[2-methoxy-phenylester]-benzalhydrazid, Benzalhydrazin-N-carbonsäure-[2-methoxy-phenylester] $C_{15}H_{14}O_3N_3=C_6H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot O\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus Hydrazincarbonsäure-[2-methoxy-phenylester] und Benzaldehyd in heißem Alkohol (Diels, B. 47, 2191). — Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 176° (Gelbfärbung). Schwer löslich in Methanol, Alkohol, Essigester und Methyläthylketon. — Gibt beim Erhitzen unter 14 mm Druck auf 185—210° Guajacol, Benzaldazin und eine Verbindung (C₈H₆ON₂)_x (s. u.). Verbindung (C₈H₆ON₂)_x 1). B. Beim Erhitzen von Benzalhydrazin-N-carbonsäure-[2-methoxy-phenylester] unter 14 mm Druck auf 185—210° (DELS, B. 47, 2191). — Prismen

oder Nadeln (aus Malonester oder Nitrobenzol). F: 268-269° (Zers.). Sehr wenig löslich in

organischen Lösungsmitteln.

Kohlensäure-amid-bensalhydrasid, Bensalsemicarbasid, Bensaldehyd-semicarbason $C_0H_0ON_3=C_0H_5$ CH:N·NH·CO·NH₂ (S. 229). B. Durch Kochen von Benzaldazin mit Semicarbazid-hydrochlorid in Alkohol (Knörfer, M. 32, 754). Durch Behandeln von Benzaldehyd-phenylhydrazon mit Semicarbazid-hydrochlorid und Kaliumacetat in verd. Alkohol (Kn., M. 31, 90). — F: 224—225° (Freund, Fleischer, A. 379, 34 Anm.), 224° (Zers.) (BACKEE, R. 31, 26), 222° (WILSON, HEITLBRON, SUTHERLAND, Soc. 105, 2905), 221° (Zers.) (WEERMAN, R. 37, 23). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol, alkoh. Natriumäthylat-Lösung und konz. Schwefelsäure: HENDERSON, HEILBRON, Soc. 107, 1742. — Gibt beim Erwärmen mit Natriumamalgam in 85% gigem Alkohol Benzylsemicarbazid (Kessuer, Rupe, B. 45, 26). Liefert bei der Einw. von Phenylhydrazin in siedendem Alkohol Benzaldehyd-phenylhydrazon (Knöffer, M. 31, 90). — CaHaONa + HCl. Grauweiß. F: 199° (WI., HEIL., SU.).

Kohlensäure - methylamid - bensalhydrasid, 4 - Methyl - 1 - bensal - semicarbasid $C_0H_{11}ON_0 = C_0H_0 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2$. B. Aus 4-Methyl-semicarbazid und Benzaldehyd in schwach saurer Lösung (BACKER, R. 34, 195). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 166°. Sehr wenig löslich in Wasser und Petroläther, löslich in Ather, leicht löslich in Methanol, Alkohol, Benzol, Chloroform, Aceton und Eisessig.

Kohlensäure-ureid-bensalhydrasid, Allophansäure-bensalhydrasid, Bensalaminobiuret $C_9H_{10}O_2N_4 = C_9H_5 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$ (8. 229). B. Man schüttelt Aminobiuret, das beim Erhitzen von Biuret mit 5 Mol Hydrasinhydrat auf 80—85° entsteht, in schwach saurer wäßr. Lösung mit Benzaldehyd (Stollie, Krauch, J. pr. [2] 88, 314). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 207°.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] veröffentlichte Arbeit von DIELS, GRUBE, B. 58, 854.

Kohlensäure-guanidid-benzalhydrazid, Benzalaminodicyandiamidin $C_0H_{11}ON_5=C_6H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH_2$ (S. 229). B. Man behandelt Dicyandiamid bei 20—50° mit 5 Mol Hydrazinhydrat und schüttelt die schwach saure Lösung des entstandenen Aminodicyandiamidins mit Benzaldehyd (Stollé, Krauch, J. pr. [2] 88, 312). — $C_0H_{11}ON_5+HCl.$ F: 224°.

Kohlensäure-amidin-benzalhydrazid, Benzaldehyd-guanylhydrazon, Benzalaminoguanidin $C_8H_{10}N_4=C_8H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH_2$ (S. 229). F: 178° (STOLLÉ, KRAUCH, J. pr. [2] 88, 310), 182° (PONZIO, GASTALDI, G. 44 I, 262). — Ziemlich löslich in Wasser (St., Kr.). — Gibt in essigsaurer Lösung mit Diazotetrazol die Verbindung N-N C·N:N·N(N:CH·C₆H₅)·C(:NH)·NH₂ (Syst. No. 4185) (Hofmann, Hock, B. 44, 2951). — $C_8H_{10}N_4 + HNO_3$. Prismen (aus Alkohol). F: 178° (Zers.) (P., G.).

Benzalamino - guanidincarbonsäureamidin, Benzalverbindung des Aminobiguanids $C_9H_{12}N_8=C_9H_5$. CH:N·NH·C(:NH)·NH·C(:NH)·NH₂. B. Man behandelt Dicyandiamid bei 50° mit Hydrazinhydrat und schüttelt das entstandene Aminobiguanid mit Benzaldehyd und konz. Kalilauge (STOLLÉ, KRAUCH, J. pr. [2] 88, 310). — Krystalle (aus Wasser). F: 287° . Sehr wenig löslich in Äther und kaltem Wasser.

Dibenzalverbindung des Hydrazin - dicarbonsäure - dihydrazids $C_{10}H_{16}O_2N_6=[C_0H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH-]_2$. B. Aus Hydrazindicarbonsäuredihydrazid und Benzaldehyd (STOLLÉ, B. 43, 2468). — Blättchen mit 1 H_2O (aus heißem Alkohol). F: 229°. Verliert das Krystallwasser bei 110°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Äther.

Kohlensäure-imid-bis-benzalhydrazid, symm. N.N'-Bis-benzalamino-guanidin $C_{15}H_{15}N_5 = (C_0H_5 \cdot CH:N \cdot NH)_2C:NH$ (S. 230). B. Durch Schütteln von Benzaldehyd mit Salzen des N.N'-Diamino-guanidins, das durch Einw. von Hydrazinhydrat auf Dicyandiamid bei gewöhnlicher Temperatur entsteht (Stollé, Krauch, J. pr. [2] 88, 309; vgl. Pellizzari, Gaiter, G. 44 II, 77). — F: 176° (St., Kr.). — $C_{15}H_{15}N_5 + HNO_2$. Nadeln aus Wasser. F: 211—212° (P., G.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. Färbt sich am Licht rot (P., G.).

Dithiokohlensäure-methylester-benzalhydrazid, Benzal-dithiocarbazinsäure-methylester $C_{\bullet}H_{10}N_2S_2=C_{\bullet}H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CS_2\cdot CH_3$. B. Aus Dithiocarbazinsäuremethylester und Benzaldehyd (Busch, J. pr. [2] 93, 63). — Fast farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 157,5° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol in der Wärme, schwerer in Äther, sehr wenig in Petroläther. — Gibt mit Benzylchlorid in alkoh. Kalilauge höherschmelzendes und wenig niedrigerschmelzendes Benzalhydrazon des Dithiokohlensäuremethylester-benzylesters.

Dithiokohlensäure - benzylester - benzalhydrazid, Benzal - dithiocarbaxinsäure - benzylester $C_{18}H_{14}N_2S_2 = C_8H_5 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CS_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus Dithiocarbazinsäure-benzylester und Benzaldehyd (Busch, J. pr. [2] 93, 64). — Nädelchen (aus Benzol). F: 173,5°. Löslich in Chloroform und siedendem Benzol, weniger in Alkohol und Ather. Die heißen Lösungen sind gelb, die kalten fast farblos. — Gibt mit Methyljodid in alkoh. Kalilauge das höherschmelzende Benzalhydrazon des Dithiokohlensäure-methylester-benzylesters.

Dithiokohlensäure-[4-nitro-bensylester]-bensalhydrazid, Bensal-dithiocarbasin-säure-[4-nitro-bensylester] $C_{15}H_{13}O_2N_3S_3=C_6H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CS_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus Dithiocarbazinsäure-[4-nitro-benzylester] und Benzaldehyd (Busch, J. pr. [2] 93, 64). — Biegsame Nadeln (aus Eisessig). F: 187—188°. Schwer löslich in Alkohol und Chloroform, sehr wenig in Benzol und Äther.

N·Methyl·N'-bengal·hydragin·N·carbonsäuremethylester $C_{10}H_{11}O_{2}N_{2}=C_{6}H_{5}$ · CH: N·N(CH₃)·CO₃·CH₃. B. Aus N·Methyl·hydragin·N·carbonsäuremethylester (Ergw. Bd. III/IV, S. 561) und Bengaldehyd in saurer Lösung (Backer, R. 31, 194). — Krystalle (aus Äther). F: 77,5°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln außer Petroläther und Wasser.

2-Methyl-1-beneal-semicarbasid $C_9H_{11}ON_3 = C_6H_6 \cdot CH : N \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 230). F: 163° (Backer, R. 32, 46).

N.N'.N"-Tris-bennalamino-guanidin $C_{23}H_{20}N_6 = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot N:C(NH \cdot N:CH \cdot C_6H_5)_3$ (S. 230). B. Aus N.N'.N"-Triamino-guanidin (erhalten durch Einw. von Hydrazinhydrat auf Dicyandiamid) und Benzaldehyd (Stollin, Krauch, J. pr. [2] 88, 309). Zur Bildung aus Triaminoguanidin-salzen und Benzaldehyd in saurer Lösung vgl. a. Pellizzari, Gaiter, G. 44 II, 80. — F: 196° (St., Kr.), 198° (P., G.). Schwer löslich in Alkohol (P., G.). — $C_{22}H_{20}N_6 + HCl$. Krystalle mit 3 H_2O (aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol (P., G.). — $C_{22}H_{20}N_6 + HBr$. Gelbliche Krystalle mit 3 H_2O (aus Alkohol). Zersetzt sich gegen 145° bis 150°. Leicht löslich in Alkohol (P., G.). — $C_{22}H_{20}N_6 + HNO_3$. Fast farblose Nadeln mit 3 H_2O (aus Wasser oder Alkohol) (P., G.).

Benzalhydrazon des Dithiokohlensäure-methylester-benzylesters $C_{16}H_{16}N_2S_1=C_4H_5\cdot CH:N\cdot N:C(S\cdot CH_3)\cdot S\cdot CH_2\cdot C_6H_5.$

- a) Niedrigersch melzende Form. B. In geringer Menge neben der höherschmelzenden Form aus Benzaldithiocarbazinsäure-methylester und Benzylchlorid in alkoh. Kalilauge bei gewöhnlicher Temperatur (Busch, J. pr. [2] 98, 67). Man hält die höherschmelzende Form 1 Stunde lang geschmolzen und läßt das Öl aus einer Chloroform-Alkohol-Lösung krystallisieren, aus der das Chloroform langsam verdunstet (B.). Tafeln (aus Alkohol + Äther). F: 65°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, leicht in Äther, ziemlich schwer in Alkohol, unlöslich in Petroläther. Lagert sich beim Erhitzen teilweise in die höherschmelzende Form um
- b) Höherschmelzende Form. B. s. bei der niedrigerschmelzenden Form. Entsteht ausschließlich beim Behandeln von Benzaldithiocarbazinsäurebenzylester mit Methyljodid in alkoh. Kalilauge (Busch, J. pr. [2] 93, 68). Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 95—96°. Besitzt gleiche Löslichkeit wie die niedrigerschmelzende Form. Lagert sich beim Schmelzen teilweise in die niedrigerschmelzende Form um.

Benzalhydrason des Dithiekohlensäure-methylester-[4-nitro-benzylesters] $C_{16}H_{15}O_2N_3S_2 = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot N : C(S \cdot CH_3) \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$.

- a) Bei 101° schmelzende Form. B. Neben der bei 87° schmelzenden Form aus Benzaldithiocarbazinsäure-methylester und p-Nitro-benzylchlorid in alkoh. Kalilauge (Busch, J. pr. [2] 93, 69). Monokline Prismen (aus Äther + Alkohol). F: 101°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich schwer in Äther und Alkohol, sehr wenig in Petroläther. Lagert sich beim Erhitzen teilweise in die bei 87° schmelzende Form um; beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge entstehen die bei 154° und 140° schmelzenden Formen.
- b) Bei 87° schmelzende Form. B. s. oben. Entsteht ausschließlich beim Behandeln von Benzaldithiocarbazinsäure-[4-nitro-benzylester] mit Methyljodid in alkoh. Kalilauge (B., J. pr. [2] 93, 70). Rhombische oder monokline Blättchen (aus Ather + Alkohol oder Benzol + Petroläther). F: 87°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, leicht in Ather, ziemlich leicht in siedendem Alkohol, schwer in Petroläther. Lagert sich beim Schmelzen teilweise in die bei 101° schmelzende Form, beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge in ein Gemenge der bei 154° und 140° schmelzenden Formen um.
- c) Bei 154° schmelzende Form. B. Man erwärmt die bei 101° oder die bei 87° schmelzende Form 20 Minuten lang mit verdünnter alkoholischer Kalilauge auf 60—70° (B., J. pr. [2] 93, 70). Aus der bei 140° schmelzenden Form durch Schmelzen oder Erwärmen mit alkoh. Kalilauge (B.). Citronengelbe rhombische Tafeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 154°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform und Benzol, weniger leicht in Ather, ziemlich schwer in Alkohol, schwer in Petroläther. Lagert sich beim Behandeln mit alkoh. Salzsäure in die bei 140° schmelzende Form um.
- d) Bei 140° schmelzende Form. B. In geringer Menge bei der Bildung der bei 154° schmelzenden Form (s. o.); wird als Hauptprodukt erhalten, wenn man die alkoh. Kalilauge zu der siedenden alkoholischen Lösung gibt und nur 1—2 Minuten weiter erwärmt; entsteht auch durch Umlagerung der bei 154° schmelzenden Form mit alkoh. Salzsäure (Buson, J. pr. [2] 98, 71). Fast farblose, monokline (?) Nadeln (aus Chloroform + Alkohol), Säulen (aus Benzol + Petroläther). Schmilzt unscharf bei 140°. Lagert sich beim Schmelzen und beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge auf 70° in die bei 154° schmelzende Form um.

Äthylätherglykolsäure-bensalhydrasid $C_{11}H_{14}O_{2}N_{3} = C_{6}H_{5} \cdot CH:N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_{2} \cdot O \cdot C_{2}H_{5}$. Beim Schütteln von Äthylätherglykolsäurehydrasid mit Bensaldehyd in Wasser (Curtius, J. pr. [2] 95, 173). — Blättchen (aus Wasser). F: 82°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, wenig löslich in kaltem, leicht in warmem Wasser. — Verd. Salzsäure spaltet schon in der Kälte Bensaldehyd ab.

Propylätherglykolsäure-bensalhydrasid $C_{12}H_{16}O_{5}N_{8}=C_{6}H_{5}\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot B$. Durch Schütteln von Propylätherglykolsäure-hydrazid mit Benzaldehyd in Wasser (Curtius, J. pr. [2] 95, 177). — Blättehen (aus Wasser). F: 65°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in kaltem Wasser.

Isoamylätherglykolsäure-bensalhydrasid $C_{14}H_{20}O_2N_2=C_6H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_{11}.$ B. Durch Schütteln von Isoamylätherglykolsäure-hydrazid mit Benzaldehyd in Wasser (Curtus, J. pr. [2] 95, 180). — Weißer Niederschlag. F: 64°. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther.

Benzalhydrazinodiessigsäure $C_{11}H_{12}O_4N_3=C_6H_5\cdot CH:N\cdot N(CH_2\cdot CO_2H)_3$. B. Durch Schütteln von Hydrazinodiessigsäure mit Benzaldehyd in heißem Wasser (Balley, Mikeska, Am. Soc. 38, 1778). — Prismen (aus Benzol), Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 123° (Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, schwer in Benzol und Chloroform, sehr wenig in Ligroin und Petroläther. — Löst sich in heißem Wasser unter Abspaltung von

Benzaldehyd. — $NaC_{11}H_{11}O_4N_2$. Mikroskopische Nadeln mit 1 H_2O (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 338°. Schwer löslich in Alkohol. — $KC_{11}H_{11}O_4N_2$. Nadeln (aus Alkohol). Leitfähigkeit in wäßr. Lösung bei 25°: B., M., Am. Soc. 38, 1774 Anm. Zersetzt sich bei 210—215°.

a-Oxy-propionsäure-benzalhydrazid, Milchsäure-benzalhydrazid $C_{10}H_{12}O_2N_2=C_6H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_3$ (S. 231). F: 158° (Curtus, J. pr. [2] 95, 183). Leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Wasser und Äther.

1-Benzal-semicarbaxid-a-propionsäure-(2) $C_{11}H_{13}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot N(CO \cdot NH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Durch Behandeln von a-Benzalhydrazino-propionsäure mit Kalium-cyanat in Eisessig (Bailey, Mikeska, Am. Soc. 38, 1784). — Krystalle (aus Alkohol). F: 180°. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln außer Alkohol. — Verd. Schwefelsäure spaltet Benzaldehyd ab.

Benzalhydrazin-N-essigsäure-N- α -propionsäure $C_{12}H_{14}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CH:N \cdot N(CH_2 \cdot CO_2H) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Man kocht eine wäßr. Lösung von chloressigsaurem Kalium mit dl-Alanin, verestert das Reaktionsprodukt in Methanol durch Einleiten von Chlorwasserstoff, verwandelt den entstandenen Ester durch Behandeln mit NaNO2 in das Nitrosamin, reduziert dieses mit Natriumamalgam in verd. Alkohol, verseift durch Kochen, verdampft den Alkohol und schüttelt die wäßr. Lösung des Rückstandes mit Benzaldehyd (Balley, Mikeska, Am. Soc. 38, 1780). — NaC12H13O4N2+C12H14O4N3. Mikroskopische Platten (aus Alkohol). Färbt sich bei ca. 220° braun, zersetzt sich bei 330°.

Benzalhydrazin - N.N - α . α - dipropions aure $C_{13}H_{16}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot N[CH(CH_3) \cdot CO_2H]_2$. B. Das Kaliumsalz erhält man durch Schütteln von Benzaldehyd mit Hydrazin-N.N dipropions aure in Kaliumcarbonat-Lösung (Bailey, Mikeska, Am. Soc. 38, 1781). Das Kaliumsalz entsteht ferner durch Einw. von α -Brom-propions aure in Kaliumcarbonat-Lösung auf α -Benzalhydrazino-propions aure (B., M.), oder auf α -Hydrazino-propions aure und nachfolgende Kondensation mit Benzaldehyd (B., M.). — $KC_{13}H_{16}O_4N_2 + C_{13}H_{16}O_4N_3$. Platten (aus Alkohol). F: 210° (Zers.).

- β -Benzalhydrazino-propionsäure-benzalhydrazid $C_{17}H_{18}ON_4=C_6H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5$ (?). B. Durch Schütteln von β -Hydrazino-propionsäure-hydrazid (?) mit Benzaldehyd in Wasser (Curtus, J. pr. [2] 95, 193). Krystalle (aus verd. Alkohol). Färbt sich bei ca. 220° gelb. F: ca. 240°.
- α -Benzalhydrazino-isobuttersäure $C_{11}H_{14}O_2N_3=C_4H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot C(CH_2)_3\cdot CO_2H$ (S. 231). Gibt mit Kaliumcyanat in Eisessig 1-Benzalamino-5.5-dimethyl-hydantoin (Syst. No. 3587) (Balley, Read, Am. Soc. 37, 1892).
- Benzalhydrazin-N-essigsäure-N-isobuttersäure $C_{13}H_{16}O_4N_3=C_6H_5\cdot CH:N\cdot N(CH_3\cdot CO_2H)\cdot C(CH_2)_3\cdot CO_2H$. B. Man kocht a-Benzalhydrazino-isobuttersäure mit Chloressigsäure und Kaliumcarbonat (Bailey, Mikeska, Am. Soc. 38, 1781). Nadeln (aus Alkohol). F: 202^0 (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Äther, Chloroform und Benzol. $KC_{13}H_{18}O_4N_2+C_{13}H_{16}O_4N_3$. Prismen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 209^0 .
- a-Bensalhydrasino-n-valeriansäure $C_{12}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Beim Schütteln der schwach sauren Lösung von a-Hydrazino-n-valeriansäure (Ergw. Bd. III/IV, S. 565) mit Benzaldehyd (W. Traube, Longinesou, B. 29, 674). Krystalle (aus Benzol). F: 116°.
- a Bennalhydramino isovaleriansäure $C_{12}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CH_3)_2$. Die Angaben des *Hptv. (Bd. VII, S. 231)* sind zu streichen. *B.* Beim Schütteln von a-Hydrazino-isovaleriansäure mit Benzaldehyd in Wasser (Darapsky, *J. pr.* [2] 96, 282). Krystalle (aus Ligroin). F: 121°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, sehr leicht in Alkohol und Benzol.
- [1-Äpfelsäure]-bis-bensalhydrasid $C_{18}H_{18}O_2N_4=C_4H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_4H_5.$ B. Durch Schütteln von 1-Äpfelsäuredihyd.azid mit Benzaldehyd in Wasser (Curtus, J. pr. [2] 95, 211). Weißes amorphes Pulver (aus verd. Alkohol). F: 164°. Ziemlich löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Äther.
- [d-Weinsäure] -bis bensalhydraxid $C_{18}H_{16}O_4N_4=C_6H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5$ (S. 231). F: 2256 (Curtus, J. pr. [2] 95, 215).
- [d•Gluconsäure]•bensalhydraxid C₁₃H₁₈O₆N₅ = C₆H₅·CH:N·NH·CO·[CH(OH)]₄·CH₂·OH. B. Aus Benzaldehyd und d-Gluconsäurehydrazid in Wasser (WEERMAN, R. 37, 62). F: 157—158⁶. Schwer löslich in Alkohol. Wird durch warmes Wasser zersetzt.
- [1-Mannonsäure]-bensalhydrasid $C_{18}H_{18}O_6N_2=C_6H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_6\cdot CH_5\cdot OH.$ B. Aus l-Mannonsäurehydrazid und Benzaldehyd in Wasser (WEERMAN, R. 37, 63). Krystalle. F: 194—195° (Zers.). Wird durch heißes Wasser teilweise zersetzt.
- Citronensäure-tris-bensalhydrasid $C_{27}H_{26}O_4N_6 = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot C(OH)(CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5)_2$. Beim Schütteln von Citronensäuretrihydrazid mit Benzaldehyd

in Wasser (Currus, J. pr. [2] 95, 247). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 227°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Bohleimsäure-bis-bensalhydrasid $C_{30}H_{13}O_6N_4=C_0H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_4\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_6$. B. Aus Schleimsäuredihydrazid und Benzaldehyd in Wasser (Currus, J. pr. [2] 95, 230). — Weißes Pulver. F: 221° (Zers.). Sehr wenig löslich in Wasser, Alkohol, Ather. Chloroform, Benzol und Ligroin.

Oximinomalonsäure-nitril-benzelhydraxid, Isonitrosocyanessigsäure-benzelhydraxid $C_{10}H_{8}O_{2}N_{4} = C_{6}H_{5}\cdot OH:N\cdot NH\cdot CO\cdot C(CN):N\cdot OH.$ B. Aus Isonitrosocyanessigsäurehydraxid oder seinem Hydraxinsalz und Benzeldehyd in Wasser (Darapsky, Hillers, J. pr. [2] 92, 319). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 148°. Scheidet sich aus den gelben alkalischen Lösungen auf Zusatz von Säuren unverändert ab.

Chloracetyl-aminoessigeäure-benzalhydrazid, Chloracetyl-glycin-benzalhydrazid $C_{11}H_{12}O_2N_3Cl=C_0H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2Cl.$ B. Durch Schütteln von salzsaurem Chloracetyl-glycinhydrazid mit Benzaldehyd in Wasser (Curtius, Welde, B. 43, 872). — Weißes Pulver. Ist bei 300° noch nicht geschmolzen. Schwer löslich in Alkohol, Äther und Wasser.

Bromacetyl-aminoessigsäure-bensalhydrasid, Bromacetyl-glycin-bensalhydrasid $C_{11}H_{12}O_2N_2Br=C_4H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot CH_4Br.$ B. Durch Schütteln von bromwasserstoffsaurem Bromacetyl-glycinhydrazid mit Benzaldehyd in Wasser (Curtius, Callan, B. 48, 2462). — Weißes Pulver. F: 187—190° (Zers.). Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther.

Jodacetyl-aminoessigsäure-benzalhydrasid, Jodacetyl-glycin-benzalhydrasid $C_{11}H_{12}O_2N_3I = C_6H_5 \cdot CH: N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3I$. B. Beim Schütteln von jodwasserstoffsaurem Jodacetyl-glycinhydrazid mit Benzaldehyd in Wasser (Curtius, Callan, B. 43, 2464). — Fast weißes Pulver. F: 177—179°. Unlöslich in Wasser und Äther. — Wird durch heißen Alkohol langsam zersetzt.

Iminodiessigsäure-bis-bensalhydrasid, Diglykolamidsäure-bis-bensalhydrasid $C_{1s}H_{10}O_sN_s=NH(CH_s\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_6)_s$. B. Durch Schütteln von Iminodiessigsäure-dihydrazid mit Benzaldehyd in Wasser (Curtius, J. pr. [2] 96, 219). — Stäbchen (aus Alkohol). F: 201—202° (Zers.). — $C_{18}H_{19}O_sN_5+HCl$. Nadeln mit 2 H_2O . F: 249—250°. Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser, leichter in verd. Alkohol. — $2C_{18}H_{19}O_sN_s+H_2SO_4$. Bindet 6 Mol Krystallwasser. F: 173—175°. Ziemlich leicht löslich in heißem verd. Alkohol. — $C_{18}H_{19}O_sN_5+HNO_3$. Amorphes Pulver mit 2 H_2O . F: ca. 135°. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Aceton und Chloroform. — $C_{18}H_{19}O_sN_5+HNO_3$. Bindet 2 Mol Krystallwasser. F: 202—203°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol.

Triglykolamidsäure-tris-bensalhydrazid $C_{27}H_{27}O_5N_7=N(CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5)_3$. B. Durch Schütteln von Triglykolamidsäuretrihydrazid mit Benzaldehyd in Wasser (Curtus, J. pr. [2] 96, 234). — Amorphes Pulver. F: 206° (Zers.). Fast unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln.

Oxyacetyl-aminoessigsäure-benzalhydrasid, Oxyacetyl-glycin-benzalhydrasid $C_{11}H_{12}O_2N_3 = C_4H_5 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Beim Schütteln der angesäuerten wäßrigen Lösung von Diazoacetyl-glycinhydrazid mit Benzaldehyd (Curtus, Welde, B. 43, 872). — Nädelchen. F: 143°. Unlöslich in Äther, leicht löslich in Wasser und Alkohol in der Wärme.

Diasoacetyl - aminoessigsäure - bensalhydrasid. Diasoacetyl - glycin - bensalhydrasid $C_{11}H_{11}O_2N_5=C_4H_5$. $CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_5$. $NH\cdot CO\cdot CH:N:N:$ N. B. Durch Schütteln von Diazoacetyl-glycinhydrazid mit Benzaldehyd in Wasser (Curtius, Welde, B. 43, 870). — Fast farblose Nädelchen. F: 199—200°. Fast unlöslich in allen Lösungsmitteln.

Oxyacetyl-glycylglycin-bensalhydrasid $C_{12}H_{14}O_4N_4=C_6H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot OH.$ B. Durch Schütteln von Oxyacetylglycylglycinhydrazid mit Benzaldehyd in Wasser (Cubtius, Callan, B. 48, 2454). — Täfelchen. Ist bei 240° verkohlt, aber noch nicht geschmolzen. Leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol.

Diasoacetyl-glycylglycin-benzalhydrasid $C_{19}H_{14}O_9N_6=C_9H_6\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_9\cdot NH\cdot CO\cdot CH_9\cdot NH\cdot CO\cdot CH_9\cdot NH\cdot CO\cdot CH:N:N. B. Durch Schütteln von Diasoacetyl-glycylglycinhydrasid mit Benzaldehyd in Wasser (Curtius, Callan, B. 48, 2453). — Gelbliches Pulver. F: 180° bis 181° (Zers.). Fast unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln. In verd. Salzsäure unter Zersetzung löslich.$

β-Dimethylamino-propionsäure-bensalhydrasid $C_{18}H_{17}ON_2 = C_8H_8 \cdot CH: N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N(CH_2)_2$. B. Durch Kochen von β-Dimethylamino-propionsäurehydrazid mit Benzaldehyd in Wasser (Currus, J. pr. [2] 95, 343). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 131,5°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser und Äther.

[1-Asparaginsäure]-mono-bensalhydrasid $C_nH_{13}O_2N_3=C_2H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH(NH_3)\cdot CH_3\cdot CO_2H$ oder $C_2H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_5\cdot CH(NH_3)\cdot CO_3H$. B. Durch Schütteln von [1-Asparaginsäure]-monohydrazid mit Benzaldehyd in Wasser (Cuertus, J. pr. [2] 95, 329). — Flockiger Niederschlag. Zersetzt sich bei 219—225°. Ist nur in siedendem Wasser (unter teilweiser Zers.) löslich.

[1-Asparaginsäure]-bis-bensalhydrasid $C_{18}H_{19}O_2N_5=C_8H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(NH_3)\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_2H_5$. B. Durch Schütteln von [1-Asparaginsäure]-dihydrazid mit Benzaldehyd in schwach schwefelsaurer Lösung (Curtus, J. pr. [2] 95, 333). — Verkohlt beim Erhitzen auf dem Platinblech. Ist nur in siedendem Wasser (unter Zers.) löslich.

Inakt. Dimethylaminobernsteinsäure-bis-bensalhydrasid $C_{20}H_{23}O_2N_5 = C_8H_5$. CH:N·NH·CO·CH[N(CH₂)₂]·CH₂·CO·NH·N:CH·C₆H₅. B. Durch Schütteln von inakt. Dimethylaminobernsteinsäuredihydrazid mit Benzaldehyd in Wasser (Curtius, J. pr. [2] 95, 346). — Krystalle (aus Alkohol). F: 132°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol and Chloroform, unlöslich in Ather und Ligroin.

Benzalhydrasinoessigsäure - benzalhydrasid $C_{16}H_{16}ON_4 = C_8H_5 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Durch Erwärmen von 1.3-Bis-benzalamino-2-phenyl-dihydroglyoxalon-(4) (Syst. No. 3567) in konz. Salzsäure auf 60° (Curtus, Hussong, J. pr. [2] 83, 260). — Nadeln (aus Alkohol). F: 161°. Löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Essigester, schwer löslich in Ather, fast unlöslich in Ligroin.

Benzalhydrasinodiessigsäure - bis - benzalhydrasid $C_{26}H_{24}O_2N_6 = C_0H_5 \cdot CH:N \cdot N(CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_0H_5)_2$. B. Durch Schütteln von salzsaurem Hydrazinodiessigsäuredihydrazid (erhalten durch Zutropfen von Hydrazinhydrat zu Chloressigsäureäthylester) mit Benzaldehyd in verd. Salzsäure (Curtrus, Hussong, J. pr. [2] 83, 261, 267). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 219° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, Essigester und Chloroform, fast unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin. — $C_{25}H_{24}O_2N_6 + H_2O$. Weißes Pulver. Sintert oberhalb 92°. F: ca. 120°. Löslich in Alkohol, Äther, Essigester, Chloroform und Benzol; krystallisiert aus diesen Lösungsmitteln in wasserfreiem Zustand aus.

Semicarbasid-dieseigsäure-(1.1)-bis-bensalhydrasid, Semicarbasinodieseigsäure-bis-bensalhydrasid $C_{10}H_{21}O_2N_7 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot N \cdot (CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot N \cdot CH \cdot C_0H_3)_2$. B. Durch Schütteln von Semicarbazinodieseigsäuredihydrazid mit Benzaldehyd in Wasser (BAILEY, READ, Am. Soc. 36, 1753). — Krystalle (aus Alkohol). F: 178° (Zers.).

Benzalhydrasin-N-sulfonsäure $C_7H_8O_3N_2S = C_6H_6 \cdot CH: N \cdot NH \cdot SO_3H$ (S. 231). B. Das Bariumsalz entsteht beim Schütteln der wäßr. Lösung von hydrazinsulfonsaurem Barium mit Benzaldehyd (Traube, Vockerodt, B. 47, 942). — $Ba(C_7H_7O_3N_2S)_3 + 2H_2O$. Nadeln.

N-Nitroso-N-methyl-N'-benzal-hydrazin $C_8H_9ON_3=C_6H_5\cdot CH:N\cdot N(NO)\cdot CH_3$. B. Durch Schütteln von N-Nitroso-N-methyl-hydrazin mit Benzaldehyd in Wasser in Gegenwart von wenig Schwefelsäure (Thiele, A. 876, 248). Durch Oxydation von N-Nitroso-N-methyl-N'-benzyl-hydrazin oder von N'-Nitroso-N-methyl-N'-benzyl-hydrazin mit Permanganat in Essigsäure (Th., A. 876, 263). — Gelbliche Nädelchen (aus Alkohol). F: 77—78°.

Phenyldiasomethan C,H₆N₂ = C₆H₅ CH:N:N. Zur Konstitution vgl. Thiele, B. 44, 2522; Angell, R. A. L. [5] 20 I, 626 Anm.; Staudinger, Helv. 5, 87; Sidgwick, Soc. 1929, 1108; s. ferner A. Hantzsch, G. Reddelien, Die Diazo-Verbindungen [Berlin 1921]. — B. Durch Einw. von konz. Kalilauge auf Nitrosobenzylurethan oder von Wasser auf das aus Nitrosobenzylurethan und Kalilauge erhältliche Kaliumbenzyldiazotat (Hptw., Syst. No. 2193a) (Hantzsch, Lehmann, B. 35, 903; vgl. St., Gaule, B. 49, 1905). Aus N. Nitroso-N-benzyl-harnstoff und 70% giger Kalilauge (Werner, Soc. 115, 1101). Durch Oxydation von Benzalhydrazin mit Quecksilberoxyd in Petroläther (St., G., B. 49, 1906). — Braunrote Flüssigkeit von unangenehmem Geruch. Erstarrt bei —80° zu einer hellroten Krystallmässe, die bei ca. —29° schmilzt (St., G.). Kp₁₅: 81°; Kp_{1,5}: ca. 37—43° (teilweise Zers.) (St., G.). — Verpufft bei schnellem Erhitzen (H., L.; St., G.). Bei der thermischen Zersetzung erhält man je nach den Bedingungen Stilben (H., L.) oder Benzaldazin (St., G.). Gibt beim Erwärmen mit Wasser oder Schwefelsäure Benzylalkohol (H., L.), mit Alkohol Athylbenzyläther (H., L.), mit verd. Essigsäure Benzylacetat (St., G.). Bei der Einw. von verd. Salzsäure entsteht Benzylchlorid (H., L.). Liefert mit Nitrosobenzol in Benzol-Lösung N-Phenyl-isobenzaldoxim (Staudinger, Miescher, Helv. 2, 580).

[a-Oxy-bensyl]-phosphinsäure C₇H₅O₄P = C₆H₅·CH(OH)·PO(OH)₂ (S. 233). Krystalle (aus 2 Tln. Bensol und 1 Tl. Eisessig). F: 211° (Page, Soc. 101, 425). — CaC₇H₇O₄P. Ist in heißem Wasser viel weniger löslich als in kaltem Wasser.

Substitutionsprodukte des Benzaldehyds.

a) Fluor-Derivate.

- 2-Fluor-bensaldehyd, o-Fluor-bensaldehyd $C_7H_5OF = C_6H_4F \cdot CHO$. B. Neben o-Fluor-benzylalkohol und o-Fluor-benzoesäure durch Chlorieren von o-Fluor-toluol im Tageslicht in Gegenwart von Phosphorpentachlorid und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit Wasser und Calciumcarbonat auf 130° (RINKES, C. 1919 I, 821). Riecht scharf nach bitteren Mandeln. F: —44,5°. Kp_{755} : 174°.
- 2-Fluor-benzaldoxim $C_7H_6ONF = C_9H_4F \cdot CH : N \cdot OH$. B. Aus o-Fluor-benzaldehyd bei der Einw. von salzsaurem Hydroxylamin und Natriumcarbonat (RINKES, C. 1919 I, 821). Krystalle (aus Ligroin). F: 62,6°. Gibt mit Chlorwasserstoff in Äther ein bei ca. 97° schmelzendes Hydrochlorid, aus dem durch Soda das ursprüngliche Oxim regeneriert wird.
- 4 Fluor benzaldehyd, p Fluor benzaldehyd $C_7H_8OF = C_9H_4F \cdot CHO$. B. Man chloriert p-Fluor-toluol im Tagealicht in Gegenwart von Phosphorpentachlorid und erhitzt das Reaktionsprodukt mit Wasser und Calciumcarbonat auf 130 3 (RINKES, C. 1919 I, 821). F: —10,0 0 . Kp₇₅₈: 181 0 . Oxydiert sich an der Luft zu p-Fluor-benzoesäure.
- a-4-Fluor-benzaldoxim, "4-Fluor-benz-anti-aldoxim" $C_7H_6ONF = C_6H_4F\cdot CH: N\cdot OH$. B. Aus p-Fluor-benzaldehyd durch Einw. von salzsaurem Hydroxylamin und Natrium-carbonat (RINKES, C. 1919 I, 821). Krystalle (aus Benzol). F: 81,2°. Gibt mit Chlorwasserstoff in Äther ein Hydrochlorid, das beim Behandeln mit konz. Sodalösung in β -4-Fluor-benzaldoxim übergeht.
- β -4-Fluor-bensaldoxim, "4-Fluor-bens-syn-aldoxim" $C_7H_6ONF = C_6H_4F \cdot CH$: N·OH. B. Man leitet in die äther. Lösung von α -4-Fluor-benzaldoxim Chlorwasserstoff ein und behandelt das entstandene Hydrochlorid mit konz. Sodalösung (Rinkes, C. 1919 I, 821). Krystalle (aus Äther). F: 116—117°. Gibt beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Sodalösung 4-Fluor-benzonitril.

b) Chlor-Derivate.

2-Chlor-bensaldehyd, o-Chlor-bensaldehyd C₇H₅OCl = C₆H₄Cl·CHO (S. 233).

B. Durch Kochen von o-Chlor-benzylchlorid mit Hexamethylentetramin in 60% gigem Alkohol (MAYER, ENGLISH, A. 417, 78). — Kp: 213—214% (M., E.). Ultraviolettes Absorptions-spektrum der Dämpfe und der Lösungen in Alkohol: Purvis, Soc. 105, 2483. — o-Ghlor-benzaldehyd gibt bei der elektrolytischen Reduktion in fast neutraler Lösung o-Chlor-benzylalkohol (Law, Soc. 99, 1116). o-Chlor-benzaldehyd gibt beim Erhitzen mit o-Nitranilin, wasserfreiem Natriumcarbonat und Kupferpulver in Nitrobenzol auf 220% ein Reaktionsprodukt, das beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure in 4-Nitro-acridin übergeht (M., STEIN, B. 50, 1312); bei Anwendung von 2.4-Dinitro-anilin läßt sich 2-[2.4-Dinitro-phenylamino]

benzaldehyd isolieren (M., St.). Die gleiche Reaktion·liefert mit 3-Nitro-4-amino-toluol 3-Nitro-4-[2-chlor-benzalamino]-toluol und 2-[2-Nitro-4-methyl-phenylamino]-benzaldehyd, bei Anwendung von Kaliumcarbonat anstatt Soda überwiegend die erste Verbindung (M., St.). Die Kondensation mit 1-Amino-anthrachinon führt je nach den Reaktionsbedingungen zu der Verbindung I (Syst. No. 1874), Verbindung II (Syst. No. 3237) oder einem blaugrünen Farbstoff C₄₂H₂₁O₄N₂ (Syst. No. 3237) (Cassella & Co., D. R. P. 280711; C. 1915 I, 75; Frdl. 12, 474; Kalischer, Mayer, B. 49, 1994; vgl. a. M., St., B. 50, 1311). Über die Verwendung von o-Chlor-benzaldehyd zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen vgl. z. B. Bayer & Co., D. R. P. 254122, 269214, 286433; C. 1913 I, 133; 1914 I, 437; 1915 II, 640; Frdl. 11, 232, 231; 12, 212.

S. 234, Z. 15 v. o. statt ,,110°" lies' ,,190-200°".

Bis-[2-ohlor-bensal]-hydraxin, 2.2'-Dichlor-bensaldaxin $C_{14}H_{10}N_{3}Cl_{2} = C_{6}H_{4}Cl \cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_{4}H_{4}Cl \cdot (S. 234)$.

2.2'-Dichlor-benzaldazintetrabromid C₁₄H₁₀N₂Cl₂Br₄ = C₆H₄Cl·CHBr·NBr·NBr·CHBr·C₆H₄Cl. B. Aus 2.2'-Dichlor-benzaldazin und Brom in Tetrachlorkohlenstoff (Curtus, J. pr. [2] 85, 480). — Rot, amorph. Schmilzt unscharf bei 472—175° (Zers.). — Wird durch Wasser und Alkohol zersetzt.

- 3-Chlor-benzaldehyd, m-Chlor-benzaldehyd $C_7H_5OCl = C_6H_4Cl\cdot CHO$ (S. 234). Ultraviolettes Absorptionsspektrum der Dämpfe und der alkoh. Lösungen: Pubvis, Soc. 105, 2484. Gibt bei der elektrolytischen Reduktion in fast neutraler Lösung 3.3'-Dichlor-a.a'-dioxy-dibenzyl vom Schmelzpunkt 95° und 3-Chlor-benzylalkohol (LAW, Soc. 99, 1115). Darstellung eines Triphenylmethanfarbstoffs durch Kondensation mit N-Athyl-N-tolylbenzylamin-sulfonsäure-(4): Bayer & Co., D. R. P. 269214; C. 1914 I, 437; Frdl. 11, 231.
- Bis [3 chlor benzal] hydrazin, 3.3'- Diehlor benzaldazin $C_{16}H_{10}N_3Cl_3 = C_6H_4Cl \cdot CH : N \cdot N : CH \cdot C_6H_4Cl \cdot B$. Durch Schütteln von m-Chlor-benzaldehyd mit Hydrazinsulfat in warmem Wasser (Curtius, Melsbach, J. pr. [2] 81, 536; C., J. pr. [2] 85, 178). Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 141° (C.). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in Alkohol-Eisessig-Lösung 3.3'- Diehlor-dibenzylamin, mit Natriumamalgam und Alkohol symm. Bis-[3-chlor-benzyl]-hydrazin (C.).
- 3-Chlor-benzaldehyd-semicarbason, [3-Chlor-benzal]-semicarbasid $C_8H_8ON_3Cl=C_4H_4Cl\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 235). Blättchen (aus Methanol). F: 230° (Henderson, Heribron, Soc. 107, 1749). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol, alkoh. Natriumäthylatlösung und konz. Schwefelsäure: H., H., Soc. 107, 1744. $C_8H_8ON_3Cl+HCl$. Zersetzt sich bei 198°. Ist unbeständig.
- [8 Chlor benzal] hydrasinodiessigsäure bis [3 chlor benzalhydrasid] $C_{28}H_{21}O_2N_6Cl_3 = C_6H_4Cl \cdot CH : N \cdot N(CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4Cl)_2$. B. Durch Schütteln von salzsaurem Hydrazinodiessigsäuredihydrazid mit m-Chlor-benzaldehyd in verd. Salzsäure (Curtus, Hussong, J. pr. [2] 83, 269). Weißes Pulver, das 1 Mol H_2O enthält. Schmilzt unter Zersetzung bei ca. 110—140°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Essigester, schwer in Äther, sehr wenig in Ligroin.
- 4-Chlor-benzaldehyd, p-Chlor-benzaldehyd C₇H₅OCl = C₆H₄Cl·CHO (S. 235).

 B. Durch Schütteln von Chlorbenzol mit Kohlenoxyd in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 75—85° und 70 Atm. Druck (Boehernoer & Söhne, D. R. P. 281212; C. 1915 I, 178; Frdl. 12, 169). Durch Kochen von p-Chlor-benzylchlorid mit Hexamethylentetramin in 60°/oigem Alkohol (Mayer, English, A. 417, 79). F: 49° (Blanksma, C. 1910 I, 260), 48° (M., E.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum der Dämpfe und der alkoh. Löeungen: Purvis, Soc. 105, 2485. Bei der elektrolytischen Reduktion in wäßrig-alkoholischer Kalilauge an Platin-, Nickel- oder besser Kupferkathoden erhält man als Hauptprodukt 4.4′-Dichlor-a.a′-dioxy-dibenzyl; unter anderen Bedingungen entstehen außerdem in wechselnden Mengen p-Chlorbenzylalkohol, p-Chlor-toluol und eine Verbindung C₁₄H₁₀Cl₄ (s. u.) (Law, Soc. 99, 1114). p-Chlor-benzaldehyd gibt mit 0,8 Mol ω-Brom-acetophenon in Gegenwart von Natriumalkoholat a-[4-Chlor-phenyl]-a′-benzoyl-äthylenoxyd (Syst. No. 2467), mit 2 Mol ω-Brom-acetophenon in Gegenwart von Natriumalkoholat die Verbindung C₆H₅·CO·CH·C(C₆H₆)·CH·CH·CH·C₆H₆Cl

(Syst. No. 2751) (Bodforss, B. 49, 2798, 2800). Geschwindigkeit der Reaktion von p-Chlorbenzaldehyd mit Diphenylketen: Staudinger, Kon, A. 384, 90. Über Triphenylmethanfarbstoffe aus p-Chlor-benzaldehyd vgl. z. B. Höchster Farbw., D. R. P. 227105, 252287; C. 1910 II, 1348; 1912 II, 1591; Frdl. 10, 233; 11, 237; Bayer & Co., D. R. P. 269214, 293352; C. 1914 I, 437; 1916 II, 440; Frdl. 11, 231; 12, 915.

Verbindung C₁₄H₁₀Cl₄. B. In geringer Menge bei der elektrolytischen Reduktion von p-Chlor-benzaldehyd (Law, Soc. 99, 1115). — F: 237°. — Gibt mit heißer konzentrierter Salpetersäure eine Verbindung vom Schmelzpunkt 170—175°.

Bis • [4 • chlor • bensal] • hydrasin, 4.4 • Dichlor • bensaldasin $C_{14}H_{10}N_1Cl_2 = C_6H_4Cl$ • CH: N·N: CH·C₆H₄Cl. Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol oder siedendem Benzol). F: 211° (PASCAL, NORMAND, Bl. [4] 9, 1061). — Gibt bei der thermischen Zersetzung oberhalb 284° 4.4 • Dichlor • stilben vom Schmelzpunkt 153,8°.

4-Chlor-bensaldehyd-semioarbason, [4-Chlor-bensal]-semicarbasid $C_8H_8ON_9Cl = C_9H_4Cl\cdot CH: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 236). Nadeln (aus Methanol). F: 232—233° (HENDERSON, HEILBRON, Soc. 107, 1744, 1749). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol, alkoh. Natriumāthylatlösung und konz. Schwefelsäure: HEND., HEIL. — $C_9H_8ON_3Cl + HCl$. Gelblich. Zersetzt sich bei 182°. Ist unbeständig.

- 2.4-Dichlor-bensaldehyd $C_1H_4OCl_2 = C_0H_3Cl_2$ -CHO (S. 236). B. Aus diazotiertem 2-Chlor-4-amino-benzaldehyd durch Behandeln mit Kupferchlorür-Lösung (Blanksma, C. 1910 I. 260). F: 71°.
- **2.6-Dichlor-bensaldehyd** $C_7H_4OCl_2 = C_4H_4Cl_2 \cdot CHO$ (S. 237). Nadeln (aus Ligroin). F: 71° (Reich, Bl. [4] 21, 223). Liefert beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf 180° 2.6-Dichlor-zimtsäure und [2.6-Dichlor-benzal]-diacetat (R., Bl. [4] 21, 218). Gibt bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid 2.6-Dichlor-benzhydrol. Das p-Bromphenylhydrazon schmilzt bei 142°.
- [2.6-Dichlor-bensal]-diacetat $C_{11}H_{10}O_4Cl_3=C_6H_3Cl_3\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Neben viel 2.6-Dichlor-zimtsäure beim Erhitzen von 2.6-Dichlor-benzaldehyd mitEssigsäureanhydrid und Natriumacetat auf 180° (REICH, Bl. [4] 21, 221). Nadeln (aus Ligroin). F: 85°. Liefert beim weiteren Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat 2.6-Dichlorzimtsäure.
- 2.6-Dichlor-benzaldoxim C₇H₅ONCl₂ = C₆H₃Cl₂·CH:N·OH. B. Durch Behandeln von 2.6-Dichlor-benzaldehyd in alkoh. Lösung mit salzsaurem Hydroxylamin und Sodalösung (Reich, Bl. [4] 21, 222). Nadeln (aus Ligroin). F: 146—147°. Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid 2.6-Dichlor-benzonitril.
- 3.4-Dichlor-benzaldehyd $C_7H_4OCl_3=C_9H_3Cl_3\cdot CHO$ (S. 238). Beim Nitrieren entsteht 4.5-Dichlor-2-nitro-benzaldehyd (Höchster Farbw., D. R. P. 254467; C. 1918 I, 199; Frdl. 11, 289).
- 2.3.4.6 (oder 2.3.5.6)-Tetrachlor-benzaldehyd C₇H₄OCl₄ = C₆HCl₄·CHO. B. Aus 2.3.4.6 (oder 2.3.5.6)-Tetrachlor-benzalchlorid und konz. Schwefelsäure bei 90° (Cassella & Co., D. R. P. 290209; C. 1916 I, 396; Frdl. 12, 107). Nadeln (aus Petroläther). F: 97° bis 98°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Äther, schwer in Alkohol und Petroläther, fast unlöslich in Wasser. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelblich. Anwendung zur Darstellung von Triphenylmethanfarbstoffen: Cassella & Co., D. R. P. 302138; C. 1918 I, 250; Frdl. 13, 341. Die Bisulfitverbindung ist schwer löslich in kaltem Wasser (Cass. & Co., D. R. P. 290209).

Pentachlor-benzaldehyd $C_7HOCl_5 = C_6Cl_5 \cdot CHO$. B. Durch Behandeln von Pentachlor-benzalchlorid mit konz. Schwefelsäure bei $60-100^\circ$ oder mit rauchender Schwefelsäure bei $40-50^\circ$ (Bayer & Co., D. R. P. 243416; C. 1912 I, 618; Frdl. 10, 157). — Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 197—199°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol. — Über Triphenylmethanfarbstoffe aus Pentachlor-benzaldehyd vgl. Bayer & Co., D. R. P. 234519; C. 1911 I, 1620; Frdl. 10, 218.

c) Brom-Derivate.

- **2-Brom-bensaldehyd, o-Brom-bensaldehyd** $C_7H_5OBr = C_6H_4Br \cdot CHO$ (S. 238). B. Durch Bromieren von o-Brom-toluol mit 2 Mol Brom im Sonnenlicht und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit Calciumcarbonat und Wasser (Adams, Vollweller, Am. Soc. 40, 1737). Gibt mit Benzoylbromid Benzoesäure-[2.a-dibrom-benzylester]; reagiert analog mit Oxalylbromid.
- Oxalsäure-bis-[2.a-dibrom-bensylester] $C_{1e}H_{10}O_4Br_4 = [C_eH_4Br\cdot CHBr\cdot O\cdot CO_{-}]_8$. B. Durch Aufbewahren von o-Brom-benzaldehyd mit Oxalylbromid (ADAMS, VOLLWEILER, Am. Soc. 40, 1741). Krystalle (aus Ligroin). F: 140°.
- 4-Brom-bensaldehyd, p-Brom-bensaldehyd C₇H₄OBr = C₄H₄Br·CHO (8.239). B. Durch Umsetzung von p-Brom-phenylmagnesiumbromid mit Ameisensäureäthylester bei —50° (GATTERMANN, A. 393, 216, 223). Durch Bromieren von p-Brom-toluol im Sonnenlicht und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit Calciumcarbonat und Wasser (ADAMS, VOLL-WEILER, Am. Soc. 40, 1738). Durch Behandeln von diazotiertem p-Amino-benzaldehyd mit Kupferbromür (Blanksma, C. 1910 I, 260). F: 57° (Bl.; G.), 56—57° (A., V.). Gibt mit Benzoylbromid Benzoesäure-[4.a-dibrom-benzylester] (A., V.). Das Phenylhydrazon schmilzt bei 112—113° (G.).
- [4-Brom-benzal]-diacetat $C_uH_{11}O_4Br = C_6H_4Br \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Behandeln von p-Brom-benzaldehyd mit Essigsäureanhydrid und wenig konz. Schwefelsäure (Gattermann, A. 898, 223). Gelbliche Krystalle. F: 89—90°.
- Bis-[4-brom-bensal]-hydrasin, 4.4'-Dibrom-bensaldasin $C_{14}H_{10}N_8Br_8 = C_0H_4Br$ · CH:N·N:CH·C $_6H_4Br$. B. Durch Schütteln von p-Brom-benzaldehyd mit Hydrazinsulfat in verd. Alkohol (Curtius, Melsbach, J. pr. [2] 81, 532). Gelbe Blätter (aus Benzol). F: 209,5—210 $^{\circ}$ (C., M.), 221 $^{\circ}$ (Gattermann, A. 393, 223). Sehr wenig löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther.

- **2.4-Dibrom-benzaldehyd** $C_rH_4OBr_s=C_0H_2Br_s\cdot CHO$. B. Durch Behandeln von diazotiertem 2-Brom-4-amino-benzaldehyd mit Kupferbromür (Blanksma, C. 1910 I, 260). Krystalle (aus verd. Alkohol oder Petroläther). F: 80°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser.
- 3.5-Dibrom-benzaldehyd C₇H₄OBr₂ = C₆H₃Br₂·CHO. B. Durch Behandeln von diazotiertem 3.5-Dibrom-4-amino-benzaldehyd mit siedendem Alkohol (Blanksma, C. 1910 I, 260; vgl. Fuchs, M. 36, 128). Nadeln (aus Alkohol). F: 90° (BL; F.).
- 2.3.5-Tribrom-bensaldehyd C₇H₂OBr₃ = C₆H₂Br₅·CHO. B. Man behandelt diazotierten 2.3.5-Tribrom-4-amino-benzaldehyd mit siedendem Alkohol (Blanksma, C. 1912 II, 1964). Krystalle (aus Benzin). F: 114°. Unlöslich in kaltem Wasser, löslich in Alkohol. Ist mit Wasserdampf flüchtig.
- 2.4.6-Tribrom-benzaldehyd C₇H₃OBr₃ = C₆H₂Br₃·CHO. B. Man behandelt diazotierten 2.4.6-Tribrom-3-amino-benzaldehyd mit siedendem Alkohol (Blanksma, C. 1912 II, 1964; vgl. Fuchs, M. 36, 134). Krystalle (aus Alkohol). F: 99° (Bl.; F.). Leicht löslich in Äther und Benzol (Bl.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (Bl.).
- **2.4.6-Tribrom-benzaldoxim** $C_7H_4ONBr_3 = C_6H_3Br_3\cdot CH:N\cdot OH$. B. Aus 2.4.6-Tribrom-benzaldehyd und salzsaurem Hydroxylamin in wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Fuchs, M. 36, 135). Nadeln (aus verd. Alkohol). F:175°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser. Löslich in Kalilauge.
- **3.4.5-Tribrom-benzaldehyd** $C_7H_3OBr_3=C_6H_2Br_3\cdot CHO$. B. Man suspendiert 3.5-Dibrom-4-amino-benzaldehyd in konz. Bromwasserstoffsäure, diazotiert und behandelt das Reaktionsprodukt mit Kupferbromür (Blanksma, C. 1912 II, 1964). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 108°. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol. Ist mit Wasserdampf flüchtig.
- [3.4.5-Tribrom-benzal]-diacetat $C_{11}H_0O_4Br_3 = C_0H_2Br_3 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch Behandeln von 3.4.5-Tribrom-benzaldehyd mit Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure (Blanksma, C. 1912 II, 1964). Krystalle (aus Alkohol). F: 100°. Löslich in Alkohol.
- 6-Chlor-2.4.5-tribrom-bensaldehyd $C_7H_2OClBr_3 = C_6HClBr_3 \cdot CHO$. B. Durch Behandeln von diazotiertem 6-Chlor-2.5-dibrom-4-amino-benzaldehyd mit Kupferbromür und Bromwasserstoffsäure (Blanksma, C. 1912 II, 1966). Krystalle (aus Benzin). F: 121°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol.
- 2.3.4.5-Tetrabrom-bensaldehyd C₇H₈OBr₄ = C₈HBr₄·CHO. B. Durch Behandeln von diazotiertem 2.3.5-Tribrom-4-amino-benzaldehyd mit Kupferbromür und Bromwasserstoffsäure (Blanksma, C. 1912 II, 1965). Krystalle (aus Benzin). F: 125°. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Benzol und heißem Alkohol.
- 2.3.4.6-Tetrabrom-benzaldehyd C₇H₂OBr₄ = C₆HBr₄·CHO. B. Durch Behandeln von diazotiertem 2.4.6-Tribrom-3-amino-benzaldehyd mit Kupferbromür und Bromwasserstoffsäure (Blanksma, C. 1912 II, 1964). Krystalle (aus Alkohol). F: 116°.

Pentabrom-bensaldehyd $C_7HOBr_5 = C_6Br_5 \cdot CHO$. B. Durch Behandeln von diazotiertem 2.4.5.6-Tetrabrom-3-amino-benzaldehyd mit Kupferbromür und Bromwasserstoffsäure (Blanksma, C. 1912 II, 1965). — Nadeln (aus Benzol). Ist bei 270° noch nicht geschmolzen. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Ligroin.

d) Jod-Derivate.

- 2-Jod-bensaldehyd, o-Jod-bensaldehyd C₂H₅OI = C₆H₆I·CHO (S. 240). Zur Darstellung durch Zersetzen von diazotiertem o-Amino-benzaldehyd mit wäßr. Kaliumjodid-Lösung vgl. Weitzenböck, M. 34, 206. Krystalle. F: 37°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Gibt mit Kupferpulver bei 210—220° Diphenyl-dialdehyd-(2.2') (Mayer, B. 44, 2304).
- 4-Jod-bensaldehyd, p-Jod-bensaldehyd C₇H₅OI = C₆H₄I·CHO (S. 241). Zur Darstellung aus Anhydro-p-amino-benzaldehyd vgl. WILLGERODT, UCKE, J. pr. [2] 86, 276. F: 77° (BLANKSMA, C. 1910 I, 260). Gibt mit Kaliumcyanid in Methanol auf dem Wasserbad 4.4'-Dijod-benzoin (W., U., J. pr. [2] 86, 281).
- p-Tolyl-[4-formyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{14}H_{13}O_2I = OHC \cdot C_4H_4 \cdot I_1(C_4H_4 \cdot CH_3) \cdot OH$. B. Durch Verreiben von p-Jodoso-benzaldehyd mit p-Jodo-toluol, Silberoxyd und Wasser (Willebort, Ucke, J. pr. [2] 86, 277). Die freie Base ist nur in wäßt. Lösung beständig. Salze. $C_{14}H_{13}OI \cdot Cl$. Tafeln (aus absol. Alkohol). F: 132°. Leicht löslich in kaltem Wasser. $C_{14}H_{13}OI \cdot Br$. Nadeln (aus Alkohol). F: 154—155°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol. Das Phenylhydrazon des Bromids schmilzt bei 134°. $C_{14}H_{13}OI \cdot I$. Gelbliche, mikroskopische Pyramiden. F: 150—151°. Unlöslich in Ather, ziemlich schwer in Alkohol. $C_{14}H_{13}OI \cdot I_3$. Braune oder schwarze Nadeln (aus Alkohol). F: 95°. Fast unlöslich in Wasser. $2C_{14}H_{13}OI \cdot Cl + PtCl_4$. Orangegelb, amorph. Zersetzt

sich bei 173°. Wird von heißem Wasser zersetzt. — Acetat $C_{14}H_{12}OI \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 265°. Leicht löslich in Wasser.

Bensaldasin-4.4'-bis-[p-tolyl-jodoniumbromid] $C_{38}H_{34}N_3Br_3I_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot I(Br) \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot N \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot I(Br) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch kurzes Erhitzen von p-Tolyl-[4-formyl-phenyl]-jodoniumbromid mit 0,5 Mol Hydrazinsulfat (Willemrodt, Uore, J. pr. [2] 86, 280). — Gelblicher Niederschlag. F: 185°. — Wird durch siedendes Wasser zersetzt.

Semicarbason des p-Tolyl-[4-formyl-phenyl]-jodoniumbromids $C_{15}H_{15}ON_3BrI = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot I(Br) \cdot C_5H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Aus p-Tolyl-[4-formyl-phenyl]-jodoniumbromid und salzsaurem Semicarbazid in Alkohol (Whilehopt, Ucke, J. pr. [2] 86, 280). — Nadeln (aus Alkohol). F: 216°.

2.4-Dijod-bensaldehyd $C_7H_4OI_2=C_8H_2I_2\cdot CHO$. B. Durch Behandeln von diazottertem 2-Jod-4-amino-benzaldehyd mit Kaliumjodid-Lösung (Blanksma, C. 1910 I, 261). – Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 129°.

e) Nitroso-Derivat.

2-Nitroso-benzaldehyd, o-Nitroso-benzaldehyd C₇H₅O₄N = ON·C₆H₄·CHO (S. 242). B. In geringer Menge beim Belichten einer äther. Lösung von o-Nitro-benzylalkohol mit Sonnenlicht (Bamberger, B. 51, 609). (Bei der Einw. von Mineralsäuren oder Oxydationsmitteln auf o-[N-Nitroso-hydroxylamino]-benzaldehyd.....(Bamberger, Fodor, B. 42, 2573); B. 43, 3322). {Durch Oxydation von Anthraini...(B., F.}; B., F., B. 43, 3333). — Darst. Durch Oxydation von 0,5 g o-[N-Acetyl-hydroxylamino]-benzaldehyd in 100 com Wasser mit 5 ccm einer 50°/aigen Chlorkalklösung (B., B. 51, 624). — Nadeln (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 113—113,5° (im auf 100° vorgewärmten Bad) unter Schwärzung (B., F.). Ist mit Wasserdampf unter Zersetzung flüchtig (B., F.). Reiner o-Nitroso-benzaldehyd löst sich mit grasgrüner Farbe leicht in kaltem Aceton, Chloroform und Eisessig, sowie in Alkohol, Benzol und Tetrachlorkohlenstoff in der Wärme, weniger leicht in Äther, sehr wenig in Petroläther (B., F.). — Die Eisessig-Lösung wird auf Zusatz von Anilin gelb (B., F.). o-Nitroso-benzaldehyd gibt noch in sehr verdünnter wäßriger Lösung beim Schütteln mit p-Nitro-phenylhydrazin braunrote Flocken, die sich beim Zufügen von Alkohol mit gelber Farbe lösen; durch Zusatz von wenig verdünnter Kalilauge wird die Lösung violettrot (B., F.).

f) Nitro-Derivate.

2-Nitro-benealdehyd, o-Nitro-bensaldehyd C₇H₅O₃N = O₄N·C₆H₄·CHO (S. 243).

B. In geringer Menge bei der Einw. von Sonnenlicht auf eine äther. Lösung von o-Nitro-benzylalkohol (Bamberger, B. 51, 609). Durch Oxydation des Natriumsalzes von [o-Nitro-phenyl]-isonitromethan mit der berechneten Menge übermangansaurer Salze in möglichst neutraler Lösung (Gillard, Monnet & Cartier, D. R. P. 237358, 246659; C. 1911 II, 579; 1912 I, 1741; Fidl. 10, 159, 160). Durch Oxydation von Anthranil mit überschüssigem Kaliumpermanganat in verd. Schwefelsäure (Bamberger, Fodor, B. 43, 3334). — Thermische Analyse des Systems mit Trichloressigsäure: Kendall, Gibbons, Am. Soc. 37, 154. Oberflächenspannung der wäßr. Lösung: Berczeller, Bio. Z. 66, 205. Ultraviolettes Sorptionsspektrum des Dampfes und der Lösung in Alkohol: Purvis, McCleland, Soc. 108, 1103; der Lösungen in Petroläther und natriumäthylathaltigem Alkohol: Waljaschko, Boltina, Ж. 46, 1776; C. 1915 II, 275.

Verhalten der Krystalle im polarisierten Licht: Padoa, R. A. L. [5] 26 II, 374. Einw. von ultravioletten Strahlen auf unverdünnten o-Nitro-benzaldehyd und seine Lösungen: Kallan, M. 38, 1307; vgl. Weigert, Kummerer, B. 46, 1207; Kal., B. 46, 1628. Die Umlagerung zu o-Nitroso-benzoesäure im Licht wird durch Radiumstrahlen beschleunigt (Kal., M. 33, 1364). Gibt in Eisessig in Gegenwart von kolloidalem Palladium mit 2 Mol Wasserstoff Anthranil; ein drittes Mol wird sehr langsam aufgenommen unter Bildung von o-Aminobenzaldehyd und viel Anhydro-tris-[2-amino-benzaldehyd] (s. Hptw. Bd. XIV, S. 23) (Nord, B. 52, 1710). Die bei der Kondensation von o-Nitro-benzaldehyd mit Benzol in Gegenwart von Schwefelsäure entstehende, in gelben Nadeln krystallisierende Verbindung ist N-Oxyacridon (Kliegl, Fehrle, B. 47, 1634). Über die bei der Belichtung von o-Nitro-benzaldehyd alkoholen auftretenden Produkte vgl. a. Bamberger, Elger, A. 371, 340; außer den S. 245 angeführten Produkten läßt sich bei der Belichtung in Alkohol 2-Nitro-benzaldehyd diäthylacetal isolieren (B., E.). Geschwindigkeit der Bildung von Acetalen in verschiedenen, 1% Chlorwasserstoff enthaltenden Alkoholen: B., E., A. 371, 362. o-Nitro-benzaldehyd gibt mit ω-Brom-acetophenon in Gegenwart von Natriumäthylat α-[2-Nitro-phenyl]-β-benzoyläthylenoxyd vom Schmelzpunkt 110% (Syst. No. 2467) (Boddons, Bio. Z. 89, 280). o-Nitro-benzaldehyd gibt in Alkohol mit konzentrierter wäßriger Kaliumcyanid-Lösung bei 40—50% nicht eine Verbindung C₁₄H₁₀O₆N₂, sondern eine Verbindung C₁₄H₂O₆N₃ (S. 137) (Ekecrantz, Ahlqvist, B. 43, 2607). Reagiert mit Essigsäureanhydrid allein nicht merklich; in Gegenwart

von Katalysatoren (z. B. Phosphorpentoxyd) entsteht 2-Nitro-benzaldiacetat; beim Erhitzen mit Phenylessigsäureanhydrid auf 140° entsteht 2-Nitro-a-phenyl-zimtsäure in sehr geringer Menge (Bakunik, Parlati, G. 36 II, 264; Ba., Fisceman, G. 46 I, 92; Ba., C. 1917 II, 523). Das bei der Kondensation von o-Nitro-benzaldehyd mit phenylessigsaurem Natrium in Gegenwart von Essigsäureanhydrid entstehende Nebenprodukt ist nicht "Phenyl-o-nitrophenylacrylen" (Formel I), sondern 2-Phenyl-isatogen

(Formel II) (PFEIFFER, Priv.-Mitt.; BAKUNIN, VITALE, Rendiconto Accad. scienze fisiche e matematiche Napoli [3a] 38 [1927], 270). Beim Erhitzen von o-Nitro-benzaldehyd mit 2-äthylphenylessigsaurem Kalium, Essigsäureanhydrid

$$I. \begin{array}{c|c} & C \cdot C_0 H_5 & & \\ & \downarrow \\ NO_2 & & \\ \hline \\ NO_2 & & \\ \hline \\ O & & \\ \hline$$

und Zinkchlorid im Rohr auf dem Wasserbad entsteht 2-Nitro-α-[2-äthyl-phenyl]-zimtsäure (MAYER, ENGLISH, A. 417, 80). Analog entsteht beim Erhitzen mit α- bezw. β-naphthylessig-saurem Natrium und Acetanhydrid auf 130° 2-Nitro-α-[naphthyl-(1) bezw. -(2)]-zimtsäure (Weitzenböck, Lieb, M. 33, 557, 563). Bei der Kondensation von o-Nitro-benzaldehyd mit Malonsäure in Gegenwart von Alanin bei 100° entsteht o-Nitro-zimtsäure (Dakin, J. biol. Chem. 7, 54). Bei kurzem Kochen von o-Nitro-benzaldehyd mit Phenylhydrazin erhält man [2-Nitro-benzal]-phenylhydrazin, bei längerem Kochen [2-Amino-benzal]-phenylhydrazin (Knöffer, M. 31, 97). o-Nitro-benzaldehyd gibt mit 2-Methyl-indol in Alkohol oder Methanol in Gegenwart von Natronlauge oder von Piperidin 2-Methyl-3-[2-nitro-α-oxy-benzyl]-indol (Scholtz, B. 46, 2143).

Verhalten von o-Nitro-benzaldehyd bei der Stickstoffbestimmung nach Kjeldahl: Margosches, Vogel, B. 52, 1996. Das Phenylhydrazon schmilzt bei 150—153° (Knöffer, M. 81, 96), 152° (Lepetit, B. 20, 1343), 153° (Pickel, A. 232, 232), 154° (Paal, Bodewig, B. 25, 2903; Flaschner, M. 26, 1076), das p-Brom-phenylhydrazon bei 189° (Vecchiotti, G. 43 II, 638), das p-Nitro-phenylhydrazon bei 257,5—258,5° (Zers.) (Bamberger, Fodor, B. 43, 3335 Anm. 1), 250—251° (Ciusa, V., R. A. L. [5] 20 I, 805; G. 42 I, 531). — 2C₇H₅O₂N+SnCl₄. B. Aus o-Nitro-benzaldehyd und Zinntetrachlorid in Benzol (Pfeiffer, A. 383, 139). Prismatische Nadeln (mit ½ Mol C₆H₆?) (aus Benzol). Schmilzt unscharf bei 80—120°. Leicht löalich in Alkohol, Äther, Eisessig, Chloroform und Aceton. Zersetzt sich allmählich beim Aufbewahren an der Luft, schnell beim Erwärmen mit Wasser.

Verbindung C₁₄H₈O₆N₂. Ist identisch mit der S. 247 aufgeführten Verbindung C₁₄H₁₀O₆N₂ von Porovici (B. 41, 1852). — B. Durch Behandeln einer alkoh. Lösung von o-Nitro-benzaldehyd mit konzentrierter wäßriger Kaliumcyanid-Lösung bei 40—50° (EKE-CRANTZ, ARLQVIST, B. 43, 2607). — Krystalle (aus Aceton und Wasser). F: 168—169° (korr.). — Verändert sich schnell am Sonnenlicht.

2-Nitro-benzaldehyd-dimethylacetal, 2-Nitro-benzaldimethyläther $C_9H_{11}O_4N=O_9N\cdot C_6H_4\cdot CH(0\cdot CH_3)_9$ (8. 247). B. Durch Erwärmen von o-Nitro-benzalchlorid mit methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung (KLIEGL, HAAS, B. 44, 1215). Beim Belichten der methylalkoholischen Lösung von o-Nitro-benzaldehyd mit Sonnenlicht (Bamberger, Eliger, A. 371, 347). — Bei weiterer Einw. von Sonnenlicht auf die unverdünnte Substanz oder die methylalkoholische Lösung entsteht o-Nitroso-benzoesäuremethylester (B., E., A. 371, 338). Gibt beim Kochen mit methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung das Bisdimethylacetal des o-Azoxy-benzaldehyds (B., B. 44, 1971).

2-Nitro-bensaldehyd-diäthylacetal, 2-Nitro-bensaldiäthyläther $C_{11}H_{15}O_{4}N=O_{4}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH(O\cdot C_{2}H_{6})_{2}$ (S. 247). B. Durch zweitägige Einw. von 1% eiger alkoholischer Salzsäure auf o-Nitro-benzaldehyd bei Zimmertemperatur (Bamberger, Elger, A. 371, 333, 362). Durch Bestrahlung der alkoh. Lösung von o-Nitro-benzaldehyd mit Sonnenlicht (B., E., A. 371, 342). — Kp₁₁: 147,8—148,3% (korr.); Kp₁₅: 154,8—155,3% (korr.) (B., E., A. 371, 333). — Bei längerer Belichtung der unverdünnten Substanz oder der Lösung in Alkohol entsteht o-Nitroso-benzoesäureäthylester (B., E., A. 371, 338). Gibt beim Kochen mit methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung das Bis-diäthylacetal des o-Azoxy-benzaldehyds (B., B. 44, 1970).

2-Nitro-benealdehyd-dipropylacetal, 2-Nitro-benealdipropyläther $C_{13}H_{19}O_4N = O_4N \cdot C_5H_4 \cdot CH_6 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot B$. Durch Belichten von o-Nitro-benzaldehyd in Propylalkohol (Bamberger, Elger, A. 371, 350). Durch längere Einw. von $1^9/6$ iger propylalkoholischer Salzsäure auf o-Nitro-benzaldehyd bei Zimmertemperatur (B., E., A. 371, 333, 362). — Gelbliches Öl. Kp₁₀: 168^9 (korr.). Schwer löslich in Wasser, leicht in den üblichen organischen Lösungsmitteln. — Geht bei der Belichtung in o-Nitroso-benzoesäurepropylester über (B., E., A. 371, 339).

2 - Nitro - benzaldehyd - diisopropylacetal, 2 - Nitro - benzaldiisopropyläther $C_{13}H_{19}O_4N = O_4N \cdot C_6H_4 \cdot CH[O \cdot CH(CH_3)_2]_4$. B. Durch längere Einw. von 1% Chlorwasserstoff enthaltendem Isopropylalkohol auf o-Nitro-benzaldehyd bei 17% (Bamberger, Elger.

- A. 371, 334, 362). Über die Bildung beim Belichten von o-Nitro-benzaldehyd in Isopropylalkohol-Lösung vgl. B., E., A. 371, 352. Gelbliches Öl. Kp₁₂: 150^o (korr.). Geht bei der Belichtung in o-Nitroso-benzoesäureisopropylester über (B., E., A. 371, 339).
- 2-Nitro-benzaldehyd-diisobutylacetal, 2-Nitro-benzaldiisobutyläther $C_{11}H_{12}O_{4}N=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH[O\cdot CH_{2}\cdot CH(CH_{3})_{2}]_{2}$. B. Durch längeres Aufbewahren von o-Nitro-benzaldehyd in 1% Chlorwasserstoff enthaltendem Isobutylalkohol (Bamberger, Elger, A. 371, 334, 362). Über die Bildung beim Belichten von o-Nitro-benzaldehyd in Isobutylalkohollösung vgl. B., E., A. 371, 353. Gelbliches Öl. Kp₁₁: 179° (korr.) (B., E., A. 371, 334). Bei der Belichtung der unverdünnten Substanz oder der Lösung in Petroläther entsteht o-Nitroso-benzoesäureisobutylester (B., E., A. 371, 340).
- **2-Nitro-bensaldiacetat** $C_{11}H_{11}O_8N=O_2N\cdot C_8H_4\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$ (S. 247). B. Durch kurzes Erwärmen von o-Nitro-benzaldehyd mit einer Lösung von Phosphorpentoxyd in Essigsäureanhydrid (Bakunin, Fisceman, G. 46 I, 93; B., C. 1917 II, 523). Krystalle (aus Alkohol oder Benzol + Petroläther). F: 90° (B.), 88—89° (Wegscheider, Späth, M. 30, 850).
- 2 Nitro benzal bis [carbamidsäure äthylester], 2 Nitro benzaldiurethan $C_{12}H_{17}O_eN_3=O_8N\cdot C_eH_4\cdot CH(NH\cdot CO_2\cdot C_2H_8)_2$. B. Durch Zufügen von wenig konz. Salzsäure zu einer Lösung von o-Nitro-benzaldehyd und Urethan in Alkohol (Dains, Greider, Kidwell, Am. Soc. 41, 1012). Krystalle (aus Alkohol). F: 190°. Fast unlöslich in Wasser.
- a-2-Nitro-bensaldoxim, "2-Nitro-bens-anti-aldoxim" $C_7H_6O_2N_2=O_2N\cdot C_8H_4\cdot CH:N\cdot OH$ (S. 248)¹). Gibt mit Phenylisocyanat in Äther das O-Carbanilsaurederivat des a-2-Nitro-benzaldoxims, N.N'-Diphenyl-harnstoff und Anilin (Brady, Dunn, Soc. 109, 671). Das Natriumsalz liefert beim Erhitzen mit Diphenylcarbamidsaure-chlorid in Chloroform das O-Diphenylcarbamidsaurederivat des β -2-Nitro-benzaldoxims (B., D., Soc. 103, 1618).
- β -2-Nitro-benzaldoxim, "2-Nitro-benz-syn-aldoxim" $C_7H_6O_2N_3=O_4N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot OH$ (S. 249) 1). Das Natriumsalz liefert mit Diphenylcarbamidsäure-chlorid in Äther das O-Diphenylcarbamidsäurederivat des β -2-Nitro-benzaldoxims (Brady, Dunn, Soc. 108, 1614).
- a-O-Methyl-2-nitro-bensaldoxim, "O-Methyl-2-nitro-bens-anti-aldoxim", "2-Nitro-bens-anti-aldoxim-methyläther" $C_8H_8O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CH_3$ (S. 249). Geht bei der Belichtung in Benzollösung langsam in β -O-Methyl-2-nitro-benzaldoxim über (Brady, Dunn, Soc. 103, 1624).
- β -O-Methyl-2-nitro-bensaldoxim, "O-Methyl-2-nitro-bens-syn-aldoxim", "2-Nitro-benz-syn-aldoxim-methyläther" $C_8H_8O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CH_3$ (S. 249). B. Man schüttelt das Silbersalz des β -2-Nitro-benzaldoxims 10 Minuten mit Methyljodid in Äther (Brady, Dunn, Soc. 103, 1625). Durch Belichten von α -O-Methyl-2-nitro-benzaldoxim in Benzol-Lösung (B., D., Soc. 103, 1624).
- a-O-Acetyl-2-nitro-bensaldoxim, "O-Acetyl-2-nitro-bens-anti-aldoxim", "2-Nitro-bens-anti-aldoximacetat" $C_0H_0O_4N_2=O_2N\cdot C_0H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von a-2-Nitro-benzaldoxim mit Acetanhydrid (Brady, Dunn, Soc. 108, 1624). Nadeln (aus Aceton + Wasser). F: 66°.
- O-Carboxymethyl-2-nitro-bensaldoxim, 2-Nitro-bensaldoxim O-essigsäure $C_0H_0O_5N_2=O_2N\cdot C_0H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H$. Gelbe Blättchen (aus Benzol). F: 115° (Cohn, P. C. H. 55, 737). Das Natriumsalz schmeckt bitter mit süßem Nachgeschmack. Schwer löslich in Wasser.
- Bis-[2-nitro-benzal]-hydraxin, 2.2'-Dinitro-benzaldazin $C_{16}H_{10}O_4N_4=O_4N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 250). Gibt beim Kochen mit Semicarbazidhydrochlorid und Kaliumacetat 2-Nitro-benzaldehyd-semicarbazon (Knöpfer, M. 32, 758).
- 2-Nitro-bensaldehyd-semicarbazon, [2-Nitro-bensal]-semicarbazid $C_8H_8O_3N_4=O_3N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot (')\cdot NH_2$ (S. 250). B. Durch Kochen von 2.2'-Dinitro-benzaldazin mit Semicarbazidhydrochlorid und Kaliumacetat (Knöffer, M. 32, 758). F: 242° (Kn., M. 31, 96). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol, alkoh. Natriumäthylat-Lösung und in konz. Schwefelsäure: Henderson, Heilbron, Soc. 107, 1744. Gibt mit Phenylhydrazin in Eisessig 2-Nitro-benzaldehyd-phenylhydrazon, bei Einw. von siedendem Phenylhydrazin ohne Lösungsmittel 2-Amino-benzaldehyd-phenylhydrazon (Kn., M. 31, 96). Beim Kochen mit Anilin entsteht Carbanilsäure-[2-nitro-benzalhydrazid] (Kn.). $C_8H_8O_3N_4$ + HCl. Rahmfarbig. Zersetzt sich bei 212° (Hend., Heil., Soc. 107, 1749). Ist an der Luft unbeständig.
- N-Methyl-N'-[2-nitro-benzal]-hydrazin-N-carbonsäuremethylester $C_{10}H_{11}O_4N_3 = O_2N\cdot C_4H_4\cdot CH:N\cdot N(CH_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch Umsetzen von o-Nitro-benzaldehyd mit N-Methyl-hydrazin-N-carbonsäuremethylester in saurer Lösung (BACKER, R. 31, 194). —

¹⁾ Vgl. hierzu Anm. 1 auf S. 121.

Blaßgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 105,5°. Fast unlöslich in Wasser und Petroläther, löslich in Tetrachlorkohlenstoff, Alkohol und Äther, sehr leicht löslich in Benzol, Eisessig, Aceton und Chloroform.

- 3-Nitro-benzaldehyd, m-Nitro-benzaldehyd C₇H₅O₃N = O₄N·C₆H₄·CHO (S. 250). Thermische Analyse des Systems mit Trichloressigsäure: Kendall, Gibbons, Am. Scc. 37, 154; mit Benzol: s. u.; mit Phenol (Eutektikum bei ca. —14° und ca. 48 Gew.-% Phenol): Schmidlin, Lang, B. 45, 905. Diffusionsgeschwindigkeit in Methanol: Thovert, Ann. Physique [9] 2, 420. Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes und der Lösung in Alkohol: Purvis, McCleland, Soc. 103, 1103; der Lösung in Petroläther: Waljaschko, Boltina, Ж. 46, 1776; C. 1915 II, 275. Ultraviolettes Licht ist ohne Einw. auf m-Nitro-benzaldehyd oder seine Lösungen in Benzol (Kallan, M. 33, 1316). Sättigt man eine Lösung von m-Nitro-benzaldehyd und ω-Chlor-acetophenon in Eisessig mit Chlorwasserstoff, so erhält man [3-Nitro-benzaldehyd und ω-Chlor-acetophenon in Eisessig mit Chlorwasserstoff, so erhält man [3-Nitro-benzal]-acetophenon-dichlorid (Bodforss, B. 52, 144). Bei der Kondensation mit ω-Brom-acetophenon in Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat entsteht α-[3-Nitro-phenyl]-β-benzoyl-āthylenoxyd (Bo., B. 49, 2796). Resgiert mit Essigsäureanhydrid allein nicht merklich; in Gegenwart von Katalysstoren (z. B. Phosphorpentoxyd) entsteht bei der Einw. von Essigsäureanhydrid 3·Nitro-benzaldiacetat; beim Erhitzen mit Phenylessigsäureanhydrid auf 150—160° entsteht 3·Nitro-α-phenyl-zimtsäure in geringer Menge (Bakunin, Parlati, G. 36 II, 264; Ba., Fisceman, G. 46 I, 92; Ba., C. 1917 II, 523). m-Nitro-benzaldehyd kondensiert sich mit Malonsäure in Gegenwart von Glykokoll bei 100° zu 3·Nitro-zimtsäure (Dakin, J. biol. Chem. 7, 54). Bildung eines Triphenylmethanfarbstoffs durch Kondensation mit Salicylsäure: Bayer & Co., D. R. P. 286433; C. 1915 II, 640; Frdl. 12, 212. Über die Umwandlung in m-Acetamino-benzoesäure im Kaninchenorganismus vgl. Ellinger, Hensel, H. 91, 27. Nachweis durch Umsetzung mit Phenylhydrazin und wäßr. Schwefligsäure-Lösung: Böeseken, C. 1910 II, 1836. Verhalten bei der Stickstoffbestimmung nach Kijeldahl: Margosches, Vogel, B. 52,
- 2C₇H₈O₈N + SnCl₄. B. Aus m-Nitro-benzaldehyd und Zinntetrachlorid in Benzol (Pfeiffer, A. 883, 140). Krystalle ohne bestimmten Schmelzpunkt. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Chloroform und Aceton. Wird beim Aufbewahren an der Luft und bei der Einw. von warmem Wasser zersetzt. Verbindung mit Benzol C₇H₈O₈N + 2C₄H₄. Wurde durch thermische Analyse nachgewiesen (SCHMIDLIN, LANG, B. 45, 905).
- 3-Nitro-bensaldiacetat $C_{11}H_{11}O_5N=O_5N\cdot C_6H_4\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)_5$ (S. 253). B. Durch kurzes Erwärmen von m-Nitro-benzaldehyd mit einer Lösung von Phosphorpentoxyd in Essigsäureanhydrid (BARUNIN, FISCEMAN, G. 48 I, 93; B., C. 1917 II, 523). Krystalle (aus Alkohol).
- Oxalsäure-bis-[a-brom-8-nitro-bensylester] $C_{16}H_{10}O_5N_5Br_2 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot O\cdot CO\cdot CO\cdot O\cdot CHBr\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus Oxalylbromid und m-Nitro-benzaldehyd in Äther (Adams, Vollweiler, Am. Soc. 40, 1742). Gelbe Krystalle (aus Chloroform + Petroläther). F: 128—129°. Zersetzt sich langsam an der Luft.
- α -3-Nitro-bensaldoxim, "3-Nitro-bens-anti-aldoxim" $C_7H_6O_3N_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot OH$ (S. 254)¹). Das Natriumsalz gibt beim Erhitzen mit Diphenylcarbamidsäurechlorid in Chloroform das O-Diphenylcarbamidsäurederivat des β -3-Nitro-benzaldoxims (Brady, Dunn, Soc. 108, 1617).
- β -3-Nitro-bensaldoxim, "3-Nitro-bens-syn-aldoxim" $C_7H_6O_3N_2=O_2N\cdot C_6H_6\cdot CH:N\cdot OH~(S.~254)$). Das Natriumsalz gibt beim Schütteln mit Diphenylcarbamidsaurechlorid in Ather das O-Diphenylcarbamidsaurederivat des β -3-Nitro-benzaldoxims (Brady, Dunn, Soc. 103, 1617).
- $a \cdot O \cdot Methyl \cdot 3 \cdot nitro \cdot bensaldoxim, ,, O \cdot Methyl \cdot 3 \cdot nitro \cdot bens \cdot anti \cdot aldoxim", ,, 3 \cdot Nitro \cdot bens \cdot anti \cdot aldoxim \cdot methyläther" <math>C_0H_0O_3N_3 = O_2N \cdot C_0H_0 \cdot CH: N \cdot O \cdot CH_3$ (S. 254). F: 65° (Brady, Dunn, Soc. 108, 1625 Anm.). Geht beim Belichten in Benzol-Lösung in $\beta \cdot O \cdot Methyl \cdot 3 \cdot nitro \cdot benzaldoxim über (B., D., Soc. 108, 1624).$
- β -O-Methyl-3-nitro-bensaldoxim, "O-Methyl-3-nitro-bens-syn-aldoxim", "3-Nitro-bens-syn-aldoxim methyläther" $C_8H_8O_3N_8=O_4N\cdot C_8H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CH_4$ (S. 254). B. Durch Belichten von a-O-Methyl-3-nitro-benzaldoxim in Benzol-Lösung (Brady, Dunn, Soc. 103, 1624). F: 74°.

¹⁾ Vgl. Anm. 1 auf S. 121.

- a-O-Acetyl-3-nitro-bensaldoxim, "O-Acetyl-3-nitro-bens-anti-aldoxim", "3-Nitro-bens-anti-aldoxim-acetat" $C_9H_8O_4N_2=O_5N\cdot C_9H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Auflösen von a-3-Nitro-benzaldoxim in warmem Essigsäureanhydrid (Brady, Dunn, Soc. 103, 1624). Nadeln (aus verd. Aceton). F: 128°.
- a-O-Carbäthoxy-3-nitro-bensaldoxim, "O-Carbäthoxy-3-nitro-bens-antialdoxim" $C_{10}H_{10}O_5N_s=O_2N\cdot C_0H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Durch Schütteln von a-3-Nitro-benzaldoxim mit Chlorameisensäureäthylester in Natronlauge (Brady, Dunn, Soc. 109, 679). Blättchen (aus Alkohol). F: 97°.
- 3-Nitro-bensaldehyd-bensalhydrason, 3-Nitro-bensaldasin $C_{14}H_{11}O_{2}N_{3}=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{5}$ (S. 255). B. Aus [3-Nitro-benzal]-anilin und Benzalhydrazin in trocknem Ather (Franzen, Eichler, J. pr. [2] 82, 246). Gelbe Nadeln (aus Ather). F: 125°.
- Bis [3 nitro benzal] hydrazin, 3.3'-Dinitro benzaldazin $C_{14}H_{10}O_4N_4 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 255). Gibt beim Erhitzen mit Phenylisocyanat im Rohr auf 150° die Verbindung der nebenztehenden Formel (Syst. No. 4144) (Balley, Mc Pherson, Am. Soc. 39, 1334). Gibt beim Kochen mit Semicarbazid in verd. Alkohol 3-Nitro-benzaldehyd-semicarbazon (Knöpfer, M. 32, 758).

Bernsteinsäure-mono-[3-nitro-benzalhydraxid] $C_{11}H_{11}O_5N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus m-Nitro-benzaldehyd und dem Hydrazinsalz von Bernsteinsäuremonohydrazid in Alkohol (Curtius, J. pr. [2] 92, 90). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 207°. Schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Äther und Benzol.

3-Nitro-benzaldehyd-semicarbazon, [3-Nitro-benzal]-semicarbazid $C_8H_8O_3N_4=O_3N\cdot C_8H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 255). B. Durch Kochen von 3-Nitro-benzaldehyd-phenylhydrazon mit Semicarbazidhydrochlorid und Kaliumacetat (Knöffer, M. 31, 98). — Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol, alkoh. Natriumäthylat-Lösung und konz. Schwefelsäure: Henderson, Heilben, Soc. 107, 1744. Gibt mit Phenylhydrazin in Eisessig 3-Nitro-benzaldehyd-phenylhydrazon (Kn.). — $C_8H_8O_3N_4+HCl$. Rahmfarben. Zersetzt sich bei 222° (Hend., Heil., Soc. 107, 1750). Ist unbeständig.

Kohlensäure-imid-bis-[3-nitro-bensalhydrasid], N.N'-Bis-[3-nitro-bensal-amino]-guanidin $C_{15}H_{13}O_4N_7=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Das Hydrobromid entsteht aus dem Hydrobromid des N.N'-Diamino-guanidins und m-Nitrobenzaldehyd in Alkohol (Gaiter, G. 45 I, 454). — Gelbliche Kryställchen. F: 240—242°. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. — $C_{15}H_{13}O_4N_7+HBr$. Gelbes Pulver, das am Licht allmählich rot wird. F: 292° (Zers.). Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in den fübrigen Lösungsmitteln.

Dithiokohlensäure-methylester-[3-nitro-bensalhydrasid], [3-Nitro-bensal]-dithiocarbazinsäure-methylester $C_0H_0Q_1N_2S_2=O_4N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CS_2\cdot CH_3.$ B. Aus Dithiocarbazinsäuremethylester und m-Nitro-benzaldehyd (Busch, J. pr. [2] 93, 65). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 192—193° (Zers.). Sehr wenig löslich in Äther, schwer in Alkohol und Chloroform, ziemlich leicht in siedendem Benzol und Aceton. — $KC_0H_0O_2N_3S_2$. Goldgelbe Nädelchen. Färbt sich an der Luft orangerot. Wird von Wasser zerlegt.

Dithiokohlensäure-äthylester-[8-nitro-bensalhydrasid], [8-Nitro-bensal]-dithiocarbasinsäure-äthylester $C_{10}H_{11}O_2N_2S_3=O_2N\cdot C_2H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CS_3\cdot C_2H_6$. B. Aus dem analog dem Methylester dargestellten Dithiocarbazinsäureäthylester oder dessen Komponenten und m-Nitro-benzaldehyd (Busch, J. pr. [2] 93, 66). — Schwefelgelbe Nädelchen (aus Alkohol oder Benzol). F: 176° (geringe Zers.). — Kaliumsalz. Goldgelbe bis orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). Zerfällt in Berührung mit Wasser.

Dithiokohlensäure-bensylester-[3-nitro-bensalhydrasid], [3-Nitro-bensal]-dithiocarbasinsäure-bensylester $C_{15}H_{13}O_2N_3S_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CS_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5\cdot B$. Aus Dithiocarbazinsäurebenzylester und m-Nitro-benzaldehyd (Busch, $J.\ pr.\ [2]$ 93, 66). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 162—163°. Leicht löslich in Aceton, löslich in Chloroform, Äther, siedendem Alkohol und Benzol, sehr wenig löslich in Petroläther. — Kaliumsalz. Kanariengelbe Nadeln (aus Alkohol).

3 - Nitro - bensalhydrazon des Dithiokohlensäure - methylester - äthylesters $C_{11}H_{19}O_2N_3S_2=O_2N\cdot C_8H_4\cdot CH:N\cdot N:C(S\cdot CH_8)\cdot S\cdot C_2H_5$. B. Aus [3-Nitro-benzal]-dithiocarbazinsäureäthylester und Methyljodid oder aus [3-Nitro-benzal]-dithiocarbazinsäuremethylester und Äthylbromid in Gegenwart der berechneten Menge von alkoh. Kali (Busch, J. pr. [2] 93, 68). — Hellgelbe Nädelchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 96°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, leicht in Äther, ziemlich leicht in siedendem Alkohol, löslich in Petroläther.

8 - Nitro - bensalhydrazon des Dithiokohlensäure - methylester - bensylesters $C_{18}H_{16}O_2N_3S_3 = O_2N \cdot C_0H_4 \cdot CH:N \cdot N:C(S \cdot CH_3) \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_0H_5$. B. Aus [3-Nitro-benzal]-dithiocarbazinsäurebenzylester und Methyljodid oder aus [3-Nitro-benzal]-dithiocarbazinsäuremethylester und Benzylchlorid in Gegenwart der berechneten Menge von alkoh. Kali (Busch, J. pr. [2] 93, 69). — Hellgelbe Nädelchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 107—108°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in heißem Alkohol, ziemlich schwer in Äther. — Scheint noch in einer bei 102—103° schmelzenden Form (prismatische Säulen aus Chloroform + Alkohol) zu existieren.

Propylätherglykolsäure-[8-nitro-benzalhydraxid] $C_{12}H_{15}O_4N_3 = O_2N \cdot C_4H_4 \cdot CH: N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot B$. Durch Schütteln von Propylätherglykolsäurehydrazid mit m-Nitro-benzaldehyd in verd. Alkohol (Curtius, J. pr. [2] 95, 177). – Nadeln (aus Alkohol). F: 118—119°. Schwer löslich in Alkohol und Äther.

[d-Weinsäure]-bis-[3-nitro-bensalhydrasid] $C_{18}H_{16}O_8N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2.$ B. Durch Erwärmen von d-Weinsäure-dihydrazid mit m-Nitro-benzaldehyd in $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol (Cuetius, J. pr. [2] 95, 217). — Krystalle (aus Alkohol). F: 210°. Ziemlich schwer löslich in Wasser, schwer in Alkohol, sehr wenig in Äther.

a-Dimethylamino-propionsäure-[8-nitro-benzalhydraxid] $C_{19}H_{16}O_3N_4 = O_2N \cdot C_6H_6 \cdot CH: N \cdot NH \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Erwärmen von inakt. a-Dimethylamino-propionsäurehydrazid mit m-Nitro-benzaldehyd in Alkohol (Curtius, J. pr. [2] 95, 341). — Nadeln (aus Alkohol). F: 144°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Äther.

[l-Asparaginsäure]-mono-[3-nitro-benzalhydrazid] $C_{11}H_{12}O_5N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH: N \cdot NH \cdot CO \cdot CH(NH_2) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ oder $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH: N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(NH_2) \cdot CO_2H$. B. Durch Schütteln von [l-Asparaginsäure]-monohydrazid mit m-Nitro-benzaldehyd in verd. Alkohol (Currius, J. pr. [2] 95, 330). — Krystalle (aus Alkohol). F: 191°.

[1-Asparaginsäure]-bis-[3-nitro-bensalhydraxid] $C_{18}H_{17}O_8N_7 = O_9N \cdot C_6H_4 \cdot CH:N \cdot NH \cdot CO \cdot CH(NH_9) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot N:CH \cdot C_9H_4 \cdot NO_9$. B. Durch Schütteln von [1-Asparaginsäure]-dihydrazid mit m-Nitro-benzaldehyd in verd. Alkohol (Curtius, J. pr. [2] 95, 333). — F: 188°. Unlöslich in Wasser und Äther, sehr wenig löslich in Alkohol und Benzol.

[3-Nitro-bensal]-hydraxinodiessigsäure-bis-[3-nitro-bensalhydraxid] $C_{ab}H_{a1}O_{a}N_{0}=O_{a}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:N\cdot N(CH_{2}\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2})_{2}$. B. Das Hydrat entsteht aus salzsaurem Hydrazinodiessigsäure-dihydrazid in Wasser und m-Nitro-benzaldehyd in wenig Alkohol bei Gegenwart von etwas Salzsäure (Curtius, Hussong, J. pr. [2] 83, 268). — $C_{2b}H_{21}O_{8}N_{2}+H_{2}O$. Gelbes Pulver. F: 222—223° (Zers.). Fast unlöslich in Alkohol, Äther, Essigester, Ligroin und Benzol.

4-Nitro-benzaldehyd, p-Nitro-benzaldehyd $C_7H_5O_3N = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CHO$ (S. 256). Thermische Analyse des Systems mit konz. Schwefelsäure: Kendall, Carpenter, Am. Soc. 36, 2512; mit Trichloressigsäure: K., Gibbons, Am. Soc. 37, 154; mit Acenaphthen (Eutektikum bei 66,8° und ca. 31 Gew. •/, Acenaphthen): DE FAZI, G. 46 I, 346. Oberflächenspannung der wäßr. Lösung: BERCZELLER, Bio. Z. 66, 205. Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes und der Lösung in Alkohol: Purvis, McCleland, Soc. 103, 1103; der Lösungen in Alkohol, alkoh. Natriumäthylat-Lösung und Petroläther: Waljaschko, Boltina, 3K. 46, 1776; C. 1915 II, 275. — Ultraviolettes Licht ist ohne Wirkung auf p-Nitro-benzaldehyd oder seine Lösungen in Benzol (KAILAN, M. 33, 1316). p-Nitro-benzaldehyd wird beim Kochen mit alkoh. Natriumdisulfid-Lösung zu p-Amino-benzaldehyd reduziert (Blanksma, C. 1910 I, 260). Liefert mit Natriumcampher 3-[4-Nitro-benzal]-campher, eine Verbindung C₃₄H₃₅O₄N₂ (S. 142) und ein rotes, öliges Produkt (Wootron, Soc. 97, 410). Kondensiert sich mit e-Brom-acetophenon in Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat zu α-[4-Nitro-phenyl]-β-benzoyl-äthylenoxyd (Bodrorss, B. 49, 2797). Gibt mit Kaliumcyanid in Essigsäure unter Eiskühlung 4-Nitro-mandelsäurenitril; bei 24-stdg. Aufbewahren der Reaktionsflüssigkeit erhält man hauptsächlich 4.4'-Dinitro-desoxybenzoin-ms-carbonsäurenitril (Heller, B. 46, 285, 291). Reagiert mit Essigsäureanhydrid allein nicht merklich; in Gegenwart von Katalysatoren (z. B. Phosphorpentoxyd) entsteht 4-Nitro-benzaldiacetat; beim Erhitzen mit Phenylessigsäureanhydrid auf 150-160° erhält man 4-Nitro-a-phenyl-zimtsäure und andere Produkte (BAKUNIN, PARLATI, G. 36 II, 264; BA., FISCEMAN, G. 46 I, 92; BA., C. 1917 II, 523). Gibt mit Benzoylbromid eine bei 89—90° schmelzende Verbindung (ADAMS, VOLL-WEILER, Am. Soc. 40, 1738). p-Nitro-benzaldehyd kondensiert sich mit Malonsaure in Gegenwart von Alanin bei 100° zu 4-Nitro-zimtsäure (Dakin, J. biol. Chem. 7, 54). — Verhalten bei der Stickstoffbestimmung nach Kjeldahl: Margosches, Vogel, B. 52, 1996. Das Phenylhydrazon schmilzt bei 159° (VECCHIOTTI, G. 43 II, 637), das p-Brom-phenylhydrazon bei 156° (V., G. 43 II, 638), das p Nitro phenylhydrazon bei 245° bezw.

247° (CIUSA, V., R. A. L. [5] 20 I, 806; G. 42I, 532), 249° (HYDE, B. 32, 1813). — 2C,H₅O₃N + SnCl. B. Aus p-Nitro-benzaldehyd und Zinntetrachlorid in Benzol (PFEIFFER, A. 383,

140). Hellgelbe prismatische Nadeln mit ca. 1 Mol Benzol (aus Benzol). Verliert beim Aufbewahren an der Luft und im Exsiocator ca. ½ Mol Benzol und schmilzt dann bei ca. 101°. Ver bindung C₂₄H₃₆O₄N₃. B. Aus p-Nitro-benzaldehyd und Natriumcampher, neben 3-[4-Nitro-benzal]-campher (Wootton, Soc. 97, 410). — Orangerote Prismen (aus Tetrachlor-kohlenstoff). F: 280—281°. Schwer löslich in Alkohol, Ather und Benzol, leicht löslich in Pyridin und Tetrachlorkohlenstoff. $[a]_{p}$: $+605^{\circ}$ (in Chloroform; c = 0.38).

- 4-Nitro-bensaldiacetat $C_{11}H_{11}O_8N=O_2N\cdot C_8H_4\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_2)_3$ (S. 258). B. Aus p-Nitro-benzaldehyd durch kurzes Erwärmen mit einer Lösung von Phosphorpentoxyd in Essigsäureanhydrid (Bakunin, Fisceman, G. 46 I, 93; B., C. 1917 II, 523). F: 127° (B.). Gibt mit Benzoesäureanhydrid bei 100° 4-Nitro-benzaldibenzoat (Wegscheider, Späth, M. 30, 866).
- 4-Nitro-bensaldehyd- $[\beta$ -asido-äthyl-imid] $C_3H_3O_2N_5=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot N_3$. B. Durch Erhitzen von p-Nitro-benzaldehyd mit β -Azido-äthylamin auf dem Wasserbad (Forster, Newman, Soc. 99, 1280). — Tafeln (aus Petrolather). F: 71°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform, Alkohol, Benzol und Essigester.
- 4-Nitro-bensaldehyd-Derivat des 2-Hydroxylamino-2-methyl-butanons-(3)

(CUSMANO, G. 40 II, 535). Ziemlich löslich in heißem Alkohol und Äther.

- 4-Nitro-benzaldehyd-Derivat des Oxims des 2-Hydroxylamino-2-methylbutanons-(3) $C_{12}H_{16}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N(:O)\cdot C(CH_2)_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$ bezw. $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot C(CH_3)_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$. B. Durch kurzes Erhitzen des Oxims des
- 2-Hydroxylamino-2-methyl-butanons-(3) mit p-Nitro-benzaldehyd in äquimolekularen Mengen (CUSMANO, G. 40 II, 533). — Hellgelbe Blättchen. Zersetzt sich bei ca. 1879. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Essigester; löslich in Alkalien.
- a-4 Nitro bensaldoxim, ,,4 Nitro bens anti aldoxim" $C_7H_6O_3N_3=O_4N\cdot C_8H_4\cdot$ CH:N·OH (S. 259)¹). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des freien Oxims in Alkohol und des Natriumsalzes in alkoh. Natriumäthylatlösung: HANTZSCH, B. 43, 1661; BRADY, Soc. 105, 2111. — Löst sich in flüssigem Chlorwasserstoff mit orangeroter Farbe; die Lösung hinterläßt beim Verdunsten ein Hydrochlorid vom Schmelzpunkt 123°, das mit Sodalösung ein Gemisch von a- und β-Oxim liefert (BR., DUNN, Soc. 109, 680). Beim Schütteln mit Chlorameisensäureäthylester und Natronlauge entsteht β -O-Carbäthoxy-4-nitro-benzaldoxim (Br., D., Soc. 109, 678). Das Natriumsalz liefert beim Erhitzen mit Diphenylcarbamidsaurechlorid in Chloroform das O-Diphenylcarbamidsaure-Derivat des β-4-Nitro-benzaldoxims (Br., D., Soc. 103, 1617).
- 3-4-Nitro-benzaldoxim, ,,4-Nitro-benz-syn-aldoxim" $C_7H_4O_3N_2=O_2N\cdot C_4H_4$ CH: N·OH (S. 259)1). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des freien Oxims in Alkohol und des Natriumsalzes in alkoh. Natriumäthylat-Lösung: HANTZSCH, B. 48, 1661; BRADY, Scc. 105, 2111. Verhalten gegen flüssigen Chlorwasserstoff: Br., Dunn, Soc. 109, 680. Das Natriumsalz gibt beim Schütteln mit Diphenylcarbamidsäurechlorid in Äther das O-Diphenylcarbamideaure-Derivat des β -4-Nitro-benzaldoxims (Br., D., Soc. 103, 1614).
- a-O-Methyl-4-nitro-bensaldoxim, "O-Methyl-4-nitro-bens-anti-aldoxim", "4 - Nitro - benz - anti - aldoxim - methyläther" $C_8H_8O_3N_3=O_4N\cdot C_8H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CH_3$ (8. 260). Ultraviolettes Absorptionsspektium in Alkohol: Brady, Soc. 105, 2112. — Gibt beim Belichten in Benzol-Lösung β -O-Methyl-4-nitro-benzaldoxim (Br., Dunn, Soc. 108; 1624).
- β O Methyl 4 nitro bensaldoxim, "O Methyl 4 nitro bens syn aldoxim", "4 - Nitro - bens - syn - aldoxim - methyläther" $C_0H_0O_3N_3=O_2N\cdot C_0H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CH_3$ (8. 260). B. Durch Belichten der Benzol-Lösung von α -O-Methyl-4-nitro-benzaldoxim (Brady, Dunn, Soc. 108, 1625). — Krystalle (aus verd. Aceton). F: 70° (Br., D.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Br., Soc. 105, 2112.
- a-O-Acetyl-4-nitro-bensaldoxim, "O-Acetyl-4-nitro-bens-anti-aldoxim", "4-Nitro-bens-anti-aldoxim-acetat" $C_9H_9O_4N_8=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. R. Durch Erwärmen von a-4-Nitro-benzaldoxim mit Essigsäureanhydrid (Brady, Dunn, Soc. 103, 1625). — Gelbliche Tafeln (aus Aceton + Wasser). F: 127°.
- $a O Carbāthoxy 4 nitro bensaldoxim, ,, O Carbāthoxy 4 nitro bens anti-aldoxim "C₁₀H₁₀O₅N₂ = O₂N · C₆H₄ · CH : N · O · CO · O · C₂H₅. B. Durch Kochen von <math>\beta$ -O · Carbardoxim | Durch Kochen von β -O · Carbardoxim athoxy-4-nitro-benzaldoxim in Alkohol (Brady, Dunn, Soc. 109, 678). — Nadeln (aus Alkohol). F: 109°.

¹⁾ Vgl. Anm. 1 auf S. 121.

- β -O-Carbāthoxy-4-nitro-bensaldoxim, ,,O-Carbāthoxy-4-nitro-bens-synaldoxim" $C_{10}H_{10}O_5N_2=O_4N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Durch Schütteln von α -4-Nitro-benzaldoxim mit Chlorameisensäureäthylester in Natronlauge (Brady, Dunn, Soc. 109, 678). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 94°. Lagert sich in siedendem Alkohol in a-O-Carbathoxy-4-nitro-benzaldoxim um.
- O-Carboxymethyl-4-nitro-bensaldoxim, 4-Nitro-bensaldoxim O-essigsäure $C_0H_8O_5N_2=O_8N\cdot C_0H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 142° (Comp., P. C. H. 55, 737). Leicht löslich in Alkohol. Das Natriumsalz schmeckt stark bitter. $C: N \cdot N : CH \cdot C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot NO_{\bullet}$

d-Campher-[4-nitro-benzalhydrason] $C_{17}H_{11}O_2N_3 = C_8H_{14} < C_{CH_2}^{C:N\cdot N:CH\cdot C_8H_4\cdot NO_2}$. Gelbe Krystalle (aus Ligroin). F: 118° (FORSTER, KUNZ, Soc. 105, 1733). Leicht löslich

in heißem Ligroin, Alkohol, Benzol und Aceton.

Bis-[4-nitro-benzal]-hydrasin, 4.4'-Dinitro-benzaldazin $C_{14}H_{10}O_4N_4=O_2N\cdot C_4H_4\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 261). B. Aus [4-Nitro-benzal]-semicarbazid durch Einw. von überschüssigem Hydrazin in Eisessig (Knöpper, M. 32, 759). — Gibt mit Semicarbazid in heißem Eisessig [4-Nitro-benzal]-semicarbazid.

Kohlensäure-methylester-[4-nitro-bensalhydraxid], 4-Nitro-bensalhydraxin-N-carbonsäuremethylester, [4-Nitro-bensal]-hydraxinoameisensäuremethylester $C_9H_9O_4N_3=O_8N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Schütteln von Hydrazincarbonsäuremethylester mit p-Nitro-benzaldehyd in Essigsäure (BACKER, R. 81, 17). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 212° (Zers.). Fast unlöslich in Wasser und Petroläther, schwer löslich in Ather, Schwefelkohlenstoff und Tetrachlorkohlenstoff, leicht in Alkohol, Chloroform, Aceton, Eisessig und Benzol.

4-Nitro-bensaldehyd-semicarbason, [4-Nitro-bensal]-semicarbasid $C_8H_8O_3N_4=O_2N\cdot C_8H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_1$ (8. 261). B. Aus 4.4'-Dinitro-bensaldazin und Semicarbasid in heißem Eisessig (Knöffer, M. 32, 759). — F: 211° (Henderson, Helleron, Soc. 107, 1750). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol, alkoh. Natriumäthylat-Lösung und konz. Schwefelsäure: Hend., Hell., Soc. 107, 1744. — Gibt in Eisessig mit überschüssigem Hydrazin 4.4'-Dinitro-benzaldazin (Kn., M. 32, 759), mit Phenylhydrazin 4-Nitro-benzaldehydphenylhydrazon (Kn., M. 31, 99). — $C_8H_8O_3N_4$ + HCl. Ziemlich beständige, rote Substanz. Ist bei 275° noch nicht zersetzt (Hend. Hell.) Ist bei 275° noch nicht zersetzt (HEND., HEIL.).

Kohlensäure - methylamid - [4 - nitro - bensalhydrazid], 4 - Methyl - 1 - [4 - nitro - bensal] - semicarbazid $C_0H_{10}O_3N_4=O_3N\cdot C_0H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot CH_3$. B. Aus p-Nitrobenzaldehyd und 4-Methyl-semicarbazid in schwach saurer Lösung (Backer, R. 34, 200). — Kanariengelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 236° (Zers.). Unlöslich in Wasser und Petrolisten Löslich in Alkohol and Alkohol and Alkohol and Salak Licht in Financia in Financia in Alkohol and Salak Licht in Financia in Financia in Alkohol and Salak Licht in Financia in Financi äther, löslich in Alkohol und Äther, leicht löslich in Eisessig.

4 - Nitro - bensaldehyd - guanylhydrason, [4 - Nitro - bensal] - aminoguanidin $C_8H_9O_2N_5=O_3N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH_2$ (8. 261). Färberisches Verhalten gegen Wolle: Thiele, s. Wedekind, Rheinboldt, B. 47, 2150 Anm. 2.

Bis-p-nitro-bensalverbindung des Äthylen-bis-methylhydraxins $C_{18}H_{20}O_4N_6=[O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot N(CH_2)\cdot CH_2-]_8$. B. Aus Äthylen-bis-methylhydrazin $H_2N\cdot N(CH_3)\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot N(CH_3)\cdot NH_4$ (s. bei N.N'-Dinitro-N.N'-dimethyl-āthylendiamin, Ergw. Bd. III/IV, S. 416) und p-Nitro-benzaldehyd in essigsaurer Lösung (Backer, R. 31, 177). — Rote Platten (aus Toluol), Nadeln (aus Essigester). F: 192,5°. Sehr wenig löslich in Wasser und Petroläther. ctwas leichter in Äther und Tetrachlorkohlenstoff, löslich in Methanol, Alkohol und Schwefelkohlenstoff, leicht löslich in Aceton, Eisessig, Benzol und Essigester. — Die Lösungen in Toluol und konz. Schwefelsäure sind gelb. — $C_{18}H_{89}O_4N_6+2HCl$. Gelbliches Pulver. Verliert den Chlorwasserstoff leicht in Berührung mit feuchter Luft oder beim Erhitzen.

- 6-Chlor-2-nitro-benzaldehyd $C_7H_4O_3NCl=O_3N\cdot C_4H_4Cl\cdot CHO$ (S. 262). B. Durch Oxydation von Phenyl-[6-chlor-2-nitro-benzyl]-amin mit Permanganat in Aceton und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit verd. Schwefelsäure (REICH, TURKUS, Bl. [4] 21, 109). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 161.
- 4-Chlor-3-nitro-bensaldehyd $C_7H_4O_8NCl = O_2N \cdot C_6H_2Cl \cdot CHO$ (S. 262). B. Durch Behandeln von diazotiertem 3-Nitro-4-amino-benzaldehyd mit Kupferchlorür und Salzsäure (Blanksma, C. 1912 II, 1965). — Krystalle (aus Petrolather). F: 65° (B.). — Gibt beim Kochen mit Natriumthiosulfat in verd. Alkohol 2.2' Dinitro-diphenylsulfid-dialdehyd-(4.4') (Kranz-LEIN, D. R. P. 219839; C. 1910 I, 1075; Frdl. 10, 161).
- 6-Chlor-8-nitro-bensaldehyd C.H. $_{0}$ NCl = $_{0}$ N·C. $_{0}$ H. $_{3}$ Cl·CHO (S. 262). Gibt beim Kochen mit Natriumthiosulfat in verd. Alkohol 4.4'-Dinitro-diphenylsulfid-dialdehyd-(2.2') (Kränzlein, D. R. P. 219839; C. 1910 I, 1075; Frdl. 10, 161).

3.6-Dichlor-2-nitro-benzaldehyd $C_7H_3O_3NCl_2=O_3N\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CHO$ (S. 262). Gibt in Methanol bezw. Athylalkohol beim Belichten 3.6-Dichlor-2-nitro-benzaldehyd-dimethylacetal bezw. -diathylacetal und 3.6.3'.6'-Tetrachlor-azoxybenzol-dicarbonsäure-(2.2'); beim Belichten in Benzol entsteht anscheinend 3.6-Dichlor-2-nitroso-benzoesäure (BAMBERGEE, Elger, A. 371, 356).

Dimethylacetal $C_9H_9O_4NCl_2 = O_2N \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CH(O \cdot CH_3)_2$ (S. 263). B. Beim Belichten von 3.6-Dichlor-2-nitro-benzaldehyd in Methanol (BAMBERGER, ELGER, A. 371, 358). \longrightarrow F: 61,5—62,5°.

- Diäthylacetal $C_{11}H_{13}O_4NCl_2 = O_2N \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CH(O \cdot C_2H_5)_3$ (S. 263). B. Durch Belichten von 3.6-Dichlor-2-nitro-benzaldehyd in alkoh. Lösung (Bamberger, Elger, A. 371, 360). F: 98—99°.
- 4.5-Dichlor-2-nitro-benzaldehyd $C_7H_3O_3NCl_2=O_2N\cdot C_6H_2Cl_2\cdot CHO$. B. Aus 3.4-Dichlor-benzaldehyd durch Nitrieren (Höchster Farbw., D. R. P. 254467; C. 1913 I, 199; Frdl. 11, 289). Gelbe Prismen (aus Benzol). F: 73°. Gibt mit Aceton und Alkali 5.6.5'.6'-Tetrachlor-indigo.
- 4.6-Dichlor-3-nitro-benzaldehyd $C_7H_3O_3NCl_2 = O_2N \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CHO$ (S. 263). B. Durch Behandeln von diazotiertem 6-Chlor-3-nitro-4-amino-benzaldehyd mit Kupferchlorür und Salzsäure (BLANKSMA, C. 1912 II, 1966). Farblose Krystalle (aus Benzin). F: 74°.
- 6-Brom-2-nitro-bensaldehyd C₇H₁O₃NBr = O₂N·C₆H₃Br·CHO. B. Durch Oxydation von Phenyl-[6-brom-2-nitro-benzyl]-amin mit Kaliumpermanganat in Aceton und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit verd. Schwefelsäure (Reich, Turkus, Bl. [4] 21, 109). Krystalle (aus Ligroin). F: 82°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aceton, schwer in Ligroin. Das Phenylhydrazon schmilzt bei 142° (gelbe Form) bezw. 146° (rote Form).
- 4-Brom-3-nitro-bensaldehyd $C_7H_4O_3NBr=O_3N\cdot C_6H_3Br\cdot CHO$ (S. 264). B. Durch Behandeln von diazotiertem 3-Nitro-4-amino-benzaldehyd mit Kupferbromür und Bromwasserstoffsäure (Blanksma, C. 1912 II, 1965). F: 106° .
- 5-Brom-3-nitro-bensaldehyd $C_7H_4O_3NBr=O_3N\cdot C_6H_3Br\cdot CHO$. B. Durch Kochen von diazotiertem 5-Brom-3-nitro-4-amino-benzaldehyd mit Alkohol (BLANESMA, C. 1912 II, 1965). Hellgelbe Nadeln (aus Benzin). F: 100°. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol.
- 4.5-Dibrom-3-nitro-benzaldehyd $C_7H_3O_5NBr_2=O_5N\cdot C_6H_2Br_2\cdot CHO$. B. Durch Behandeln von diszotiertem 5-Brom-3-nitro-4-amino-benzaldehyd mit Kupferbromür und Bromwasserstoffsäure (Blanksma, C. 1912 II, 1965). Fast farblose Krystalle (aus Benzol + Benzin). F: 99°. Schwer löslich in Benzin, leicht in Benzol.
- 2.6-Dinitro-bensaldehyd C₇H₄O₅N₅ = (O₅N)₂C₆H₅·CHO. B. Durch Erwärmen von [2.6-Dinitro-benzal]-anilin mit verd. Schwefelsäure (Reich, B. 45, 807). Blättchen (aus verd. Essigsäure). F: 123°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Benzol und Chloroform, löslich in heißem Wasser, ziemlich schwer in Schwefelkohlenstoff, sehr wenig in Ligroin. Reduziert ammoniakalische Silberlösung. Liefert mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat bei 140—150° 2.6-Dinitro-zimtsäure (R., Bl. [4] 21, 218). Gibt in Aceton-Lösung mit verd. Alkalien eine unbeständige blaue Färbung (R., B. 45, 808). Das Phenylhydrazon schmilzt bei 159° (R., B. 45, 808), das p-Brom-phenylhydrazon bei 176° (Zers.) (R., GAIGAILIAR, B. 46, 2382), das p-Nitro-phenylhydrazon bei 207—208° (Zers.) (R., G.).
- 2.6-Dinitro-bensaldoxim $C_7H_8O_5N_8=(O_5N)_3C_5H_8\cdot CH:N\cdot OH$. B. Aus 2.6-Dinitro-benzaldehyd und salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol in Gegenwart von Kaliumcarbonat (Reich, B. 45, 808). Nadeln (aus Benzol). F: 115°. Gibt beim Kochen mit Essigsäure-anhydrid 2.6-Dinitro-benzonitril.
- Bis-[2.6-dinitro-bensal]-hydrasin, 2.6.2'.6'-Tetranitro-bensaldasin $C_{14}H_5O_8N_6=(O_2N)_2C_4H_2\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_4H_2(NO_2)_2$. B. Aus 2.6-Dinitro-bensaldehyd und salzsaurem Hydrazin in Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol (Reich, Gaigailian, B. 46, 2385). Gelbliche Nadeln (aus Aceton). F: 246—247°. Schwer löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Ligroin, löslich in Eisessig und Aceton, leicht löslich in Nitrobenzol.
- 2.6 Dinitro bensaldehyd semicarbasion, [2.6 Dinitro bensal] semicarbasid $C_sH_7O_sN_5=(O_sN)_sC_sH_3\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 207—208 (Reich, Gaigallan, B. 46, 2385). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Äther und Chloroform, unlöslich in Benzol und Ligroin. Die alkoh. Lösung färbt sich mit Alkalien rot; auf Zusatz von etwas Säure oder viel Wasser wird unverändertes Semicarbazon ausgeschieden.
- **2.4.6-Trinitro-bensaldiacetat** $C_{11}H_{2}O_{10}N_{3} = (O_{2}N)_{3}C_{3}H_{3} \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_{3})_{3}$. B. Aus 2.4.6-Trinitro-benzaldehyd durch Behandeln mit Acetanhydrid und wenig konz. Sohwefelsäure (Späth, M. 31, 192). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 117—118°.

g) Azido-Derivate.

4-Asido-bensaldehyd, p-Asido-bensaldehyd C₇H₅ON₃ = N₃·C₆H₄·CHO (S. 266).

B. Aus diazotiertem p-Amino-benzaldehyd und Natriumazid (FORSTER, JUDD, Soc. 97, 257). — Liefert mit Kaliumcyanid das Kaliumsalz des [4-Formyl-phenyl]-oyan-triazens NC·NH·N:N·C₆H₄·CHO (Syst. No. 2235). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 190° (F., J., Soc. 97, 260).

a-4-Azido-benzaldoxim, "4-Azido-benz-anti-aldoxim" $C_7H_4ON_4=N_3\cdot C_4H_4\cdot CH:N\cdot OH$ (8. 266)¹). B. Aus 4-Azido-benzaldehyd und salzsaurem Hydroxylamin in verd. Kalilauge (Forster, Judd, Soc. 97, 257). Beim Erhitzen von β -4-Azido-benzaldoxim auf 100° (F., J., Soc. 97, 258). — Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 98°. Schwer löslich in Petroläther, in den meisten anderen Lösungsmitteln leicht löslich. Ist mit Wasserdampf flüchtig. — Färbt sich am Licht dunkelbraun. Zersetzt sich beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure oder mit Zinnchlorür und Salzsäure. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung entsteht ein Hydrochlorid, das beim Zerlegen mit Sodalösung β -4-Azido-benzaldoxim gibt. Gibt in Pyridin-Lösung mit Benzoylchlorid ein bei 146° schmelzendes Benzoat, mit p-Toluolsulfonsäurechlorid p-Azido-benzonitril.

 β -4-Azido-benzaldoxim, "4-Azido-benz-syn-aldoxim" $C_7H_4ON_4=N_3\cdot C_6H_4\cdot CH:$ N·OH (S. 266) ¹). B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung von a-4-Azido-benzaldoxim und Zerlegen des entstandenen Hydrochlorids mit Sodalösung (Forster, Judd. Soc. 97, 258). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 142° (Zers.). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln außer Benzol und Petroläther. Ist mit Wasserdampf flüchtig. — Färbt sich am Licht dunkel. Lagert sich bei 100° in a-4-Azido-benzaldoxim um. Gibt in Pyridin mit Benzoylchlorid dasselbe bei 146° schmelzende Benzoat wie das a-Oxim, mit p-Toluolsulfonsäurechlorid p-Azido-benzonitril.

Derivate des Schwefelanalogons von Benzaldehyd.

Bis-[a-oxy-benzyl]-disulfid $C_{14}H_{14}O_2S_2 = C_4H_5 \cdot CH(OH) \cdot S \cdot S \cdot CH(OH) \cdot C_4H_5$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, ist als additionelle Verbindung des Benzaldehyds $2C_7H_6O + H_2S_2$ auf S. 118 beschrieben.

Bis-[a-oxy-bensyl]-trisulfid $C_{14}H_{14}O_{2}S_{3} = C_{4}H_{5} \cdot CH(OH) \cdot S \cdot S \cdot S \cdot CH(OH) \cdot C_{4}H_{5}$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, ist als additionelle Verbindung des Benzaldehyds $2C_{2}H_{4}O + H_{2}S_{3}$ auf S. 118 beschrieben.

Bensaldehyd-di-p-tolylmercaptal, Bensal-bis-p-tolylsulfid $C_{11}H_{20}S_2=C_0H_1\cdot CH(S\cdot C_0H_4\cdot CH_3)_2$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung von 2 Mol Thiop-kresol und 1 Mol Benzaldehyd (From, Raiziss, A. 874, 101). — Prismen (aus Alkohol). F: 79°. — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Benzal-bis-p-tolylsulfon. Beim Behandeln mit Brom in Chloroform unter Eiskühlung entsteht Di-p-tolyl-disulfid.

Benzal-bis-p-tolylsulfon, w.w-Bis-p-tolylsulfon-toluol $C_{21}H_{20}O_4S_3=C_6H_5\cdot CH(SO_3\cdot C_6H_4\cdot CH_3)_2$. B. Durch Oxydation von Benzaldehyd-di-p-tolylmercaptal mit Kaliumpermanganat (Frome, Raiziss, A. 374, 102). — Tafeln (aus Eisessig). F: 163°.

Bensaldehyd-dibensylmercaptal, Bensal-bis-bensylsulfid, $\omega.\omega$ -Bis-bensylmercapto-toluol $C_{s_1}H_{s_0}S_2=C_sH_{s_0}\cdot CH(S\cdot CH_2\cdot C_sH_s)_2$ (S. 268). Zur Bildung aus Dibenzyldisulfid, Benzylchlorid und alkoh. Kalilauge vgl. Fromm, Forster, A. 394, 340. Entsteht bei der Einw. von Benzylchlorid auf Dibenzyltetrasulfoxyd (Ergw. Bd. VI, S. 230) in alkoh. Natriumäthylat-Lösung (Smythe, Soc. 105, 557).

Selenanalogon des Bensaldehyds.

Selenobenzaldehyd $C_rH_aSe = C_aH_a \cdot CHSe$.

a) a-Selenobenzaldehyd C₇H₆Se = C₆H₅·CHSe (vgl. S. 270). Molekulargröße unbekannt. — B. Aus Benzaldehyd und Selenwasserstoff in absol. Alkohol (Vanino, Schinner, J. pr. [2] 91, 124). — Gelbe Säulen (aus Alkohol). F: 83—84°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther, leichter in Aceton, Chloroform und Benzol. — Z. zeetzt sich am Licht allmählich.

b) β -Selenobenzaldehyd C₇H₆Se = C₆H₅·CHSe. Molekulargröße unbekannt. — B. Aus Benzaldehyd und Selenwasserstoff in Alkohol, der mit Chlorwasserstoff gesättigt wurde, neben γ -Selenobenzaldehyd (Vanino, Schinner, J. pr. [2] 91, 125). — Nadeln mit $\frac{1}{2}$ Mol Benzol (aus Benzol). F: ca. 205°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Ather, leichter in Chloroform und Benzol. Wird bei 100° benzolfrei und schmilzt dann bei 218°. — Liefert beim Erhitzen mit Kupferpulver Stilben.

¹⁾ Vgl. Anm. 1 auf S. 121.

o) γ -Selenobenzaldehyd C₇H₄Se = C₆H₅·CHSe. Molekulargröße unbekannt. — B. Neben β -Selenobenzaldehyd aus Benzaldehyd und Selenwasserstoff in chlorwasserstoffgesättigtem Alkohol (Vanno, Schinner, J. pr. [2] 91, 126). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol + Alkohol oder Benzol + Ather). F: 166°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol und Ather.

2. 1-Methylen-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) $C_1H_4O = OC < CH:CH > C:CH_1$.

2.3.5.6 - Tetrachlor - 1 - methylen - cyclohexadien - (2.5) - on - (4) (...Tetrachlorp-methylenchinon") C₇H₂OCl₄ = OC CCl: CCl CCl CCH₂ (S. 271). Die wahre Zusemmensetzung entspricht der Formel C₁₄H₄O₃Cl₅ (PUMMERER, CHERBULIEZ, B. 47, 2964; 52, 1401). — 1 Mol C₁₄H₄O₃Cl₅ oxydiert 1 Mel Hydrochinon und geht dabei in 2.3.5.6-Tetrachlorp-kresol tiber (P., CH., B. 47, 2972). Macht aus KI in Aceton 2 Atome Jod frei (P., CH., B. 52, 1401).

2. Oxo-Verbindungen C.H.O.

1'- Oxo-1-äthyl-benzol, Acetylbenzol, Methyl-phenyl-keton, Acetophenon $C_{\bullet}H_{\bullet}O = C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot CO \cdot CH_{\bullet}$ (8. 271).

Vorkommen und Bildung.

V. Im äther. Ladanumöl (Masson, C. r. 154, 517).

B. Entsteht neben anderen Produkten aus Athylbenzol bei gleichzeitiger Einw. von Sauerstoff, Wasser und Sonnenlicht (CIAMICIAN, SILBER, B. 46, 417; R. A. L. [5] 22 I, 128). In guter Ausbeute beim Kochen von [a-Chlor-athyl]-benzol mit einer wäßrigen oder wäßr.-alkoholischen Hexamethylentetramin-Lösung (Fabr. de Laire, D. R. P. 268786; C. 1914 I, 589; Frdl. 11, 197). Man erwärmt Phenylacetylen mit 3 Mol HgCl₂ oder HgBr₂ in Wasser auf 50° und zersetzt die entstandenen quecksilberhaltigen Verbindungen mit Salzsäure (MAKCHOT, HAAS, A. 399, 140, 148). Acetophenon entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von 1s-Chlor-1-sthoxy-1-sthyl-bensol mit Disthylamin im Rohr bis auf ca. 130s oder beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 90-120° und nachfolgenden Ansauern (HOUBEN, FÜHRER, B. 47, 79). Beim Erhitzen von 12-Jod-11-oxy-1-athyl-benzol mit Trimethylamin in Benzol auf 100° oder bei Einw. von Dimethylbenzylamin auf 1º-Jod-1¹-oxy-1-åthyl-benzol oder 11-Jod-11-oxy-1-athyl-benzel bei Zimmertemperatur (TIFFENEAU, FOURNEAU, Bl. [4] 15, 277). Bei Oxydation von hydrosimtsaurem Natrium oder Ammonium mit Wasserstoffperoxyd in heißer verdünnter Lösung (Dakin, Am. 44, 48). Acetophenon findet sich im Harn von Hunden und Katzen nach Injektion von β -Oxy- β -phenyl-propionsäureamid (D., J. biol. Chem. 8, 35; vgl. a. D., J. biol. Chem. 6, 241) und von benzoylessigsaurem Natrium (D., J. biol. Chem. 9, 126; FRIEDMANN, Bio. Z. 27, 122). Acetophenon enteteht beim Erhitzen von Benzoylcseigsäuremethylester mit Wasser im Rohr auf 200° (MERWEIN, A. 398, 248). Bei der Oxydation von Isopropenylbensol durch Luft (Thypeneau, Bl. [3] 37, 1067; A. ch. [8] 10, 162), Kaliumpermanganat (T., C.r. 184, 846; A. ch. [8] 10, 165) oder Oson (Harris, A. 390, 265). Beim Belichten von a-Oxy-a-phenyl-propionsäure in wäßr. Lösung in Gegenwart von Ferrisalzen (Beneath, A. 382, 226). Entsteht neben anderen Produkten bei Rinw. von Methylmagnesiumjodid auf Benzaldehyd (Markhall, Soc. 107, 516). Durch Leiten eines Gemisches von Essigsäure und Benzossäure über erhitztes Aluminiumoxyd, Chromoxyd (Senderens, C. r. 150, 703; A. cl. [8] 28, 275), Zinkoxyd, Calciumoxyd, Cerdioxyd (Se., A. cl. [8] 28, 265, 267, 276), Ferrjoxyd (Mailles, C. r. 157, 220), Cadmiumoxyd (M., Bl. [4] 18, 669), Manganoxyd (Sabattes, M., C. r. 158, 833) oder Calciumoarbonat (Sa., M., C. r. 156, 1732). Bei der Umsetzung von Phenylmagnesiumbromid mit Acetaldehyd im Überschuß (MARSHALL, Soc. 105, 533; 107, 522) oder mit Acetonitril (TRÖGER, BECE, J. pr. [2] 87, 202). Aus Phenyl-zinkohlorid und Acetylchlorid (BLARE, Bl. [4] 9, XIV; O. 1911 I, 1907). Darst. Man leitet ein Gemisch von 1-Mol Bensoesäure und 3 Mol Essignäure über Thorium-

dioxyd oder Zirkendioxyd bei 400-460° (SEEDEREES, C. r. 150, 113; A. ch. [8] 28, 312).

Physikalische Zigenschaften.

Monoklin prismatisch (Амиют, С. 1917 I, 1987). F: 19,5° (Sиндикина, С. т. 150, 1336; Bl. [4] 7, 653; A. ch. [8] 28, 313), 20° (Dинетан, Hilderch, Z. El. Ch. 18; 186; Lughen, Dufont, Bl. [4] 9, 223), 20,5° (Jangen, Z. onory, Ch. 101, 144). E: 19,2—48,8° (G. Танмани, Krystallisieren und Schmelsen [Leipzig 1903], S. 229). Schmelspunkt unter hohen Drucken: Танмани, Вилдеман, Phys. Rev. [2] 6 [1915], 31. Volumenänderung beim Schmelsen unter Druck: Br. Kp., 201,5° (kort.) (Sz.); Kp.; 83,5° (Auwers, Emmilione, J. pr. [2] 84, 20). D. 1. 1,0358; D. 2. 0,9758 (DRUCKER, Kasen, Ph. Ch. 76, 320); D. 1,0301 (Au.,

ACETOPHENON

EL); D.*: 1,0236; D.*: 1,0026 (J.); Dichte D.; zwischen 21,6° (1,0267) und 114,2° (0,9434): DUTOIT, FRIDERICH, Bl. [3] 19, 325. Viscosität bei 25°: 0,01645 g/cmsec (SSACHANOW, RJACHOWSKI, K. 47, 128; C. 1916 I, 729); bei 25° (0,01617), bei 50° (0,01246) und bei 95° (0,00653 g/cmsec): KURNAKOW, KROTKOW, OKSMAN, K. 47, 583; KU., Z. anory. Ch. 185, 94; Fluidität bei 10° (44,05) und 80° (136,2 cmsec/g): Dr., K.; zwischen 12° und 40°: Dr., Ph. Ch. 92,315. Oberflächenspannung zwischen 24,8° (40,1) und 200° (22,7 dyn/cm): J.; vgl. a. Mobgan, Stone, Am. Soc. 35, 1519. Capillaritätskonstante zwischen 79° (5,49) und 178° (4,97 mm²): DUTOIT, MOJOIU, J. Chim. phys. 7, 180. Schmelswärme: 33,1 cal/g (LUGININ, DUPONT, Bl. [4] 9, 223). $\rightarrow n_{\alpha}^{n_{\alpha}}$: 1,5295; $n_{\beta}^{n_{\beta}}$: 1,5350; $n_{\beta}^{n_{\beta}}$: 1,5493; $n_{\gamma}^{n_{\beta}}$: 1,5620 (AU. El.); $n_{\alpha}^{n_{\alpha}}$: 1,5284; ngs: 1,5338; ngs: 1,5481 (Corrow, Mourow, A. ch. [8] 28, 214). Ultraviolettes Absorptionsspektrum von unverdünntem Acetophenon: Balt, Teyhorn, Soc. 107, 1068; von dampfförmigem Acetophenon und seinen Lösungen in Alkohol: Purvis, Mc Cleland, Soc. 103, 1098. Quantitative Bestimmung der ultravioletten Lichtabsorption in alkoh. Lösung: Brakeri, HENRI, B. 47, 1716. Acetophenon und seine Gemische mit Xylol, Chlorbenzol oder Methylbenzoat emittieren unter dem Einfluß von Kathodenstrahlen oder ultraviolettem Licht bei tiefer Temperatur ein Bandenspekteum (Goldstram, C. 1910 I, 2057; 1911 II, 342; Phys. Z. 11, 430; 12, 616). Dielektr.-Konst. zwischen 140 (18,6) und 560 (15,1): WALDEN, Ph. Ch. 70, 576. Elektrische Doppelbrechung: LMSER, Abh. Disch. Buncon-Ges. No. 4 [1910], S. 70. Elektroomnose: COEHN, RAYDT, Ann. Phys. [4] 30, 789. Magnetische Susceptibilität: PASCAL, A. ch. [8] 19, 44, 50. Magnetische Doppelbrechung: COTTON, MOUTON, A. ch. [8] 28, 215. Löslichkeit in der wäßr. Lösung verschiedener organischer Salze: NEUBERG, Bio. Z. 76, 122. Lösungsvermögen für Trimethylamin und p-Nitro-bensylchlorid: v. Halbar, Ph. Ch. 76, 122. Loungsvermogen für Trimethylamin und p-Nitro-benzylenlerid: V. Halban, Ph. Ca. 84, 144, 145. Verteilung von Wasserstoffperoxyd zwischen Wasser und Acetophenon: Walson, Lewis, Am. Soc. 88, 634. Kryoskopisches Verhalten von Acetophenon in konz. Schwefelsäure: Oddo, Casalino, G. 47 II, 234; in Dicyclohexyl: Mascarelli, Vecchiotti, R. A. L. [5] 19 II, 413; G. 42 I, 111; in Paraldehyd: Luginin, Dupont, Bl. [4] 11, 906; in Phenylhydrazin: Oddo, G. 43 II, 356, 360; 45 I, 276. Thermische Analyse der binären Systeme mit AlCl₂ und AlBr₃: Manschutein, 38. 42, 1298; G. 1910 II, 154; mit Chloressigsäure: Kendall, Gerbons, Am. Soc. 87, 157. Thermische Analyse der binären Systeme mit Schwefellen. saure, Antimontrichlorid, Antimontribromid und Trichloressignaure s. S. 149 bei additionellen Verbindungen. Dichte und Viscosität der Gemische mit Antimontribromid: Kurnakow, KROTKOW, OKSMAN, R. 47, 583; Ku., Z. anorg. Ch. 135, 94; mit Isoamylacetat: Dunstan, Hildfron, Z. El. Ch. 18, 187; mit Chloroform, Athylenchlorid, Pentachlorathan und Perchloräthylen: Ssachanow, Rjachowski, Ж. 47, 128; C. 1916 I, 729; mit Tetrachloräthan: Drucker, Kassel, Ph. Ch. 76, 369. Elektrische Leitfähigkeit von Natriumjodid in Acetophenon: NICOLLIER, s. KRAUS, BRAY, Am. Soc. 35, 1378; elektrische Leitfähigkeit von d-Camphocarbonsaure, 3-Brom-campher-carbonsaure-(3) sowie einigen organischen Basen und Salzen in Acetophenon: Chrighton, Ph. Ch. S1, 566. Potentialdifferenzen zwischen Salzlösungen in Wasser und in Acetophenon: BEUTNER, Ph. Ch. 87, 399.

Reaktionsgeschwindigkeiten in Gegenwart von Acetophenon wurden gemessen von Creighton, Ph. Ch. 81, 554; v. Halban, Ph. Ch. 84, 135; Bredig, Z. El. Ch. 24, 285.

Chemisches Verhalten.

Reduktion. (Bei der Einw. des Sonnenlichtes auf alkoh. Acetophenon-Lösungen (R. A. L. [5] 10 I, 98)); neben diesem Acetophenonpinakon vom Schmelzpunkt 122° entsteht bei der Einw. von Sonnenlicht auf eine Lösung von Acetophenon in Alkohol oder Isopropylalkohol noch ein Acetophenonpinakon vom Schmelzpunkt 86—87° (Ergw. Bd. VI, S. 493) (CLARICIAN, SILBER, B. \$4, 1538; 47, 1807; R. A. L. [5] 23 I, 860; vgl. a. COHEN, C. 1916 II, 655). Einw. von Sonnenlicht auf eine Lösung von Acetophenon in Äther und in Bensylalkohol a. S. 148. Acetophenon liefert beim Leiten mit Ameisensture über Kupfer oder Nickel bei etwa 300° Äthylbensol (Mailher, De Godon, Bl. [4] 21, 62). Bei der Reduktion von Acetophenon in verd. Alkohol mit 1 Mol Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz entsteht Methylphenylsarbinol (Vavon, C. r. 155, 287; A. ck. [9] 1, 184); bei Anwendung von 5 Mol Wasserstoff entsteht Äthylcyclohexan (V.); Geschwindigkeit der Reduktion su Äthylcyclohexan in essignaurer Lösung in Gegenwart von Platinschwarz: V., A. ck. [9] 1, 183. Acetophenon gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in 80°/sigem Alkohol eine geringe Menge Acetophenonpinakon vom Schmelspunkt 122° (COREN, R. 36, 122); das gleiche Acetophenonpinakon entsteht auch bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam oder Natrium in leuchtem Äther (DE LEEUW, R. 30, 244); durch Reduktion mit Calcium und Alkohol erhält man Acetophenonpinakon vom Schmelspunkt 123° und geringe Mengen Methylphenylcarbinol (DE L.); geringe Mengen Acetophenonpinakon bilden sich ferner beim Erwärmen von Acetophenon mit Magnesium und Sublimat und nachfolgenden Behandeln des Reaktionsproduktes mit Wasser (Johuns, Am. Soc. 30, 392). Acetophenon liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und überschüssiger Salssäure Äthylbensol; bei Anwendung einer zur Umwand-

lung des Acetophenons in Äthylbenzol nicht ausreichenden Salzsäure-Menge wird Styrol als Hauptprodukt erhalten (Clemmensen, B. 46, 1838). Zur elektrolytischen Reduktion von Acetophenon zu Acetophenonpinakon vgl. a. Kauffmann, Z. El. Ch. 4, 461; Kaufler, Z. El. Ch. 18, 635; E. Müller, Z. El. Ch. 16, 236. Acetophenon wird durch gärende Hefe zu schwach linksdrehendem Methylphenylcarbinol reduziert (Neuerro, Nord, B. 52, 2247).

Halogenierung, Einw. weiterer anorganischer Agenzien. Acetophenon gibt mit 1 Mol Chlorharnstoff in wäßr. Lösung ω-Chlor-acetophenon (Bähal, Detonut, C. r. 153, 1231). Addiert in Chloroform bei 0° 1 Mol Brom; beim schwachen Anwärmen oder beim Durchschütteln des Reaktionsgemisches mit Wasser entsteht unter HBr-Abspaltung ω-Bromacetophenon; in Eisessig-Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat tritt eine Umsetzung mit Brom erst nach Zusatz von Salzsäure ein (Hahn, B. 44, 1553). Geschwindigkeit der Reaktion mit Jod in saurer Lösung: Dawson, Wheatley, Soc. 97, 2050; D., Ark, Soc. 99, 1742. Beim Erhitzen von Acetophenon mit 1°/o Jod auf 180—190° entsteht 1.3.5-Triphenyl-benzol (Knoll & Co., D. R. P. 250236; C. 1912 II, 1084; Frdl. 11, 156). Acetophenon gibt mit Königswasser Chlorpikrin (Datta, Chatterjee, Am. Soc. 38, 1820). Liefert beim Leiten mit Ammoniak über ThO₃ bei 380—390° Methylphenylketimid neben einer bei 161° schwelzenden Substanz (Mignonac, C. r. 169, 237). Einw. von methyl- und äthylalkoholischem Ammoniak im Sonnenlicht s. u. Acetophenon gibt beim Erhitzen mit (NH₂),8 und etwas Wasser auf 210—215° Äthylbenzol, Phenylessigsäure, Phenylacetamid, 2.4- und 2.5-Diphenylthiophen (Willgeropt, Merk, J. pr. [2] 80, 193; Wi., Scholtz, J. pr. [2] 81, 384). Gibt mit Schwefelchlorür ein gelbes Harz, das beim Behandeln mit Chlorsuffonsäure Thioindigo liefert (AGFA, D. R. P. 230641; C. 1911 I, 603; Frdl. 10, 478; vgl. a. Hutterinson, Smiles, Soc. 101, 575). Liefert beim Schütteln mit Jodstickstoff in verd. Ammoniak Benzoesäure, Benzamid und Jodoform (Chattaway, Baxter, Soc. 108, 1986). Geht bei längerem Erwärmen mit Kaliumpyrosulfat und wenig konz. Schwefelsäure auf 45° in 1.3.5-Triphenyl-benzol über (Odell, Hines, Am. Soc. 85, 82).

Umsetzungen mit Alkylhalogeniden, Oxy- und Oxo-Verbindungen. Acetophenon liefert bei nacheinanderfolgender Umsetzung mit Natriumamid und Propyljodid in siedendem Xylol Butylphenylketon, Dypnon (Syst. No. 654), zwei Verbindungen C₂₂H₂₄O mit den Schmelzpunkten 134—135° bezw. 171° (s. S. 149) und eine geringe Menge Benzoesaure; bei der Reaktion mit Natriumamid und Isobutyljodid konnten nur die drei letzten Verbindungen isoliert werden (Hallær, Baure, A. ch. [8] 28, 402, 413). Einw. von methylalkoholischem Ammoniak auf Acetophenon im Sonnenlicht: Patteno, G. 44 I, 239; bei Einw. von Sonnenlicht auf eine Lösung von Acetophenon und Ammoniak in Athylalkohol erhält man neben Acetophenonpinakon vom Schmelzpunkt 122° eine Verbindung C₁₂H₁₂N₂ (S. 150), deren Pikrat bei 268—267° schmilzt (P., Maselli, R. A. L. [5] 21 I, 237; G. 42 I, 67; P., G. 44 I, 239; P., Priv.-Mitt.). Der beim Erhitzen von Acetophenon mit alkoh. Natriumäthylst-Lösung neben anderen Produkten entstehende Kohlenwasserstoff C₁₂H₁₄ (Stober, Heur, B. 34, 1959) ist als 1-Methyl-3.5-diphenyl-1-benzol erkannt worden (Gastaldi, Cherout, G. 45 II, 257, 264); die bei der gleichen Reaktion entstehende Verbindung C₂₄H₁₄O (Hptw. Bd. VII, S. 277) wird von Gastaldi (G. 50 I, 77) als 1-Methyl-3.5-diphenyl-2 (oder 4)-benzoyl-benzol C₂₄H₂₆O aufgefaßt (vgl. a. Merewein, B. 53, 1832). Bei der Einw. von Sonnenlicht auf eine Lösung von Acetophenon in Ather entsteht neben anderen Produkten eine Verbindung C₁₂H₁₆O₃ (Kp: 247°), in der vielleicht β-Oxy-γ-sthoxy-β-phenyl-butan vorliegt (Claumilan, Shleber, B. 44, 1556; R. A. L. [5] 20 I, 733; vgl. a. C., S., R. A. L. [5] 10 I, 102; G. 32 I, 242). Durch Einw. von Sonnenlicht auf eine Lösung von Acetophenon in Benzylalkohol erhält man α.β-Diphenyl-propylenglykol (Patteno, Pererer, G. 44 I, 156; C., S., B. 47, 1810; R. A. L. [5] 23 I, 862), Hydrobenzoin und Acetophenonpinakon vom Schmelspunkt 122° (C., S.). Einw. von Chloralhydrat bei Gegenwart von Aluminiumehorid: Framerofere, Kertorewser, Am. Soc. 36,

Umsetzungen mit Carbonsäuren, Aminen usw. Über eine aus Acetophenon, Nitroprussidnatrium und Natriumäthylat oder Natriummethylat in Methanol entstehende Verbindung s. bei Isonitrososcetophenon (Syst. No. 672). Acetophenon liefert mit Essigsäureanhydrid und FeCla unterhalb 10° das FeCla-Doppelsalz des 2-Methyl-4-6-diphenyl-pyroxoniumchlorids (Syst. No. 2390) (Dilthey, J. pr. [2] 94, 72; vgl. D., Fischer, B. 56, 1012). Beim Erhitzen mit $1_{/2}$ Mol Benzamid auf 275° entsteht 2.4.6-Triphenyl-pyridin (Picter, Stehenin, C. r. 162, 877; C. 1916 II, 492). Durch Erhitzen mit Cyanessigsäureäthylester und einer kleinen Menge Anilin-Zinkehlorid auf 130° entsteht β -Phenyl-a-cyan-orotonsäureäthylester (Schenber, Meisel, B. 48, 260). Bei nacheinanderfolgender Umsetzung mit Natriumamid und Chlor-

ameisensäureäthylester in einem indifferenten Lösungsmittel erhält man Benzoylmalonsäurediāthylester, β ·[Čarbāthoxy-oxy]-zimtsāureāthylester und eine Verbindung $C_{11}H_{14}O_4$ (s. S. 150) (HALLER, BAUER, C. r. 152, 555; A. ch. [10] 1, 286). Beim Erhitzen mit Harnstoff auf 1706 entsteht N.N'-Bis-[a-phenyl-sthyliden]-harnstoff (SCHOLITZ, Ar. 258, 113). Acetophenon liefert mit Schwefelkohlenstoff, Kaliumhydroxyd und einer geringen Menge Wasser auf dem Wasserbad [β . β -Dimercapto-vinyl]-phenyl-keton (Syst. No. 673) (Kelber, B. 43, 1255; K., Schwarz, B. 44, 1698). Beim Belichten einer Lösung von Acetophenon und Methylamin in Alkohol entsteht neben anderen Produkten eine Verbindung vom Schmelzpunkt 197—198° (Krystalle aus Benzol); bei Anwendung von Äthylamin erhält man eine Verbindung vom Schmelzpunkt 120—122° (Krystalle aus Alkohol; Acetophenonpinakon?) und eine Verbindung C₁₈H₁₈N₂, deren Pikrat bei 200—201° schmilzt (S. 160) (PATERNO, G. 44 I, 240; Priv.-Mitt.); Einw. von Sonnenlicht auf Gemische aus Acetophenon mit weiteren stickstoffhaltigen Verbindungen: P. Acetophenon liefert beim Erhitzen mit Anilin und Zinkchlorid oder einem Anilinhydrohalogenid hauptsächlich 1.3.5-Triphenyl-benzol (REDDELLER, B. 43, 2477; A. 888, 194); mit Anilin und einer kleinen Menge Anilin-Zinkchlorid bei 180—190° bilden sich Acetophenonanil und kleinere Mengen Dypnonanil (R., B. 43, 2478; 46, 2715; A. 888, 185); mit p-Toluidin entstehen unter gleichen Bedingungen Acetophenon-p-tolil, geringe Mengen Dypnon-p-tolil und 1.3.5-Triphenyl-benzol; Kondensation mit weiteren Aminen: R. Beim mehrtägigen Erhitzen von Acetophenon mit Acetanilid bezw. Benzanilid in Gegenwart von Zinkehlorid im Rohr auf 200—300° erhält man 2-Methyl-4-phenyl-chinolin bezw. 2.4-Diphenylchinolin (Spallino, Salimei, G. 42 I, 608, 611). Kryoskopische Messung der Geschwindigkeit der Reaktion von Acetophenon mit Phenylhydrazin: Oppo, G. 43 II, 356, 360; 45 I, 276. Zur Geschwindigkeit der Reaktion mit Methylmagnesiumjodid vgl. Hibbert, Soc. 101, 343. Bei der Einw. von 1 Mol Acetylendimagnesiumbromid auf 2 Mol Acetophenon erhält man die höher- und die niedrigerschmelzende Form des β .e-Dioxy- β .e-diphenyl- γ -hexins (Dupont, C. r. 150, 1122; A. ch. [8] 80, 509; vgl. a. JOZITSCH, K. 88, 658). Acetophenon liefert beim Erwärmen mit Isatin in wäßrig-alkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbad 2-Phenyl-chinolincarbonsäure-(4) (Atophan) (Pritzinger, J. pr. [2] 56, 292); unter den gleichen Bedingungen entsteht mit 1-Methyl-isatin neben anderen Produkten die Verbindung Caring (S. bei 1-Methyl-isatin; Syst. No. 3206), mit 5-Brom-1-methyl-isatin die Verbindung C₂₅H₂₀O₂NBr (s. bei 5-Brom-1-methyl-isatin; Syst. No. 3206) (Borsohe, Jacobs, B. 47, 362).

Analytisches.

Nachweis von Acetophenon mit einer Lösung von Phenylhydrazin in schwefliger Säure: Böeseken, C. 1910 II, 1836. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 104° (Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 462), bei 105° (Reddellen, B. 46, 2717; Senderens, C. r. 150, 1336; Bl. [4] 7, 653); das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 1840 (VECCHIOTTI, G. 43 II, 643), 184-185 (DAKIN, Am. 44, 48).

Additionelle Verbindungen des Acetophenons.

C₈H₈O + AlCl₂ (8. 277). Vgl. hierzu auch Menschutkin, Ж. 42, 1298; C. 1910 II, 154. — C₈H₈O + AlBr₂ (8. 277). Vgl. hierzu auch M. — 4C₈H₈O + ThCl₄. Sehr hygroskopische Nadeln (Jantsch, Uebach, Helv. 2, 494). — 2C₈H₈O + SnCl₄. Fast farblose Krystalle (aus Benzel). F: cs. 132—133° (Periffer, A. 376, 302). Leicht löslich in Alkohol und Ather, sehr wenig in Benzol und Ligroin. Wird durch Feuchtigkeit sofort zersetzt. - CaHaO+ HNO₂. Farbloses zersetzliches Öl. Erstarrt nicht bei -- 20° (REDDELIEN, J. pr. [2] 91, 236). -HNO₂. Farbloses zersetzliches Ol. Erstarrt nicht bei —20° (REDDELIEN, J. pr. [2] 91, 236). — C₃H₄O + SbCl₂. Krystalle. F: 30,5° (M., M. 43, 1785; C. 1912 I, 806). Bildet ein Eutektikum mit Acetophenon bei 1° und 32 Gew.-% SbCl₃, mit SbCl₃ bei 32° und 84 Gew.-% SbCl₃. — C₃H₄O + SbBr₃. Krystalle. F: 37,5° (M.). Bildet ein Eutektikum mit Acetophenon bei 1° und 49 Gew.-% SbBr₃. — 2C₃H₄O + H₂SO₄. Durch thermische Analyse nachgewiesen. F: 29° (Kendall, Carpenter, Am. Soc. 36, 2512). Thermische Analyse des Systems mit Acetophenon und konz. Schwefelsäure: K., C. C₃H₄O + CCl₃·CO₃H. Durch thermische Analyse nachgewiesen (Kendall, Gibbons, Am. Soc. 37, 157). F: 24,0°. Bildet je ein Eutektikum mit Acetophenon und Trichloressigsäure. — Verbindung mit Pikrinsäure C₂H₂O + C₄H₂O₇N₂ (S. 277). Wenig beständige hellgelbe Prismen. F: 53° (REDDELIEN, J. pr. [2] 91, 239).

Umwandlungsprodukte des Acetophenons, deren Konstitution nicht bekannt ist.

Verbindung CasHasO vom Schmelzpunkt 134-135°. Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch in Benzol bestimmt (Haller, Bauer, A. th. [8] 28, 411, 412). — B. Entsteht neben der Verbindung C₂₈H₂₆O (?) vom Schmelspunkt 171° (s. u.) und anderen Produkten bei der Einw. von Natriumamid und Propyljodid oder Isobutyljodid auf Acetophenon in Xylol (H., B.). — Tafeln (aus Ather). F: 134—135°.

Verbindung C_{sa}H_{se}O (?) vom Schmelzpunkt 171°. B. s. den vorangehenden Artikel.

- Nadeln (aus Ather). F: 171° (HALLEB, BAUER, A. ch. [8] 28, 411).

Verbindung $C_{10}H_{10}N_2$ ("Photoacetophenin"). B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Einw. von Sonnenlicht auf eine Lösung von Acetophenon und Ammoniak in Alkohol (PATERNÒ, MASELLI, R. A. L. [5] 21 I, 237; G. 42 I, 67; P., G. 44 I, 239; P., Priv.-Mitt.). — Trikline Tateln (aus Benzol); F: 227°; sublimiert ohne Zersetzung; sohwer löslich in siedendem Wasser, kaltem Ather und kaltem Petroläther, löslich in Alkohol mit stark alkalischer Reaktion; löslich in Eisessig, Schwefelsäure und Salpetersäure (P., M.). — Einw. von salpetriger Säure s. u. Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich auf Zusatz von Kaliumbichromat grün (P., M.). — Physiologische Wirkung: Lo Monaco, C. 1917 II, 68. — Silbersalz. Weiß, amorph (P., M.). — C₁₈H₁₂N₂ + HCl. Nadeln (aus verd. Essigsäure). Verändert sich nicht bis 350° (P., M.). Schwer löslich in Wasser. — Nitrat. Krystallpulver (aus Wasser). F: 258° (Zers.) (P., M.). — 2C₁₈H₁₈N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Fleischfarbene Blättchen. Zersetzt sich bei 260° (P., M.). — Pikrat C₁₈H₁₈N₃ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 266—267° (P.).

Verbindung $C_{18}H_{17}ON_3 = C_{18}H_{17}N_2$ NO. B. Durch Einw. von KNO₂ auf die Verbindung $C_{18}H_{18}N_2$ (s. o.) in essignaurer alkoholischer Lösung (PATERNO, MASELLI, R. A. L. [5] 21 I, 242; G. 42 I, 73; P., Priv.-Mitt.). — Krystalle (aus Benzol). F: 218° (Zers.). Leicht

löslich in Alkohol.

Verbindung C₁₀H₁₀N₂. B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Einw. von Sonnenlicht auf eine Lösung von Acetophenon und Äthylamin in Alkohol (Ратвий, G. 44 I, 240; Priv.-Mitt.). — Pikrat C₁₀H₁₀N₂+C₀H₂O₂N₃. Krystalle (aus siedendem Alkohol). F: 200—201.

Verbindung C₃₄H₁₆O (S. 277). Wird von Gastaldi (G. 50 I, 73) als 1-Methyl-3.5-diphenyl-2 (oder 4)-benzoyl-benzol C₃₄H₁₆O aufgefaßt (vgl. a. Merrwein, B. 53, 1832). Verbindung C₁₁H₁₄O₄. B. Entsteht neben anderen Produkten bei nacheinander-

Verbindung $C_{11}H_{14}O_{4}$. B. Entsteht neben anderen Produkten bei nacheinanderfolgender Umsetzung von Acetophenon mit Natriumamid und Chlorameisensäureäthylester in einem indifferenten Lösungsmittel (Haller, Bauer, C. r. 152, 555; A. ch. [10] 1, 287). — Riecht ähnlich wie Acetophenon. Kpn: 128—129°. — Absorbiezt leicht Brom unter Bildung einer Verbindung vom Schmelzpunkt 78°. Liefert bei der Verseifung mit Kalilauge Acetophenon.

Funktionelle Derivate des Acetophenons.

Acetophenon-diäthylacetal $C_{18}H_{18}O_2 = C_0H_5 \cdot C(CH_2)(O \cdot C_2H_5)_2$ (8. 278). Gibt mit Propylmagnesiumbromid bei 80—90° β -Athoxy- β -phenyl-pentan (Späth, M. 35, 332).

Methylphenylketimid, Acetophenonimid C.H., N = C.H., C(CH.): NH. B. Beim Leiten von Acetophenon mit Ammoniak über Tho. bei 380—390° (Mignonac, C. r. 169, 238). — Hydrochlorid. Hygroskopisch. Liefert mit Wasser Acetophenon und NH. Cl.

N.N'-Bis-[a-phenyl-āthyliden]-harnstoff, "Discetophenonharnstoff" $C_{19}H_{14}ON_2 = C_4H_5 \cdot C(CH_2) \cdot N \cdot CO \cdot N \cdot C(CH_2) \cdot C_4H_5$. B. Aus Harnstoff und Acetophenon bei 170° (SCHOLTZ, Ar. 253, 111, 113). — Prismen (aus Benzol + Petroläther). F: 176°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Äther, Chloroform und Essigsäure; unlöslich in verd. Mineralsäuren. — Beständig gegen siedende alkoholische Kalilauge und siedende Essigsäure. Wird durch siedende alkoholische Salzsäure sehr langsam gespalten. Löst sich ihr Schwefelsäure mit gelber Farbe, die beim Erwärmen über Rotbraun in Grün übergeht.

Methylphenylketoxim, Acetophenonoxim C₂H₂ON = C₄H₄·C(CH₃): N·OH (S. 278). B. Aus Zimtsäure bei 10-stdg. Kochen mit 2 Mol Hydroxylamin in Alkohol oder, in geringer Menge, aus Zimtsäureäthylester beim Kochen mit Hydroxylamin in Alkohol (Posnur, A. 389, 120). — F: 58,5° (Senderens, C. r. 150, 1336; Bl. [4] 7, 663), 58—59° (Kötz, Wunstorf, J. pr. [2] 68, 524), 59° (korf.) (Derick, Bornmann, Am. Soc. 35, 1287). Kp: 245° (Mailer, Murat, Bl. [4] 9, 465); Kp₂₀: 119°; Kp₂₀₋₂₃: 130° (K., W.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Losung: Crymble, Strwart, Wright, Gleminshing, Soc. 99, 457. Elektrolytische Dissoziationskonstante bei 27°: 1,16×10⁻¹⁶ (colorimetrisch bestimmt) (D., B.). Dampfdruck von Lösungen in Bensol: Ieren, Soc. 113, 432. — Verhart beim Aufbewahren nach einiger Zeit unter Bildung von Acetophenon (K., W.; vgl. a. Argell, Alessander, R. A. L. [5] 22 I, 744). Zersetzt sich bei längerem Erhitsen im Kohlensäure-Strom unter Bildung von Ammoniumcarbonat, Acetophenon und Bensoesäure (K., W.); die Zersetzung wird durch Kupferoxyd beschleunigt (An., Al.). Beim Erhitsen mit CuCl auf 190° erhält man geringe Mengen Acetophenon, NH₂, Stiskstoff und Spuren nitroser Gase (An., Al.). Beim Leiten mit Wasserstoff über Niekel bei 250—270° erhält man Acetophenon, Di-a-phenäthyl-amin, geringe Mengen a-Phenäthylamin und sehr wenig Tri-a-phenäthylamin; über Kupfer entsteht hauptsächlich Acetophenon (Mailer, Murat, Bl. [4] 9, 465).

Acetophenonoxim-O-essigsäure $C_{10}H_{11}O_{5}N=C_{6}H_{5}\cdot C(CH_{4}):N\cdot O\cdot CH_{4}\cdot CO_{5}H.$ B. Man erwärmt das Kaliumsalz des Acetophenonoxims mit Chloressigsäure in wäßr. Lösung auf dem Wasserbad (Cohn, P. O. H. 55, 737). — Krystallpulver (aus Benzol). F: 97—99°. Leicht löslich in Sodalösung. — Das Natriumsals schmeckt zuerst bitter, dann anhaltend stark stiß.

Acetophenonhydrason $C_2H_{10}N_2=C_4H_5$. C(CH₃): N·NH₂ (S. 279). B. Beim Erhitzen von Acetophenonazin mit wasserfreiem Hydrazin auf 125—130° (STAUDINGER, GAULE, B. 49, 1907). — Krystalle (aus Petroläther). F: 22° (Sr., G.). — Zersetzt sich beim Aufbewahren im Exsiccator unter Bildung von Hydrazin und Acetophenonazin (Sr., G.). Gibt mit Quecksilberoxyd in Petroläther Methylphenyldiazomethan (Sr., G.). Beim Erhitzen mit Natriumäthylat in Alkohol auf 180° entsteht Athylbenzol (Wolff, A. 894, 91).

Methylphenylketssin, Acetophenonasin $C_{16}H_{16}N_3 = C_6H_6 \cdot C(CH_3) : N \cdot N : C(CH_3) \cdot C_6H_6$ (8. 280). B. Entsteht aus Acetophenonhydrazon beim Aufbewahren im Exsiccator (Staudinger, Gaule, B. 49, 1907). — Krystallographisches: Drugman, Z. Kr. 53, 266. — Beim Erhitzen mit wasserfreiem Hydrazin bildet sich Acetophenonhydrazon (St., G.), beim Aufkochen mit Semicarbazid in wäßr. Alkohol entsteht Acetophenonsemicarbazon (Knöffer, M. 32, 761).

[a-Phenyl-äthyliden]-asidoacetyl-hydrasin, Acetophenon-asidoacetylhydrason $C_{10}H_{11}ON_5 = C_6H_5 \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot N_3$. B. Aus Azidoessigsäurehydrazid und Acetophenon bei gelindem Erwärmen (Currius, Bockmühl, B. 45, 1034). — Nadeln (aus Alkohol). F: 162°. Verpufft bei raschem Erhitzen. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, schwer in Ather und Wasser.

Acetophenonsemicarbason C₈H₁₁ON₃ = C₆H₈·C(CH₈):N·NH·CO·NH₂ (S. 281). B. Aus Acetophenonazin (Knöpper, M. 32, 761), Acetophenon-phenylhydrazon (K., M. 31, 104) oder Acetophenonanii (Reddelter, B. 46, 2717) und Semicarbazid in verd. Alkohol. — F: 198° (Zers.) (R.), 200—201° (Clamchan, Shiber, B. 46, 417; R. A. L. [5] 22 I, 128), 203° (K., M. 31, 104). Krystallisiert aus Methanol in Prismen mit 1 Mol Methanol, das beim Aufbewahren über konz. Schwefelsäure entweicht (C., S.). — Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in verd. Alkohol bei 70° 1-[a-Phenäthyl]-semicarbazid (Rupe, Obstreicher, B. 45, 33). Addiert beim Überleiten von Chlorwasserstoff unter Gelbfärbung etwa 2 Mol HCl (Wilson, Heilbbon, Sutherland, Soc. 105, 2904). Beim Erhitzen mit Natriumäthylat in Alkohol auf 180° entsteht Äthylbenzol (Wolff, A. 394, 91).

[a-Diaso-āthyl]-bensol, Methyl-phenyl-diasomethan C₂H₂N₂ = C₆H₃·C(N₂)·CH₃. B. Aus Acetophenonhydrazon durch Oxydation mit gelbem Quecksilberoxyd in Petroläther unter anfänglicher Kühlung (Staudinger, Gaule, B. 49, 1907). — Hellrote Krystalle (aus Petroläther bei —80°). Schmilzt bei cs. —10° zu einer roten Flüssigkeit. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Zersetzt sich bei Zimmertemperatur nach wenigen Minuten unter Erwärmung und Entfärbung. Bei größeren Mengen kann Verpuffung eintreten. Ist in Petroläther-Lösung etwas beständiger. Zersetzt sich stürmisch in konz. CS₂·Lösung. Bei Zersetzung der unverdünnten Substanz oder ihrer Lösungen erhält man Stickstoff und Acetophenonazin. Ist sehr empfindlich gegen Säuren. Spaltet in Cumol-Lösung bei Zusatz von verd. Essigsäure den Stickstoff in wenigen Minuten quantitativ ab. Bei Einw. von Benzoesäure erhält man Acetophenonazin und Benzoesäure-a-phenäthylester.

Substitutions produkte des Acetophenons.

2-Chlor-acetophenon C₂H₁OCl = C₄H₄Cl·CO·CH₂. B. Durch längeres Kochen von 2-Chlor-benzoylessigsäureäthylester mit verd. Schwefelsäure (Thorp, Brunskill., Am. Soc. 87, 1260). — Angenehm aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp₇₈₈: 227—228°. D₂: 1,1884. n₂: 1,685. Sehr wenig löslich in Wasser. — Gibt beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,52) 6-Chlor-3-nitro-acetophenon.

Oxim $C_0H_0ONCl = C_0H_0Cl \cdot C(CH_0) \cdot N \cdot OH$. Nadeln (aus $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F: 103° (Thorr, Brunskill, Am. Soc. 87, 1260). Sehr leicht löslich in Äther und Chloroform, leicht in Alkohol und Benzol, sehwer in Ligroin, sehr wenig in kaltem Wasser.

4-Chlor-scetophenon C₂H₂OCl == C₂H₃Cl·CO·CH₂ (S. 281). B. Entsteht bei all-mählichem Erwärmen von 4-Chlor-bennoylessigsäure (Thorp, Brunskill, Am. Soc. 37, 1262). Aus Chlorbensol und Acetanhydrid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminium-chlorid (Organic Syntheses 5 [1925], S. 19). — F: 20—21° (O. S.). Kp_M: 124—126° (O. S.). — Beim Erhitzen mit alkoh. Natriumäthylat-Lösung im Autoklaven auf 130—140° erhält man 4-Chlor-bensoesäure und ein neutrales Gemisch, das bei der Destillation im Vakuum Methyl-[4-chlor-phenyl]-cerbinol, 1-Methyl-3.5-bis-[4-chlor-phenyl]-benzol und 1.3.5-Tris-[4-chlor-phenyl]-benzol liefert (Gastaldi, Churchi, G. 45 II, 271). — Nachweis mit einer Lösung von Phenylhydrasin in schwefliger Säure: Börskenn, C. 1910 II, 1836.

e-Chlor-acetophenon, Phenacylchlorid C.H., $Cl = C_0H_1 \cdot CO \cdot CH_1Cl \ (S. 282)$. B. Aus Bensoylchlorid und Diasomethan in Äther. (Clibers, Nurrenstein, Soc. 107, 1492). Bei Einw. von 1 Mol Chlorharnstoff in wäßr. Lösung auf Acetophenon (Bühal, Detoeuf, C. r. 153, 1231). — Krystallographisches: Aminoff, C. 1917 I, 1087. Blättchen (aus Petroläther). F:58-59° (Cl., N.), 59° (Tutin, Soc. 97, 2500). Kp₁₄:139-141° (Cl., N.). D¹⁵:1,324 (A.). Elektrische Doppelbrechung: Leiser, Abh. Disch. Bunsen-Ges. Nr. 4 [1910], S. 70. — Liefert

beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° 2.5-Diphenyl-pyrazin, 2.6-Diphenyl-pyrazin und Diphenacylamin; erhitzt man ω -Chlor-acetophenon mit alkoh. Ammoniak im Autoklaven und bewahrt das Reaktionsgemisch längere Zeit auf, so erhält man 2.5-Diphenyl-pyrazin, 2.6-Diphenyl-pyrazin und eine rote Base vom Schmelzpunkt 195° , deren Hydrochlorid in blauen Nadeln krystallisiert (T.). Gibt mit 1,5 Mol Benzaldehyd in alkoh. Natriumäthylat-Lösung α -Phenyl- β -benzoyl-äthylenoxyd (Widman, B. 49, 478). Sättigt man eine Lösung von ω -Chlor-acetophenon und m-Nitro-benzaldehyd in Eisessig mit Chlorwasserstoff, so erhält man β . γ -Dichlor- α -oxo- α -phenyl- γ -[3-nitro-phenyl]-propan (Bodforss, B. 52, 144). Liefert mit dem Natriumsalz des 3-Acetyl-cumarins in Alkohol das Lacton der 2-[2-Oxy-phenyl]-1-acetyl-3-benzoyl-cyclopropan-carbonsäure-(1); reagiert analog mit anderen, ähnlich konstituierten Cumarinen (W., B. 51, 533; vgl. a. W., B. 51, 907, 1210). Geschwindigkeit der Reaktion mit Pyridin in Alkohol bei 55,6°: Clarke, Soc. 97, 427. — Verwendung als Gaskampfstoff: J. Meyer, Der Gaskampf und die chemischen Kampfstoffe, 2. Aufl. [Leipzig 1926], S. 367.

Semicarbason $C_0H_{10}ON_3Cl = C_0H_5 \cdot C(CH_2Cl) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle. F: 156° (Knöpfer, M. 31, 108). Schwer löslich in Alkohol. Einw. von Phenylhydrazin: K.

4. ω -Dichlor-acetophenon $C_8H_8OCl_3 = C_8H_4Cl \cdot CO \cdot CH_2Cl \ (S. 282)$. Kondensiert sich mit Benzaldehyd in alkoh. Natriumäthylat-Lösung zu α -Phenyl- β -[4-chlor-benzoyl]-äthylenoxyd (Jörlander, B. 50, 419).

ω.ω-Dichlor-acetophenon $C_8H_8OCl_2=C_8H_8\cdot CO\cdot CHCl_2$ (S. 282). B. Eine als ω.ω-Dichlor-acetophenon angesehene Verbindung entsteht aus Trichlormethyl-phenyl-carbinol beim Erwärmen in CO_2 -Atmosphäre auf 75° (Körz, J. pr. [2] 90, 304). — Bei Einw. von Semicarbazid in verd. Methanol entsteht im Laufe einiger Wochen das Disemicarbazon des Phenylglyoxals (?) (Syst. No. 672).

w.w.-Trichlor-acetophenon C₈H₅OCl₅ = C₆H₅·CO·CCl₃ (S. 283). Kp₁₄: 125° (STAUDINGER, Kon, A. 384, 112). — Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen: St., K.

4-Brom-acetophenon C₈H₇OBr = C₆H₄Br·CO·CH₃ (S. 283). B. {Aus Brombenzol...mit Acetylchlorid... (Schweitzer, B. 24, 550]; vgl. a. Hale, Thorp, Am. Soc. 35, 267). Aus Brombenzol und Acetanhydrid in CS₂ in Gegenwart von AlCl₃ (Organic Syntheses 5 [New York 1925], S. 17). — F: 54° (Cambi, R. A. L. [5] 23 I, 815), 49—50,5° (O. S.). Kp₇: 117°; Kp₁₃: 129—130°; Kp₇₃₆: 255,5° (O. S.). — Geschwindigkeit der Reaktion mit Jod in saurer Lösung: Dawson, Ark, Soc. 99, 1745. Bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure in der Kälte entsteht 4-Brom-3-nitro-acetophenon (Borsche, Stackmann, Makaroff-Semljanski, B. 49, 2235). Über eine aus 4-Brom-acetophenon, Nitroprussidnatrium und Natriumäthylat oder Natriummethylat in Methanol entstehende Verbindung s. bei 4-Brom-isonitroso-acetophenon (Syst. No. 672).

(Barrier, Looquin, Bl. [4] 13, 226). Die bei der Umsetzung mit Phenylhydrazin in kalten Alkohol entstehende, als Tetraphenyltetracarbazon angesehene Verbindung (Hess, A. 282, 235; Culmann, A. 258, 235) ist wahrscheinlich Bensolazostyrol C_eH_s·C(:CH_s)·N:N·C_eH_s (Busch, Priv.-Mitt.; vgl. Busch, Dietr., B. 47, 3279; Bodforss, B. 52, 1762); die von Scholtz (B. 51, 1652) mit Phenylhydrazin in siedendem Alkohol erhaltene, als Tetraphenyl-β-tetracarbazon bezeichnete Verbindung wird von Bo. (B. 52, 1763) als 2.5 (oder 2.6)-Diphenyl-1.4-dianilino-1.4-dihydro-pyrazin (Syst. No. 3488) aufgefaßt. Geschwindigkeit der Reaktion von ω-Brom-acetophenon mit Pyridin in Alkohol bei 55,6°: Clarke, Soc. 97, 427.

- Semicarbason $C_0H_{10}ON_9Br = C_0H_5 \cdot C(CH_9Br) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_9$. Krystalle. F: 146° (Knöffer, M. 31, 107). Leicht löslich in Alkohol.
- 3.5-Dibrom-acetophenon $C_8H_4OBr_2=C_4H_2Br_2\cdot CO\cdot CH_3$. B. Man diazotiert 3.5-Dibrom-2-amino-acetophenon oder 3.5-Dibrom-4-amino-acetophenon in konz. Salpetersäure und erwärmt das erhaltene Reaktionsprodukt mit verd. Alkohol und Kupfersulfst auf dem Wasserbad (Fuchs, M. 36, 122, 129). Nadeln (aus $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F: 66° oder 68° . Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser. Bei der Oxydation mit KMnO₄ in verd. Kalilauge entsteht 3.5-Dibrom-benzoesäure.
- 4. ω -Dibrom-acetophenon $C_6H_6OBr_2=C_6H_4Br\cdot CO\cdot CH_2Br\cdot (S. 285)$. {Die Lösung von 4-Brom-acetophenon . . . wird mit 1 Mol Brom behandelt (C., Bl. [3] 21, 67); vgl. a. Hale, Thorp, Am. Soc. 35, 267; Organic Syntheses 9 [New York 1929], S. 20). Nadeln (aus Alkohol). F: 108—109 $^{\circ}$ (O. S.).
- ω.ω-Dibrom-acetophenon $C_2H_6OBr_3=C_2H_5\cdot CO\cdot CHBr_3$ (S. 286). Kp₃₃: 175—176° (Evans, Parkinson, Am. Soc. 35, 1771). Gibt mit Natriumāthylat in Alkohol unter Kühlung ω.ω-Diāthoxy-acetophenon.
- 2.4.6-Tribrom-acetophenon $C_0H_1OBr_2=C_0H_2Br_3\cdot CO\cdot CH_2$. B. Man diazotiert 2.4.6-Tribrom-3-amino-acetophenon in konz. Salpetersäure und behandelt das Reaktionsgemisch mit alkoholhaltiger $CuSO_4$ -Lösung (Fuchs, M. 36, 136). Lichtempfindliche Nadeln und Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 93,5°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser. Wird durch KMnO4 in alkal. Lösung zu 2.4.6-Tribrom-phenylglyoxylsäure oxydiert.
- 4-Jod-acetophenon C₂H₂OI = C₂H₄I·CO·CH₃ (S. 286). Geschwindigkeit der Reaktion mit Jod in saurer Lösung: Dawson, Abr., Soc. 99, 1743.
- 2-Nitro-acetophenon $C_8H_7O_3N=O_3N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 288). Bei der Reduktion mit 3 Mol Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in verd. Alkohol entsteht 2-Amino-acetophenon (Skita, W. A. Meyer, B. 45, 3587). Geschwindigkeit der Reduktion mit 2 Mol Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Platin in verd. Alkohol zu 3-Methylanthranil und mit 3 Mol Wasserstoff zu 2-Amino-acetophenon: Nord, B. 52, 1711, 1712.
- 3-Nitro-acetophenon C₈H₇O₅N = O₅N·C₆H₄·CO·CH₅ (S. 288). B. Aus 3-Nitro-phenylacetylen durch Erwärmen mit 80°/eiger Schwefelsäure (Reich, Korhler, B. 46, 3737). Darst. (Durch Eintropfen eines Gemisches . . . vgl. Elbs, Wogrinz, Z. El. Ch. 9, 429); Mayer, English, A. 417, 82). F: 81° (R., K.). Geschwindigkeit der Reaktion mit Jod in saurer Lösung: Dawson, Ark, Soc. 99, 1745.
- 4-Nitro-scetophenonoxim $C_8H_8O_3N_2=O_3N\cdot C_8H_4\cdot C(CH_3):N\cdot OH.$ B. Aus 4-Nitro-scetophenon und Hydroxylamin in verd. Alkohol (Posner, A. 389, 43). Aus 4-Nitro-zimt-säure bei 240-stdg. Kochen mit Hydroxylamin in Alkohol (P., A. 389, 42). Hellgelbes Pulver (aus Alkohol). F: 172—173°.
- ω Nitro acetophenon, Benzoyl nitromethan $C_6H_7O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NO_6$ (S. 289). Nach K. H. Meyer, Wertheimer (B. 47, 2380) isomerisiert sich ω-Nitro-acetophenon in organischen Lösungsmitteln im wesentlichen zur Enol-Form $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH : NO_2H$; Keto-Enol-Gleichgewichte in verschiedenen organischen Lösungsmitteln: M., W. Das Ammoniumsalz liefert in åther. Suspension mit Chlorwasserstoff in der Kälte ω-Chlor-ω-isonitroso-acetophenon (Syst. No. 1289) (Steinkopf, Jürgens, J. pr. [2] 84, 712). Kuppelt mit 4-Nitro-benzoldiazoniumhydroxyd in Eisessig in Gegenwart von etwas Natriumacetat unter Bildung von ω-Nitro-ω-[4-nitro-benzolazo]-acetophenon (Syst. No. 2068) (M., W., B. 47, 2383).
- 6-Chlor-8-nitro-acetophenon $C_2H_4O_2NCl = O_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von 2-Chlor-acetophenon mit Salpetersäure (D: 1,52) unter Kühlung (Thorp, Brunskill, Am. Soc. 37, 1261). Prismen (aus Alkohol). F: 62°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Ligroin, schwer in Äther, leicht in Benzol, Chloroform und heißem Alkohol. Gibt bei der Oxydation mit 2°/eiger Kaliumpermanganat-Lösung 6-Chlor-3-nitro-benzoesäure.
- 4-Brom-8-nitro-acetophenon C₈H₆O₂NBr = O₂N·C₆H₃Br·CO·CH₃. B. Aus 4-Brom-acetophenon beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure unter Kühlung (Borsche, Stackmann, Makaroff-Semijansei, B. 49, 2235). Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 116,5° (B., St., M.-S.). Beim Schmelzen mit Natriumacetat und käuflichem (wasserhaltigem) Acetamid bei 200° entsteht neben harzigen Produkten 3-Nitro-4-oxy-acetophenon (B., B. 50, 1354). Liefert mit Natrium-malonsäuredimethylester 2-Nitro-4-acetyl-phenylmalonsäuredimethylester (B., St., M.-S.). Gibt beim Erhitzen mit Anilin und Natriumacetat 3-Nitro-4-anilino-acetophenon; reagiert analog mit Piperidin (B., St., M.-S.). Das Phenylhydrazon schmilzt bei 144—146° (B., St., M.-S., B. 49, 2239).

Brom-nitro-acetophenon $C_9H_4O_9NBr = O_9N\cdot C_9H_4\cdot CO\cdot CH_2Br$ (S. 290). Beim Kochen mit 1 Mol AgNO₉ in Wasser entstehen 3-Nitro-phenyiglyoxal und m-Nitro-benzoesaure (Evans, WITZEMANN, Am. Soc. 88, 1773).

**Brom **-nitro-acetophenon $C_0H_0O_0$ NBr = $C_0H_0\cdot CO\cdot CHBr\cdot NO_1$ (S. 290). Wird durch Kaliumjodid quantitativ zu **-Nitro-acetophenon reduziert (K. H. MEYER, WERT-REMORE, B. 47, 2379).

2.4-Dinitro-acetophenon $C_0H_0O_0N_1 = (O_0N)_0C_0H_0 \cdot CO \cdot CH_0$. B. Aus dem Oxim (s. u.) beim Erwärmen mit $15^0/_0$ iger Selzsäure (Reich, Nicolaeva, Helv. 2, 86; Bl. [4] 25, 191). — Gelbliches Öl. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 165—166°.

Oxim C₂H₂O₂N₃ = (O₂N)₂C₂H₃·C(CH₃):N·OH. B. Entsteht neben anderen Produkten aus 2.4-Dinitro-1-åthyl-bensol bei der Umsetzung mit je 1 Mol Amylnitrit und Natrium-åthylat in Alkohol (REICH, NICOLAEVA, Helv. 2, 86; Bl. [4] 25, 190). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 124°.

e-Azido-acetophenon, Phenacylarid C₂H₇ON₂ = C₂H₈·CO·CH₂·N₂. B. Aus a-Bromacetophenon und Natriumazid bei 16-stdg. Schütteln in verd. Alkohol unter Kühlung (Forster, Müller, Soc. 97, 140). — Tafeln (aus Äther + Petroläther). F: 17°. — Zersetzt sich im Laufe einiger Wochen auch unter Ausschluß von Licht. Läßt sich selbst unter 0,1 mm Druck nicht destillieren. Reduziert kalte ammoniakalische Silberlösung. Bei Reduktion mit salzsaurer Zinnehlorür-Lösung entweichen 3/2 des Stickstoffs. Reagiert mit konz. Schwefelsäure mit explosionsartiger Heftigkeit. Bei Einw. von verd. Schwefelsäure erhält man Bensoesäure, während 3/3 des Stickstoffs entweichen. Durch Einw. von alkoh. Kalilauge entstehen Stickstoff, Ammoniak und Benzoesäure. Beim Schütteln der Lösung in Äther mit Kalkmilch wird Benzoesäure gebildet. — Das p-Brom-phenylhydrazon schmilzt bei 114,5°.

Oxim $C_0H_3ON_4 = C_0H_5 \cdot C(CH_2 \cdot N_3) : N \cdot OH$. Gelbliches Öl (Forster, Müller, Soc. 97, 141).

Semicarbason C₂H_{1e}ON₄ = C₂H₅·C(CH₂·N₂):N·NH·CO·NH₂. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 127,5—128,5⁶ (Forster, Müller, Soc. 97, 141). — Wird durch konz. Schwefelsäure heftig zersetzt.

2. 12 - Occo - 1 - dthyl - bensol. Phenylacetaldehyd C₂H₈O = C₂H₈·CH₂·CHO (S. 292). B. Durch Kochen von 1¹.1²-Diāthoxy-1-āthyl-bensol mit verd. Schwefelsäure (Spīth, M. 35, 332; 36, 6). Aus Styrylcarbamidsäuremethylester (S. 155) durch Behandlung mit wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure oder mit Oxalsäure (Wherman, R. 29, 18; A. 401, 7). Beim Erhitzen von [β-Phenyl-āthyliden]-diurethan mit 2°/_ciger Schwefelsäure (Cuetius, J. pr. [2] 34, 329). Aus Phenyl-formyl-essigsäureāthylester beim Kochen mit 90°/_ciger Essigsäure (Diecemann, B. 50, 1386). Beim Leiten von Phenylessigsäure und Ameisensäure über TiO₂ bei 300° (Sabatier, Mailer, C. r. 154, 563) oder über MnO bei 300—360° (Sa., M., C. r. 158, 987). — Darst. Zur Darstellung aus α-Chlor-β-οxy-hydrozimtsäure nach Eslänmener, Lift (A. 219, 182) vgl. Rassow, Burmeister, J. pr. [2] 84, 474, 487; Spīth, M. 33, 1035.

S. 292, Z. 11 und 10 v. u. statt "mit Natronlauge (Eblenmeyeb, Lapp, A. 219, 182) oder Sodalösung (Forene, B. 17, 982)" lies "mit 0,5 Mol Natriumcarbonal und Wasser (Eblenmeyeb, Lipp, A. 219, 180; Forene, B. 17, 982), neben a.β-Dioxy-hydroximtedure (E., L.)".

Kp₁₆: 78°; Kp₁₅: 81—82° (Cuertus, J. pr. [2] 94, 329, 330); Kp₁₆: 86° (Rassow, Burmeister, J. pr. [2] 84, 487); Kp₁₆: 88° (Storer, Liptold, J. pr. [2] 90, 278); Kp₁₆: 90—92° (Werman, A. 401, 7). D¹⁶: 1,5272 (Auwers, Eisenlohr, J. pr. [2] 82, 123). n²c: 1,5220 (St., L.); n²c: 1,5206; n²c: 1,5255; n²c: 1,5374; n¹⁵c: 1,5478 (Au., El.). Lichtabsorption alkoh. Löeungen im Ultraviolett: St., L., J. pr. [2] 90, 285. Gemische von Phenylacetaldehyd mit Kylol, Chlorbenzol oder Methylbenzoat emittieren unter dem Einfluß von Kathodenstrahlen bei tiefer Temperatur ein Bandenspektrum (Goldstein, O. 1910 I. 2057; II, 65). — Phenylacetaldehyd geht bei Abwesenheit von Katalysatoren im Dunkeln kontinuierlich in ein zähflüssiges Polymerisationsprodukt über; diese Reaktion kommt bei gelegentlicher Bestrahlung mit einer Quarz: Quecksilberlampe zum Stillstand, um in der darauffolgenden Dunkelperiode rascher zu verlaufen (Storer, Liptold, J. pr. [2] 90, 285); im diffusen Tageslicht entsteht nebem dem zähflüssigen Polymeren Triphenylparaldehyd (Syst. No. 2952) (St., L., J. pr. [2] 90, 281 Anm., 292; vgl. Rassow, Burmeisterz, J. pr. [2] 84, 488); die Polymerisation des Phenylacetaldehyds wird Phenylacetaldehyd zu Triphenylparaldehyd polymerisiert; Einw. von konz. Schwefelsäure, Chlorwasserstoff, Ameisensäure, Eisessig und alkoh. Pikrinsäure-Lösung: St., L., J. pr. [2] 90, 283. Bei der Einw. von kalter 10% iger Kalilauge oder von Piperidin geht Phenylacetaldehyd in ein Dimeres (S. 155) über (St., L.,

J. pr. [2] 90, 284). Phenylacetaldehyd gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel oder in Gegenwart von kolloidalem Palladium in verd. Alkohol bei 5 Atm. Überdruck β -Phenylathylalkohol (SETTA, RITTER, B. 43, 3398), in Gegenwart von kolloidalem Platin in essignaurer Lösung bei 1 Atm. Überdruck β-Phenyl-athylalkohol und etwas Athylbenzol (Sk., B. 48, 1494). Liefert mit Benzaldehyd in Gegenwart von sehr verd. Kalilauge a-Phenyl-zimtaldehyd (MEERWEIN, J. pr. [2] 97, 281). Kondensiert man Phenylacetaldehyd mit Zimtaldehyd in Gegenwart von Natriummethylat in Methanol erst in der Kälte, dann bei Wasserbadtemperatur, so entsteht das Lacton der δ -Oxy- β - γ -diphenyl-n-valeriansaure; bei der analogen Umsetzung mit Benzalacetophenon erhält man nach Behandlung des Reaktionsgemisches Umsetzung mit Henzalacetophenon ernatt man nach Hehandlung des Keaktionsgemisches mit Wasser δ-Oxy-α.β.δ-triphenyl-n-valeriansäure vom Schmelzpunkt 143—143,5° (MEL, J. pr. [2] 97, 266, 271). Phenylacetaldehyd liefert bei der Einw. von KCN in verd. Alkohol α.γ. Dioxy-β.δ-diphenyl-valeriansäure-nitril und eine amorphe Verbindung C₂₈H₂₈O₃ (Kp<0,1: 260—268°) (Späte, M. 33, 1036). Gibt mit Acetanhydrid ohne Katalysator (Semmine, B. 42, 589) oder in Gegenwart von Natriumacetat (Auwers, Einenlohn, J. pr. [2] 82, 100 Anm. 3) bei Siedetemperatur β-Acetoxy-styrol; in Gegenwart von etwas konz. Schwefelsäure entsteht durch Einw. von 0,6 Mol Acetanhydrid bei Kühlung wit Wasser Rightsgestoxy-f-nhenyl-äthyll-äther" (n. n.), durch Einw. von überschüssigem mit Wasser Bis-[a-acetoxy-β-phenyl-athyl]-ather (s. u.), durch Einw. von überschüssigem Acetanhydrid Phenylacetaldehyd-diacetat (s. u.) (Späth, M. 36, 39; vgl. Wohl, Maag, B. 43, 3293). Phenylacetaldehyd liefert mit Benzalacetessigsäureäthylester in Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol β . C-Dioxo- δ . a-diphenyl-hexan-y-carbonsaureäthylester (MEE., J. pr. [2] 97, 279). Gibt mit Dimethylamin und Isopropylalkohol in alkoh. Salzsaure bei 130° Accton und Dimethyl-β-phenāthyl-amin (BAYER & Co., D. R. P. 291222; C. 1916 I, 863; Frdl. 12, 802). Gibt mit Hydrazobenzol in absol. Alkohol [β-Phenyl-athyliden]-bishydrazobenzol $C_0H_5 \cdot CH_5 \cdot CH[N(C_0H_5) \cdot NH \cdot C_0H_5]_5$ (Syst. No. 1958) (Rassow, Burnester, J. pr. [2] 84, 254). — Wird in neutraler Lösung durch gärende Hefe su β -Phenyl-athylalkohol reduziert (NEUBERG, WELDE, Bio. Z. 62, 480).

Verbindung C₂H₂·CH₃·CHO + 2 Hg(OH)Cl. B. Aus Äthyl-styryl-äther durch Schütteln mit wäßr. Mercuriacetat-Lösung bei 50° und nachfolgendes Eingießen in 10°/2 pige NaCl-Lösung (Manchot, A. 417, 104). — Schmilzt bei 120° teilweise, zersetzt sich bei stärkerem Erhitzen heftig. In Eisessig etwas leichter löslich als in anderen Lösungsmitteln. — Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure Phenylacetaldehyd.

Dimerer Phenylacetaldehyd $C_{10}H_{10}O_2$. Das Mol.-Gew. ist in Eisessig kryoskopisch bestimmt. — B. Aus Phenylacetaldehyd durch Einw. von kalter $10^{\circ}/_{\circ}$ iger Kalilauge oder von Piperidin (Storbe, Liffold, J. pr. [2] 90, 284). — Farblos, amorph. Löslich in organischen Lösungsmitteln. Beginnt bei 50° zu schmelzen und depolymerisiert sich bei 90—100°. Zeigt keine Aldehyd-Eigenschaften.

Bis-[a-acetoxy- β -phenyl-āthyl]-āther $C_{20}H_{40}O_5=[C_0H_5\cdot CH_2\cdot CH(0\cdot CO\cdot CH_2)]_0O$. B. Aus Phenylacetaldehyd und 0,6 Mol Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure bei Kühlung mit Wasser (Späth, M. 36, 39). Neben Phenylacetaldehyd-discetat aus Phenylacetaldehyd und 1½ Mol Acetanhydrid bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Wom, MAAG, B. 43, 323). — Blättchen (aus Alkohol). F: 126—127°; schwer löslich in kaltem Alkohol (Sr.). — Geht bei Einw. von Acetanhydrid und Schwefelsäure in Phenylacetaldehyddiacetat über (Sr.). Liefert mit Hydroxylamin das Oxim, mit Phenylhydrazin das Phenylhydrazon des Phenylacetaldehyds (Sr.).

[β-Phenyl-äthyliden]-diacetat, Phenylacetaldehyd-diacetat $C_{12}H_{14}O_4 = C_8H_4 \cdot CH_3 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_4)_2$. B. Aug Phenylacetaldehyd und überschüssigem Acetanhydrid in Gegenwart von kons. Schwefelsäure (Srätz, M. 36, 41; vgl. Wohl, Maag, B. 43, 3293). Durch Einw. von Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure auf Bis-[a-acetoxy- β -phenyl-äthyl]-äther (Sr., M. 36, 39). — Rosenähnlich riechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 147° (W., M.); Kp₁₆: 146—148° (Sr.).

[\$\textit{B}\text{-carbamids} \text{iden}] - \text{carbamids} \text{cure besw. Styryl-carbamids} \text{cure \$C_bH_0O_bN = \$C_bH_0\cdot CH_1\cdot CH_1\cdot NH\cdot CO_aH_1 \text{ch} \text{ch}

[\$-Phenyl-\$thyliden]-carbamidsäure-methylester besw. Styrylcarbamidsäure-methylester $C_{12}H_{11}O_2N=C_2H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO_3\cdot CH_4$ besw. $C_2H_4\cdot CH\cdot CH\cdot NH\cdot CO_3\cdot CH_4$ (8. 293). B. (Aus Zimtešureamid . . . (Wereman, D. R. P. 213713; C. 1909 II, 1096); A. 401, 6). — F: 123—123° (kor.). Kp_{14} : 181—182°. Mit Wasserdampf flüchtig. — Gibt mit verd. Schwefelsäure in Alkohol oder mit Oxalsäure Phenylacetaldehyd (W., R. 29, 18; A. 401, 7).

[β -Phenyl-äthyliden] - bis - carbamidsäureäthylester, [β -Phenyl-äthyliden]-diurethan $C_{14}H_{20}O_4N_2=C_6H_5\cdot CH_5\cdot CH(NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Benzylmalonsäurediazid beim Erhitzen mit absol. Alkohol auf dem Wasserbad (Curtus, J. pr. [2] 94, 328). — Nadeln (aus Alkohol). F: 166°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Benzol, unlöslich in Wasser und Ligroin. — Liefert mit heißer 2°/0iger Schwefelsäure Phenylacetaldehyd.

Phenylacetaldehyd - oxim, Phenylacetaldoxim C₅H₅ON = C₅H₅·CH₁·CH:N·OH (S. 294). B. Neben anderen Verbindungen bei der Reduktion von ω-Nitro-styrol mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Eisessig (SONN, SCHELLENBERG, B. 50, 1520). Zur Bildung durch Reduktion von ω-Nitro-styrol mit Zinkstaub und Essigsäure vgl. Emde, C. 1910 II, 1477; Apoth.-Ztg. 26 [1911], 805. Durch Einw. von Hydroxylaminkyrchlorid auf das Bariumsalz der Styrylcarbamidsäure (Weerman, A. 401, 9). — F: 93° (Späth, M. 36, 6), 97° (S., SCH.), 97—99° (DOLLFUS, B. 25, 1917), 99—100° (W., R. 29, 18; A. 401, 7), 105° (E.).

4-Chlor-phenylacetaldehyd $C_2H_7OCl = C_2H_4Cl \cdot CH_3 \cdot CHO$. B. Durch Behandeln von 4-Chlor-1-1.1-diäthoxy-1-āthyl-benzol mit verd. Schwefelsaure (Spāth, M. 36, 11). — Kp₁₀: 104—106°.

Phenyl-dichloracetaldehyd-hydrochlorid, $a.\beta.\beta$ -Trichlor- β -phenyl-äthylalkohol $C_8H_7OCl_3=C_9H_5\cdot CCl_2\cdot CHCl\cdot OH$ (8. 294). B. Zur Bildung aus Chloral und Benzol in Gegenwart von AlCl₈ vgl. Frankforter, Kritchevsky, Am. Soc. 36, 1517. — Kp₃₅: 180°.

2-Jod-phenylacetaldehyd C₈H,OI = C₈H₄I·CH₃·CHO. B. Durch Kochen von 2-Jod-styrylearbamidsäuremethylester (s. u.) mit verd. Schwefelsäure (Weitzenböck, M. 34, 212). — Angenehm blumenartig riechende Nadeln (aus verd. Methanol). F: 35—36°. Mit Wasserdampf flüchtig.

2-Jod-phenylacetaldehyd-dimethylacetal $C_{10}H_{19}O_{2}I = C_{6}H_{4}I \cdot CH_{3} \cdot CH(0 \cdot CH_{3})_{2}$. B. Aus 2-Jod-phenylacetaldehyd und 1% piger methylalkoholischer Salzsaure (Wettzenböck, M. 84, 214). — Kp₁₉: 144%. — Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 260% das Tetramethylacetal des Diphenyl-diacetaldehyds-(2.2') und etwas Phenylacetaldehyddimethylacetal (?).

 $\{\beta$ -[2-Jod-phenyl]-äthyliden $\}$ -carbamidsäuremethylester besw. 2-Jod-styryl-carbamidsäuremethylester $C_{10}H_{10}O_2NI = C_4H_4I\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot N\cdot CO_2\cdot CH_3$ bezw. $C_4H_4I\cdot CH:CH\cdot NH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus 2-Jod-zimtsäureamid und Natriumhypochlorit-Lösung in siedendem Methanol (Weitzenböck, M. 34, 211). — Blättchen (aus verd. Methanol). Sintert von 100° an. F: 128—130°. — Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure 2-Jod-phenylacetaldehyd.

2-Nitro-phenylacetaldehyd C₈H₁O₃N = O₃N·C₈H₄·CH₂·CHO. B. Aus 2-Nitro-styryl-carbamidsäuremethylester (s. u.) durch Behandlung mit verd. Schwefelsäure unter Durchleiten von Wasserdampf (WEERMAN, A. 401, 10; vgl. R. 29, 19). — Gelbliche Platten. F: 22—23°. Kp₅: 133—135°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in CCl₄ und kaltem Wasser, unlöslich in Ligroin. — Wird durch Eisenpulver und NaHSO₃-Lösung zu Indol reduziert. Gibt mit Alkalilauge eine rote Färbung.

 $\{\beta$ -[2-Nitro-phenyl]-äthyliden}-carbamidsäure besw. 2-Nitro-styrylcarbamidsäure $C_1H_2O_4N_2=O_2N\cdot C_4H_4\cdot CH_2\cdot CH:N\cdot CO_2H$ besw. $O_2N\cdot C_4H_4\cdot CH:CH\cdot NH\cdot CO_2H$. — Ba $(C_2H_1O_4N_2)_2$. B. Aus 2-Nitro-zimtsäurechloramid durch Einw. von 0,3 n-Barytwasser bei 60—70° (Weeman, A. 401, 13). Orangerote Nadeln. Verpufft beim Erhitzen. Sohwer löslich in kaltem Wasser mit gelber Farbe. Verharzt beim Erhitzen mit Wasser oder bei der Einw. von Säuren. Liefert mit Hydroxylaminhydrochlorid 2-Nitro-phenylacetaldoxim.

 $\{\beta$ -[2-Nitro-phenyl]-āthyliden $\}$ -carbamidsäuremethylester besw. 2-Nitro-styryicarbamidsäuremethylester $C_{10}H_{10}O_4N_2=O_2N\cdot C_4H_4\cdot CH_2\cdot CH:N\cdot CO_2\cdot CH_8$ bezw. $O_2N\cdot C_4H_4\cdot CH:CH\cdot NH\cdot CO_2\cdot CH_8$ (S. 294). B. (Aus o-Nitro-zimtsäureamid (Wermman, D. R. P. 213713; C. 1909 II, 1096); A. 401, 10). — Liefert mit heißer verdünnter Schwefelsäure 2-Nitro-phenylacetaldehyd.

2-Nitro-phenylacetaldoxim C₂H₂O₃N₃ = O₂N·C₄H₄·CH₂·CH:N·OH. B. Durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid auf das Bariumsalz der 2-Nitro-styrylcarbamidslure (Weerman, A. 401, 14). — Nadeln (aus Wasser). F: 110° (W., R. 29, 19; A. 401, 14). Sehr leicht löslich in Äther und Alkohol, leicht in Benzol.

3-Nitro-phenylacetaldehyd C_zH₁O_zN = O_zN·C_zH₄·CH₂·CHO. B. Aus 3-Nitro-atyrylcarbamidsäuremethylester (S. 157) durch Erhitzen mit verd. Schwefelsäure (Werman, A. 401, 16). — Nadeln mit 1 H₂O (aus feuchtem Äther). F: 78—79°. Löslich in Alkohol, ziemlich löslich in Äther, unlöslich in Benzol. Mit Wasserdampf schwer flüchtig. — Verharzt bei der Einw. von Säuren. Gibt mit Alkalilaugen gelbe Färbungen.

 $\{\beta^{*}[3\text{-Nitro-phenyl}]\text{-äthyliden}\}$ -carbamidsäure besw. 3-Nitro-styrylcarbamidssäure $C_{3}H_{3}O_{4}N_{2}=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{2}\cdot CH:N\cdot CO_{6}H$ besw. $O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:CH\cdot NH\cdot CO_{6}H$. —

- $B_a(C_bH_7O_4N_2)_3$. B. Durch Erwärmen von 3-Nitro-zimtsäurechloramid mit Barytwasser (Werman, A. 401, 17). Gelbe Blättchen. Liefert mit Hydroxylaminhydrochlorid 3-Nitro-phenylacetaldoxim.
- $\{\beta$ -[8-Nitro-phenyl]-āthyliden $\}$ -carbamidsäuremethylester bezw. 8-Nitro-styrylearbamidsäuremethylester $C_{10}H_{10}O_4N_2 = O_2N\cdot C_4H_4\cdot CH_2\cdot CH:N\cdot CO_2\cdot CH_2$ bezw. $O_2N\cdot C_4H_4\cdot CH:CH\cdot NH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus 3-Nitro-zimtsäureamid und Natriumhypoehlorit-Lõeung in Methanol (Weerman, A. 401, 15). Hellgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 140°. Löslich in Alkohol und Benzol. Liefert mit verd. Schwefelsäure 3-Nitro-phenylacetaldehyd.
- 3-Nitro-phenylacetaldoxim $C_0H_0O_2N_2=O_2N\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot CH:N\cdot OH$. B. Durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid auf das Bariumsalz der 3-Nitro-styrylcarbamidsäure (Werran, A. 401, 17). Blättchen (aus Benzol). F: 105—106°. Leicht löslich in Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin.
- 4-Nitro-phenylacetaldehyd C₂H₇O₃N = O₃N·C₂H₄·CH₃·CHO (S. 294). B. Aus 4-Nitro-styryloarbamidsäuremethylester (s. u.) und verd. Schwefelsäure (Weerman, A. 401, 19). Gibt mit Alkalilauge eine tiefrote Färbung.
- $\{\beta$ -[4-Nitro-phenyl]-āthyliden}-carbamidsäure besw. 4-Nitro-styrylcarbamidsäure $C_1H_2O_2N_2 = O_2N \cdot C_2H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C_2H_4 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot C_3H_4 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot C_3H_4 \cdot CH_3 \cdot$
- $\{\beta$ -[4-Nitro-phenyl]-āthyliden $\}$ -carbamidsäuremethylester besw. 4-Nitro-styrylearbamidsäuremethylester $C_{10}H_{10}O_4N_2=O_2N\cdot C_4H_4\cdot CH_2\cdot CH:N\cdot CO_2\cdot CH_3$ bezw. $O_2N\cdot C_4H_4\cdot CH:CH\cdot NH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus 4-Nitro-zimtsäureamid und Natriumhypochlorit-Lösung in Methanol (Weenman, A. 401, 18). Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 188°. Leicht löslich in Alkohol. Liefert mit verd. Schwefelsäure 4-Nitro-phenylacetaldehyd.
- 4-Nitro-phenylacetaldoxim $C_2H_3O_3N_2=O_2N\cdot C_5H_4\cdot CH_2\cdot CH:N\cdot OH.$ B. Durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid auf das Bariumsalz der 4-Nitro-styrylcarbamidsäure (Weerman, A. 401, 20). Nadeln (aus Äther). F: 155°. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser-und Ligroin.
- 3. P-Oxo-1.2-dimethyl-benzol, 2-Methyl-benzaldehyd, o-Toluylaldehyd C₄H₄O = CH₂·C₄H₄·CHO (S. 295). B. Zur Bildung durch Umsetzung von o-Tolylmagnesiumbromid mit Ameisensaureäthylester bei —50° (Gattermann, Maffezoli, B. 36, 4152) oder mit Athoxymethylenanilin (Monier-Williams, Soc. 89, 275) vgl. Gattermann, A. 393, 218. Aus der Verbindung von o-Xylylbromid mit Hexamethylentetramin (Ergw. Bd. V, S. 180) beim Kochen mit Wasser (Sommeller, C. r. 157, 853; vgl. Fabr. de Laire, D. R. P. 268786; C. 1914 I, 589; Frul. 11, 197). Kp₇₄₇: 195°; D₁°: 1,0386; n₂°: 1,5423; n₂°: 1,549; n₃°: 1,5650; n₇°: 1,5798 (v. Auwers, A. 408, 236). Ultraviolettes Absorptionsspektrum im Damptzustand: Purvis, Soc. 105, 2488; in alkoh. Lösung: Waljaschko, R. 42, 1003; C. 1910 II, 1752; P., Soc. 105, 2487. Gemische von o-Toluylaldehyd mit Xylol, Chlorbenzol oder Methylbenzoat emittieren unter dem Einfluß von Kathodenstrahlen bei tiefer Temperatur ein Bandenspektrum (Goldstein, C. 1910 I, 2067; II, 65). Liefert bei der elektrolytischen Reduktion in einem mit Kaliumacetat versetzten Gemisch von Essigester, Alkohol und Wasser ca'-Di-o-tolyl-āthylenglykol und geringe Mengen o-Xylol und o-Tolylcarbinol (Law, Soc. 99, 1116). Die braune Lösung in konz. Schwefelsäure entwickelt von 140° ab CO (Bistreyoki, Fellmann, B. 43, 775).
- 4. P-Occo-1.3-dimethyl-benzol, 3-Methyl-benzaldehyd, m-Toluylaldehyd C₈H₈O = CH₂·C₈H₄·CHO (S. 296). B. Aus der Verbindung von m-Xylylbromid mit Hexamethylentetramin (Ergw. Bd. V, S. 183) durch Kochen mit Wasser oder verd. Alkohol (Sommellet, C. r. 157, 853; Fabr. de Laire, D. R. P. 268786; C. 1914 I, 589; Frdl. 11, 197). Kp₁₄₅: 195° (v. Auwers, A. 408, 237); Kp₁₇: 93—94° (Fabr. de L.). D^{n.4}: 1,0189 (v. Au.). n^{n.4}: 1,5344; n^{n.4}: 1,541; n^{n.4}: 1,5568; n^{n.4}: 1,5717 (v. Au.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum im Dampfzustand: Purvis, Soc. 105, 2488; in alkoh. Lösung: Waljaschko, Ж. 42, 1004; C. 1910 II, 1752; P., Soc. 105, 2487. Gemische mit Xylot oder Methylbenzoat emittieren unter dem Einfluß von Kathodenstrahlen bei tiefer Temperatur ein Bandenspektrum (Goldstein, C. 1910 I, 2057; II, 65). Elektrolytische Beduktion in neutraler Lösung: Law, Soc. 99, 1117. Die grünlich-orangefarbene Lösung in konz. Schwefelsäure entwickelt von ca. 160° ab etwas CO (Bisterycki, Fellmann, B. 43, 776).

m-Toluylaldehyd-semicarbason $C_0H_{11}ON_3=CH_2\cdot C_0H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 296). F: 223—224° (Fabr. de Laire, D. R. P. 268786; C. 1914 I, 589; Frdl. 11, 197).

- 4.6-Dichlor-3-methyl-bensaldehyd, 4.6-Dichlor-m-toluylaldehyd $C_4H_6OCl_2=CH_2\cdot C_4H_2Cl_2\cdot CHO$. Durch Kondensation mit 2-Oxy-3-methyl-bensoesaure und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Anilin auf 100° entsteht ein nachchromierbarer Triphenyl-methanfarbstoff (Höchster Farbw., D. R. P. 233037; C. 1911 I, 1094; Frdl. 10, 234).
- 2-Jod-8-methyl-bensaldehyd, 2-Jod-m-toluylaldehyd C₆H₇OI = CH₃·C₆H₅I·CHO.

 B. Aus 2-Amino-3-methyl-bensaldoxim durch Diazotieren und Behandeln mit Kaliumjodid (F. MAYER, B. 47, 409). Sehr unangenehm riechende Krystalle (aus Methanol). F: 55—56°. Gibt beim Erwärmen mit Anilin, Erhitzen des Anils mit Kupferpulver auf 160° und Kochen des Reaktionsproduktes mit Salzsäure 6.6′-Dimethyl-diphenyl-dialdehyd-(2.2′).
- 6-Jod-8-methyl-benzaldehyd, 6-Jod-m-toluylaldehyd $C_3H_4OI = CH_4 \cdot C_4H_3I \cdot CHO$. Zur Konstitution vgl. F. MAYER, B. 47, 408. B. Aus 6-Amino-3-methyl-benzaldoxim durch Diszotieren und Behandeln mit Kaliumjodid (M., B. 45, 1111). Nadeln (aus Methanol). F: 83—84°.
- 2. Nitro 3 · methyl bensaldehyd, 2. Nitro m · toluylaldehyd $C_aH_aO_aN = CH_a$, $C_aH_a(NO_a)$ · CHO. Diese Konstitution kommt der im Hptw. (S. 296) als 6-Nitro-3-methylbenzaldehyd beschriebenen Verbindung von Gilliard, Monnet & Carrier (D. R. P. 113604) zu; der 2-Nitro-3-methyl-benzaldehyd des Hptw. ist als 6-Nitro-3-methyl-benzaldehyd erkannt worden (F. Mayer, B. 47, 406). 2-Nitro-3-methyl-benzaldehyd (F: 64°) gibt mit 1° gier KMnO₄-Lösung 2-Nitro-3-methyl-benzoesäure (M., B. 47, 407). Das Phenyl-hydrazon schmilzt bei 131° (M.).
- 4. Nitro. 3. methyl. bensaldehyd, 4. Nitro. m. toluylaldehyd. $C_2H_7O_2N=CH_3$. $C_4H_3(NO_2)\cdot CHO$. B. Durch Oxydation von 4. Nitro. m. xylol mit CrO₂ und konz. Schwefelsäure in Eisessig + Acetanhydrid bei 5—10° und Verseifung des entstandenen Diacetats (s. u.) mit Salzsäure (SUIDA, M. 33, 1281). Fast farblose Krystalle (aus Wasser). F: 64°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol, Äther, Chloroform und Aceton. Gibt mit Chromsäure 4. Nitro. 3. methyl-benzoesäure. Das Phenylhydrazon schmilzt bei 108°.
- 4.Nitro-3-methyl-bensaldehyddiacetat $C_{19}H_{13}O_4N=CH_3\cdot C_0H_3(NO_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. s. o. Hellgelbe Nadeln (aus. verd. Alkohol). F: 80—82 6 (Suida, M. 88, 1283).
- 6 · Nitro · 3 · methyl · bensaldehyd, 6 · Nitro · m · toluylaldehyd C₄H₇O₅N = CH₃· C₄H₂(NO₂)· CHO. Diese Konstitution kommt der im Hptw. (S. 296) als 2-Nitro-3-methyl-benzaldehyd beschriebenen Verbindung zu; der 6 · Nitro-3-methyl-benzaldehyd von GILLIARD, MONNET & CARTIER (D. R. P. 113604) ist als 2-Nitro-3-methyl-benzaldehyd (s. o.) erkannt worden; die Stellung der Nitrogruppe im 6 · Nitro-3-methyl-benzaldehyd von REISSERT, SCHERE (B. 31, 391) ist ungewiß (F. MAYER, B. 47, 406). 6 · Nitro-3-methyl-benzaldehyd (F: 44°) gibt bei der Oxydation mit 1°/2 iger KMnO₄-Lösung 6 · Nitro-3-methyl-benzoesäure (M., B. 47, 407).
- 5. 11-Oxo-1.4-dimethyl-bensol, 4-Methyl-bensaldehyd, p-Toluylaldehyd C₂H₂O = CH₃·C₂H₄·CHO (S. 297). B. Zur Bildung durch elektrolytische Oxydation von p-Xylol (Law, Perkin, C. 1905 I, 359; Soc. 91, 263) vgl. Fighter, Stocker, B. 47, 2018; F., Grisard, Helv. 4, 935; F., Risderspacher, Helv. 9, 1097. Aus der Verbindung von p-Xylylbromid mit Hexamethylentetramin (Ergw. Bd. V, S. 187) durch Kochen mit Wasser oder verd. Alkohol (Sommeller, C. r. 157, 853; Fabr. de Laire, D. R. P. 268786; C. 1914 I, 589; Frdl. 11, 197). Daret. Man läßt CO bei 40° und 50 Atm. Druck auf ein Gemisch von 100 l Toluol und 45 kg AlCl₂ einwirken (Bohermoure & Sohne, D. R. P. 281212; C. 1915 I, 178; Frdl. 12, 169). Kp₂₀: 98—100° (Fabr. de Laire). D₁₀: 1,0261; D₁₀: 1,0194; n₃: 1,5437; n₁₀: 1,5503; n₁₀: 1,5676; n₁₀: 1,5837; n₂^(4,6): 1,5402; n₂⁽⁶⁾: 1,547; n₂⁽⁶⁾: 1,5641; n₁₀: 1,5800 (v. Auwers, B. 45, 2779; A. 408, 237). Ultraviolettee Absorptionsspektrum im Dampfsustand: Purvis, Soc. 105, 2489; in alkoh. Lösung: Waljaschko, M. 42, 1004; C. 1910 II, 1752; P., Soc. 105, 2487. Gemische von p-Toluylaldehyd mit Xylol, Chlorbensol oder Methylbenzost emittieren unter dem Einfluß von Kathodenstrahlen bei tiefer Temperatur ein Bandenspektrum (Goldstrank, C. 1910 I, 2057; II, 65).

 **Roburdaldehyd liefest keit der Beliebenge eines Liefer in 9.77 Dimethyl cetan gening.

p-Toluylaldehyd liefert bei der Belichtung einer Lösung in 2.7-Dimethyl-octan geringe Mengen Hydrotoluoin (?), bei der Belichtung einer Lösung in Trimethyläthylen eine Ver-

bindung $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3)_3$ oder $CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot CH \cdot C(CH_2)_2 \cdot CH \cdot CH_4$ (Syst. No. 2366) und geringe Mengen Hydrotoluoin (Paterno, G. 44 I, 153). Liefert bei Belichtung in Gegenwart von Jod p-Toluylaäure, p-Toluylaäure-[4-methyl-benzylester] und geringe Mengen eines polymeren p-Toluylaldehyds (S. 159) (Mascarmill, Russi, R. A. L. [5] 19 II, 241; G. 42 I, 94). Zerfällt beim Erhitzen mit Palladiummohr auf 300° in Toluol und Kohlenoxyd (Kusnezow, 38. 45, 567; C. 1918 II, 1377). Kohlenoxyd entsteht auch beim Erhitzen von p-Toluylaldehyd mit konz. Schwefelsäure auf 140—230° (Bistreycki, Fellmann, B. 48, 775). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen: Staudinger, Kon, A. 884, 89. Durch

Kondensation von p-Toluylaldehyd mit N-Äthyl-N-m-tolyl-benzylamin-sulfonsäure-(4) und darauffolgende Oxydation entsteht ein Triphenylmethanfarbstoff, der Wolle gelblichgrün färbt (BAYER & Co., D. R. P. 269214; C. 1914 I, 437; Frdl. 11, 231). Kryoskopische Messung der Geschwindigkeit der Reaktion mit Phenylhydrazin: Oddo, G. 43 II, 359; 45 I, 281. p-Toluylaldehyd gibt mit Äthylmagnesiumjodid in siedendem Petroläther Äthyl-p-tolyl-carbinol, p-Tolylcarbinol und eine Verbindung $C_{14}H_{16}O_{1}$ (?) (s. u.) (O., G. 41 I, 283). — Die Lösung von p-Toluylaldehyd in konz. Schwefelsäure ist orangebraun (BI., F., B. 43, 776). — Das p-Brom-phen ylhydrazon schmilzt bei 162° (Zers.) (Graziani, R. A. L. [5] 19 II, 192; G. 43 II, 539).

Polymerer p-Toluylaldehyd $(C_8H_8O)_x$. Zeigt in siedendem Alkohol das dreifsche, in gefrierendem Benzol das vierfache Mol.-Gew. — B. In sehr geringer Menge bei der Belichtung von p-Toluylaldehyd in Gegenwart von Jod (MASCARELLI, RUSSI, R. A. L. [5] 19 II, 241; G. 42 I, 94). — Krystalle (aus Benzol). F: 215°. Unlöslich in kaltem Alkohol, Ather und Eisessig.

Verbindung C₁₆H₁₆O₃ (?). Das Mol.-Gew. ist in Benzol kryoskopisch bestimmt. — B. Neben anderen Verbindungen beim Kochen von p-Toluylaldehyd mit Athylmagnesium-jodid in Petroläther (Oddo, G. 41 I, 283). — Krystalle (aus Ligroin). F: 130°. Sehr wenig löslich in Petroläther und Äther, leichter in Benzol und in heißem Ligroin. Unlöslich in Alkalien und Alkalicarbonaten.

p-Toluylaldoxim-O-essigsäure $C_{10}H_{11}O_{2}N=CH_{3}\cdot C_{4}H_{4}\cdot CH:N\cdot O\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}H.$ B. Aus p-Toluylaldoxim-Kalium und chloressigsaurem Kalium in heißem Wasser (COHN, P.~C.~H. 55, 736). — Blätter (aus Benzol). F: 124°. — Das Natriumsalz schmeckt süß.

Benzal-[4-methyl-benzal]-hydragin, p-Methyl-benzalagin $C_{15}H_{14}N_2 = CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot CH : N \cdot N : CH \cdot C_4H_5$ (S. 299). B. Aus Benzalhydrazin und p-Toluylaldehyd (Pascal, Normand, Bl. [4] 9, 1060). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 112°. — Liefert bei der pyrogenen Zersetzung 4-Methyl-stilben.

Bis-[4-methyl-bensal]-hydraxin, p-Toluylaldaxin $C_{18}H_{16}N_2 = CH_2 \cdot C_2H_4 \cdot CH:N \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2$ (S. 299). F: 157° (Curtus, Melsbach, J. pr. [2] 81, 541). — Die zu 4.4'-Dimethyl-stilben führende thermische Zersetzung beginnt bei 314° (Pascal, Normand, Bl. [4] 9, 1036).

p - Toluylaldehyd - [axidoacetylhydraxon], Axidoessigsäure - [4 - methyl - benxalhydraxid] $C_{10}H_{11}ON_5=CH_3\cdot C_2H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot N_2$. B. Aus Aceton-[azidoacetylhydrazon] und p-Toluylaldehyd in Wasser (Curtius, Bockmühl, B. 45, 1034). — Nadeln (aus Alkohol). F: 1576. Leicht löslich in Äther, Benzol und warmem Alkohol.

p-Toluylaldehyd-semicarbason $C_9H_{11}ON_2=CH_2\cdot C_2H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 299). F: 219—220° (Fabr. de Laire, D. R. P. 268786; C. 1914 I, 589; Frdl. 11, 197). Absorptions-spektrum in Alkohol, in alkoh. Natriumäthylat-Lösung und in konz. Schwefelsäure: Henderson, Heilbron, Soc. 107, 1743. — $C_9H_{11}ON_3+1^1/2HCl$. Gelb (H., H., Soc. 107, 1746). Gibt an der Luft rasch HCl ab.

Isoamyloxyessigsäure • [4 - methyl - bensalhydrasid], Isoamylätherglykolsäure- [4-methyl-bensalhydrasid] $C_{15}H_{12}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_$

- 6. 1-Methyl-4-methylen-cyclohexadien-(1.5)-on-(3), 4-Methyl-o-benzo-chinon-methid-(1) $C_8H_8O=CH_3\cdot C<\frac{CH\cdot CO}{CH:CH}>C:CH_8$.
- 2.5.6-Tribrom-1-methyl-4-methylen-cyclohexadien-(1.5)-on-(3), 3.5.6-Tribrom-4-methyl-o-benzochinon-methid-(1) C₈H₈OBr₂ = CH₂·CCCBr·COCCH₂·C:CH₂·C:CH₂. Zur Konstitution vgl. indessen Pummerer, Cherbullez, B. 47, 2965; 52, 1394. B. Neben anderen Verbindungen bei der Behandlung des Tribromdimethylchinitrols aus 3.5.6-Tribrom-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol (Ergw. Bd. VI, S. 245) mit Eisessig oder mit wasserhaltigem Äther (ZINCKE, BREITWIESER, B. 44, 181 Anm., 182). Gelbe Blättchen (aus Acetanhydrid). Schmilzt unter Zersetzung bei 220—230°. Sehr wenig löslich. Sehr reaktionsträge.

3. Oxo-Verbindungen $C_9H_{10}O$.

1. 11-Oxo-1-propyl-benzol, Propionylbenzol, Äthylphenylketon, a-Oxo-a-phenyl-propan, Propiophenon C₂H₁₀O = C₂H₃·CO·CH₂·CH₂(S. 300). B. (Bei der Destillation von salzsaurem Ephedrin (E. SCHEIDT, Ar. 247, 148); 252, 100). Aus Benzoylaceton durch Einw. von Dimethylsulfat in alkal. Lösung oder von Methyljodid und Natriumäthylat (v. Auwers, B. 45, 996). Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von

Methyljodid auf das Dinatriumderivat des β -Phenyl- α . γ -dibenzoyl-propans (BAUER, C. r. 158, 1682). Bei der Einw. von überschüssigem Benzaldehyd auf Äthylmagnesiumjodid, neben anderen Verbindungen (Marshall, Soc. 107, 518). Aus Benzoesäure und Propionsäure beim Leiten über ThO₃, CdO, CaCO₃, MnO oder Fe₃O₃ bei 400—500° (Senderens, C. r. 150, 111, 1336; Bl. [4] 7, 647; A. ch. [8] 28, 313; Sabatier, Murat, C. r. 156, 1431; Sa., Mailier, C. r. 156, 1732; 156, 833; Mailier, C. r. 157, 220). — F: 19—20° (Kishner, 3K. 45, 953; C. 1913 II, 2129). Kp₇₆₄: 218° (K.); Kp₇₄₆: 215° (kort.) (Se.); Kp₄₁: 124° (v. Au., B. 45, 2771); Kp_3 : 75° (B.). D_6^{u} : 1,0164 (K.); $D_6^{u,s}$: 1,0131 (v. Av.). $n_6^{u,s}$: 1,5238; $n_5^{u,s}$: 1,5290; $n_6^{u,s}$: 1,5422; $n_{\nu}^{u,s}$: 1,5540 (v. Au.); $n_{\rm p}$: 1,5279 (K.). Kryoskopisches Verhalten in absol. Schwefelsäure: Oddo, Casalino, G. 47 II, 234. Gemische von Propiophenon mit Xylol, Chlorbenzol oder Methylbenzoat emittieren unter dem Einfluß von Kathodenstrahlen bei tiefer Temperatur

ein Bandenspektrum (Goldstein, C. 1910 I, 2057; II, 65).

Propiophenon liefert bei der Belichtung einer Lösung in Alkohol die beiden a.a'-Diäthyla.a'-diphenyl-athylenglykole (Ergw. Bd. VI, S. 496) (Ciamician, Silber, B. 47, 1809; R. A. L. [5] 23 I, 861). Liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (CLEMMEN-SEN, B. 46, 1839), mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 300° (SABATIER, MAILHE, C. r. 158, 833) oder mit Ameisensäure in Gegenwart von Kupfer bei 300° (MAILHE, DE GODON, Bl. [4] 21, 62) Propylbenzol. Gibt mit Jod in alkal. Lösung Jodoform (E. Schmidt, Ar. 252, 96). Geschwindigkeit der Reaktion mit Jod in saurer Lösung: Dawson, Wegatley, Soc. 97, 2052; D., ARK, Soc. 99, 1742. Liefert mit Ammoniak in Gegenwart von ThO, bei 380° bis 390° Propiophenonimid (MIGNONAC, C. r. 169, 239). {Gibt mit gelbem Schwefelammonium β -Phenyl-propionsäureamid und β -Phenyl-propionsäure (WILLGERODT, MERK, J. pr.[2] 80, 196); bei Anwendung von farblosem Schwefelammonium entsteht außerdem Propylbenzol (W., Scholtz, J. pr. [2] 81, 387). Propiophenon liefert bei der Umsetzung mit Natriumamid in Benzol und Behandlung der Natriumverbindung mit Chlorameisensäureäthylester die Äthylkohlensäureester des a-Oxy-a-phenyl-a-propylens und des a-Oxy-a-phenyl-a-propylen- β -carbonsäureäthylesters (Haller, Bauer, C. r. 152, 553). Liefert mit Harnstoff bei 170° Bis-[a-phenyl-propyliden]-harnstoff (S. 161) (Scholtz, Ar. 253, 114). Beim Kochen von Propiophenon mit CS₂ und festem KOH entsteht die Verbindung $C_4H_5 \cdot CO \cdot C(CH_3) : C < S > C : C(CH_3) \cdot CO \cdot C_4H_5$ (Syst. No. 2769) (Kelber, Schwarz, B. 45, 146). Gibt mit Benzalanilin bei langem Aufbewahren in alkoh. Lösung β -Anilino- α -methyl- β -phenyl-propiophenon C_6H_5 NH·CH(C_6H_5)·CH(CH_3)·CO· C_6H_5 (MAYER, Bl. [4] 19, 427). Geschwindigkeit der Reaktion von Propiophenon mit Phenylhydrazin (kryoskopisch gemessen): ODDO, G. 43 II, 361; 45 I, 277.

Propiophenondimethylacetal $C_{11}H_{16}O_2 = C_6H_5 \cdot C(O \cdot CH_2)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus dem Dimethylacetal des Vinylphenylketons und Wasserstoff in Gegenwart von Natriummethylat und kolloidalem Palladium in Methanol (STRAUS, BERKOW, A. 401, 140). — Flüssigkeit von blütenartigem Geruch. Erstarrt in Eis-Kochsalz-Gemisch nicht. Kp: 206-208°; Kp1a:

92-93°. Du: 0,9888. — Liefert mit verd. Schwefelsäure Propiophenon.

Äthylphenylketimid, Propiophenonimid $C_0H_{11}N = C_0H_5 \cdot C(:NH) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Propiophenon und Ammoniak beim Leiten über ThO₃ bei 380—390° (MIGNONAC, C. r. 169, 239). Durch Umsetzung von Benzonitril mit Äthylmagnesiumbromid und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Eisessig in Äther (MOUREU, MIGNONAC, A. ch. [9] 14, 330; vgl. C. r. 156, 1805). — Kp₁₃: 102°; Kp₆: 95°; D^m₂: 0,9902; n^m₂: 1,5476 (Mou., Mr.). — Geht beim Erhitzen auf 115° im Wasserstoffstrom oder besser auf 180° unter vermindertem Druck in a-[a-Äthyl-benzalamino]-a-phenyl-a-propylen C_0H_1 : $C(C_0H_1)$: $N \cdot C(C_0H_1)$: $CH \cdot CH_2$ (Syst. No. 1709) über (Mou., Mi., C. r. 158, 1396; A. ch. [9] 14, 349). Entwickelt bei der Umsetzung mit Athylmagnesiumbromid 1 Mol Athan (Mou., Mi., C. r. 158, 1399; A. ch. [9] 14, 354). — $C_0H_{11}N + HCl$ (Mov., Mi., C. r. 156, 1805; A. ch. [9] 14, 332; Mi., C. r. 169, 239). Schmilzt bei 145° (MAQUENNEscher Block) unter Zersetzung. Leicht löslich in Wasser und Chloroform. Wird durch Wasser in Propiophenon und NH₄Cl gespalten.

Propiophenon-acetylimid $C_{11}H_{12}\hat{ON} = C_4H_5 \cdot C(C_2H_5) : N \cdot CO \cdot CH_4$. B. Durch Einw. von Acetylchlorid auf Propiophenonimid oder auf die aus Benzonitril und Athylmagnesiumbromid entstehende Magnesiumverbindung (Mourru, Mignonac, C. r. 170, 1354; A. ch. [9] 14, 341; vgl. C. r. 156, 1805). — Nadeln (aus Wasser). F: 126°. — Wird durch siedendes Wasser kaum angegriffen. Gibt beim Kochen mit verd. Salzsäure oder verd. Kalilauge

Propiophenon, Essigsäure und Ammoniak.

Propiophenon - butyrylimid $C_{12}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot C(C_2H_5) : N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4$. Durch Einw. von Butyrylchlorid auf die aus Benzonitril und Athylmagnesiumbromid entstehende Magnesiumverbindung (Moureu, Mignonac, C. r. 170, 1365; A. ch. [9] 14, 343). Krystalle (aus Aceton). F: 85,50. — Wird durch Kochen mit verd. Salzsäure zu Propiophenon und Buttersäure hydrolysiert.

Propiophenon-isovalerylimid $C_{14}H_{19}ON = C_4H_5 \cdot C(C_2H_4) : N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Isovalerylchlorid auf die aus Benzonitril und Athylmagnesiumbromid entstehende Magnesiumverbindung (Moureu, Mignonac, C. r. 170, 1355; A. ch. [9] 14, 344). — Krystalle (aus Alkohol). F: 117°. — Wird durch Erwärmen mit verd. Salzsäure zu Propiophenon und Isovaleriansäure hydrolysiert.

Bis-[a-phenyl-propyliden]-harnstoff $C_{19}H_{20}ON_3 = C_6H_5 \cdot C(C_2H_5) \cdot N \cdot CO \cdot N \cdot C(C_2H_5) \cdot C_6H_5$. B. Aus gleichen Teilen Harnstoff und Propiophenon bei 170° (Scholtz, Ar. 253, 114). — Stäbchen (aus Alkohol). Erweicht von 170° ab unter langsamer Zersetzung, schmilzt bei 196—197°.

Äthylphenylketoxim, Propiophenonoxim $C_0H_{11}ON = C_0H_5 \cdot C(C_2H_5) : N \cdot OH$ (S. 301). Kp₁₈₋₁₉: 145° (Straus, Berkow, A. 401, 141). — Geht beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 100° in Propionanilid über (E. Schmidt, Ar. 252, 105). Liefert bei der Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 270° hauptsächlich Propylbenzol und Propenylbenzol; a-Phenyl-propylamin und Bis-[a-phenyl-propyl]-amin entstehen nur in geringer Menge (Maille, Murat, Bl. [4] 9, 465).

Äthylphenylketasin, Propiophenonasin $C_{18}H_{20}N_8=C_6H_5\cdot C(C_8H_5)\cdot N\cdot N\cdot C(C_9H_5)\cdot C_6H_5$. Gelbe Nadeln. F: 79—80° (Knöpper, M. 32, 762). Löslich in Alkohol. — Setzt sich mit Semicarbazid in Eisessig teilweise zum Semicarbazon um.

Propiophenonsemicarbason $C_{10}H_{13}ON_3 = C_4H_5 \cdot C(C_2H_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$ (S. 301). F: 180° (Kishner, Ж. 45, 953; C. 1913 II, 2129), 179—180° (Knöpfer, M. 32, 762), 176° (Reynolds, Am. 44, 329; v. Auwers, B. 45, 2770), 175—176° (Michael, Am. Soc. 41, 421), 173—175° (Zers.) (Lepin, Reich, Ж. 47, 157; C. 1916 I, 787).

[β -Chlor-äthyl]-phenyl-keton, β -Chlor-propiophenon $C_9H_9OCl = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_9 \cdot CH_9Cl (S. 302)$. B. Aus β -Chlor-propionsäurechlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ (HALE, BRITTON, Am. Soc. 41, 845). — Krystalle (aus Alkohol). F: 57—58°.

[Pentachloräthyl]-phenyl-keton, $a.a.\beta.\beta.B$ -Pentachlor-propiophenon $C_0H_0OCl_0 = C_0H_0\cdot CO\cdot CCl_0\cdot CCl_0\cdot CCl_0$. Man läßt 1 Mol Pentachlorpropionylchlorid auf Benzol in Gegenwart von 1 Mol AlCl_0 einwirken, bis 1 Mol HCl entwickelt worden ist (BÖESEKEN, R. 32, 12). Aus Trichlorvinyl-phenyl-keton und Chlor im Sonnenlicht (B., Dujardin, R. 32, 104). — Krystalle (aus Petroläther). F: 83°.

[Pentachloräthyl]-[4-chlor-phenyl]-keton, 4.a.a. β . β .Hexachlor-propiophenon $C_9H_4OCl_9=C_9H_4Cl\cdot CO\cdot CCl_2\cdot CCl_3$. B. Aus [Trichlorvinyl]-[4-chlor-phenyl]-keton und Chlor im Sonnenlicht (BÖESEKEN, DUJABDIN, R. 32, 105). — Krystalle (aus Petroläther). F: 116°.

[a-Brom-sthyl]-phenyl-keton, a-Brom-propiophenon $C_0H_0OBr = C_0H_5 \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_3 \cdot (S. 302)$. B. Zur Bildung aus Benzol und a-Brom-propionylbromid in Gegenwart von AlCl₃ vgl. Kunckell, C. 1912 I, 1557; v. Auwers, B. 50, 1177. — Kp_{1e}: 136—137°; $D_i^{n,s}$: 1,5682; $n_{ij}^{n,s}$: 1,5682; $n_{ij}^{n,s}$: 1,5687; $n_{ij}^{n,s}$: 1,6020 (v. Au.). — Liefert mit 1 Mol p-Nitro-phenylhydrazinhydrochlorid in Alkohol bei 40° das p-Nitro-phenylhydrazon des Actylbenzoyls (v. Au.). — General dendem Alkohol das Bis-p-nitro-phenylhydrazon des Actylbenzoyls (v. Au.).

[a. β -Dibrom-athyl]-phenyl-keton, a. β -Dibrom-propiophenon $C_3H_3OBr_2=C_4H_3$ · CO·CHBr·CH₃Br (S. 302). B. Aus Vinylphenylketon und Brom in CS_2 im Sonnenlicht (Beaurour, Bl. [4] 13, 356). — Nadeln (aus Alkohol). F: 56° (Quecksilberbad).

[β -Jod-āthyl]-phenyl-keton, β -Jod-propiophenon $C_9H_9OI=C_0H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3I$. B. Aus β -Jod-propionylchlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl $_9$ (HALE, BRITTON, Am. Soc. 41, 846). — Prismen (aus Alkohol). F: 61°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, leicht in den übrigen Lösungsmitteln.

Athyl-[2-nitro-phenyl]-keton, c-Nitro-propiophenon $C_9H_9O_9N=O_9N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_9\cdot CH_9^{-1}$. B. Durch Einw. von c-Nitro-benzoylchlorid auf die Natriumverbindung des a-Methyl-acetessigsäureäthylesters und Kochen des Reaktionsprodukts mit verd. Schwefelsäure (Wohnlich, Ar. 251, 530; v. Auwers, Duesberg, B. 53, 1208). — Gelbliches Öl. Kp₈₅: 175° (W.); Kp₁₅: 166—167°; Kp₁₀₋₁₁: 161° (v. Au., D.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{Semicarbason} & C_{10}H_{10}O_{5}N_{4} = O_{5}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot C(C_{5}H_{5}):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_{5}. & Nadeln\,(aus\,Alkohol). \\ \textbf{F:} & 182-183^{6} & (v.\,\,AU.,\,\,D.,\,\,B.\,\,53,\,\,1208). \end{array}$

2. 1^n -Oxo-1-propyl-benzol, Methylbenzylketon, β -Oxo-a-phenyl-propan, Phenylaceton $C_0H_{10}O=C_0H_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2$ (8. 303). B. Durch Einw. von siedender verdünnter Schwefelsäure auf die höherschmelzende (Tiffenbau, C. r. 142, 1538; A. ch.

¹⁾ Die Konstitution der im *Hptw.* (S. 302) als o-Nitro-propiophenon beschriebenen Verbindung ist nicht bewiesen.

[8] 10, 345; ZINCKE, ZAHN, B. 43, 854) und auf die niedrigerschmelzende Form des a-Methyla'-phenyl-äthylenglykols (Z., Z.). Aus a-Phenyl-scetessigsäureäthylester im Organismus des Hundes (Hermanns, H. 85, 234). Durch Umsetzung von a.a-Dimethyl-acetessigsäuremethylester mit Benzylmagnesiumehlorid und Verseifen des Reaktionsproduktes mit methylakoholischer Kalilauge (Barbier, Locquin, Bl. [4] 9, 723). Aus Phenylessigsäure und Essigsäure beim Leiten über ThO₂ bei 390—400° (Senderens, C. r. 150, 1338; Bl. [4] 7, 655; A. ck. [8] 28, 319; Pickard, Kenyon, Soc. 105, 1124). — Kp₇₅₅: 216,5° (korr.) (Se.); Kp₁₃: 104° bis 106° (B., L.). D': 1,019 (Se.). Gemische mit Xylol, Chlorbenzol oder Methylbenzoat emittieren unter dem Einfluß von Kathodenstrahlen bei tiefer Temperatur ein Bandenspektrum (Goldstein, C. 1910 I. 2057; II, 65). — Liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure Propylbenzol (Clemmensen, B. 46, 1839). Gibt mit Jod in saurer Lösung: Dawson, Ark, Soc. 99, 1745. Methylbenzylketon gibt mit Cyanessigester und alkoh. Ammonisk 2.6-Dioxo-4-methyl-4-benzyl-3.5-dicyan-piperidin (Guareschi, G. 48 II, 88; Kon, Thorpe, Soc. 115, 704). Liefert mit Benzolsulfhydroxamsäure in alkal. Lösung u. a. Benzhydroxamsäure und N-Benzyl-N-acetyl-hydroxylamin (Angeli, R. A. L. [5] 211, 623; 221, 851; vgl. auch Balbiano, R. A. L. [5] 211, 391; 22 I, 576). — Das Phen ylhydrazon schmilzt bei 83° (Trenkler, A. 248, 110; Send.), 86—87° (Zincke, Zahn, B. 43, 854).

Semicarbason $C_{10}H_{13}ON_3 = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 304). F: 197° bis 198° (Barbier, Locquin, Bl. [4] 9, 723), 194—195° (Zincke, Zahn, B. 43, 854), 194° (EMDE, RUNNE, Ar. 249, 364), 188° (Pickard, Kenyon, Soc. 105, 1124); zersetzt sich oberhalb 165°, rasch bei 180°, ohne zu schmelzen (Senderens, C. r. 150, 1338; Bl. [4] 7, 655; A. ch. [8] 28, 319).

Chlormethyl-bensyl-keton, a'-Chlor-a-phenyl-aceton $C_0H_0OCl = C_0H_0\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot Cl$. B. Aus Phenylacetylchlorid und Diazomethan in Ather (CLIBBENS, NIERENSTEIN, Soc. 107, 1492). — Nadeln (aus Chloroform). F: 72—73°. Kp_{17} : 159—161°.

Methyl-[a-brom-bensyl]-keton, a-Brom-a-phenyl-aceton $C_0H_0OBr = C_0H_5 \cdot CHBr \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 304). Darst. durch Bromierung von Methylbenzylketon in Eisessig: Emde, Runne, Ar. 249, 360.

Methyl - [2.4 - dinitro - bensyl] - keton, 2.4 - Dinitro - phenylaceton $C_9H_9O_5N_9=(O_2N)_9C_6H_3\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 304). Gibt mit Isoamylnitrit und Natriumäthylat in Alkohol 6-Nitro-3-acetyl-indoxazen und 4-Nitro-salicylsäurenitril, mit Isoamylnitrit und HCl in-Benzol a-Isonitroso-a-[2.4-dinitro-phenyl]-aceton (Borsche, A. 390, 20).

Oxim $C_9H_9O_5N_8 = (O_9N)_9C_9H_9 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_9$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 138—139° (BORSCHE, A. 390, 25 Anm.).

Methyl • [3.6 - dinitro • bensyl] • keton, 3.6 • Dinitro • phenylaceton $C_9H_9O_5N_9=(O_9N)_9C_9H_9$ · CH_9 · CO· CH_9 . B. Man lost a-[2.6-Dinitro-phenyl]-acetessigsaureathylester in konz. Schwefelsaure und setzt Wasser zu (Borsche, Rantscheff, A. 379, 179). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 106—107°. — Liefert mit Ammoniumsulfid in heißem Alkohol 4-Nitro-1-oxy-2-methyl-indol. — Das Phenylhydrazon schmilst bei 112°.

Methyl - [5 - chlor - 2.4 - dinitro - bensyl] - keton, 5-Chlor - 2.4-dinitro - phenylaoeton $C_0H_2O_5N_1Cl = (O_2N)_2C_2H_2Cl\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot B$. Man übergießt a-[5-Chlor - 2.4-dinitro - phenyl]-acetessigsäureäthylester mit konz. Schwefelsäure und setzt Wasser zu (Borsche, Bahr, A. 402, 98). — Bräunliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 97—98°. — Liefert mit Phenylhydrazin in Alkohol bei schwachem Erwärmen 5-Chlor - 2.4-dinitro - phenylaoeton - phenylhydrazon (F: 148—149°), beim Kochen das Phenylhydrazon des 6-Nitro - 2-phenyl - 5-acetonylbenztriazols.

3. I^2 -Oxo-1-propyl-benzol, γ -Oxo-a-phenyl-propan, β -Phenyl-propion-aldehyd, Hydrozimtaldehyd $C_0H_{10}O=C_0H_5$ CH_2 CH_2 CH_2 CH_3 CH_3 CH_4 CH_4 CH_5 CH_5

Dimethylacetal $C_{11}H_{16}O_6=C_6H_8\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH(O\cdot CH_8)_9$ (8. 305). B. Aus Zimtaldehyddimethylacetal und Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol (Straus, Berkow, A. 401, 158). — Kp_{19-14} : 111—112°. D_4^* : 0,9883.

¹) Vgl. indemen nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] STRAUS, GRINDEL, A. 489, 290, 309.

Oxim $C_0H_{11}ON = C_0H_{5} \cdot CH_{2} \cdot CH_{5} \cdot CH_{1} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{3}$

Semicarbason $C_{10}H_{10}ON_0 = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$ (S. 305). B. Durch Reduktion von Zimtaldehydsemicarbazon mit Natriumamalgam in Alkohol bei 40—50° (Kessler, Ruff, B. 45, 29). — F: 128°.

- 4. $a-Oxo-\beta-phenyl-propan$, a-Phenyl-propional dehyd, Hydratropa-aldehyd $C_0H_{10}O=C_0H_5\cdot CH(CH_2)\cdot CHO$ (S. 305). B. {Aus Methyl-phenyl-athylenoxyd ST.}}, am besten durch Kochen mit Salzsäure (Cohen, Marshall, Woodman, Soc. 107, 898). Aus 2.5-Dimethyl-2.5-diphenyl-dioxan $C_0H_5 \cdot C_0CH_5 \cdot CC_0CH_5$ durch Erhitzen mit verd. Salzsäure auf 180° (Stormer, B. 39, 2299). Aus $d-\beta$ -Methyl- β -phenyl-glycidsäure entsteht beim Kochen des Brucinsalzes mit Wasser oder beim Behandeln des Natriumsalzes mit Schwefelsäure inakt. Hydratropaaldehyd (Wootton, Soc. 97, 409). Kp₂₃: 112—114°; Kp₁₄: 91—92°; D₁¹⁶: 1,0025; $n_{C}^{11,\delta}$: 1,5131; $n_{B}^{10,\delta}$: 1,5176; $n_{B}^{10,\delta}$: 1,5289; $n_{V}^{10,\delta}$: 1,5388 (v. Auwers, B. 45, 2799). Elektrische Doppelbrechung: Leiser, Abk. Disch. Bunsen-Ges. No. 4 [1910], S. 70.
- 5. 1-Isopropyliden cyclohexadien (2.5) on (4) $C_0H_{10}O=(CH_a)_aC:C<\frac{CH:CH}{CH:CH}>CO$.
- 2.3.5.1°.1° Pentabrom 1 isopropyliden cyclohexadien (2.5) on (4) $C_9H_8OBr_6 = CH_9 > C:C < CBr: CBr > CO$ (8.306) von ZINCKE (A. 349, 75) ist wahrscheinlich 3.5 Dibrom 1 [β . β , β ' tribrom isopropyliden] cyclohexadien (2.5) on (4) (ZINCKE, A. 388, 296).
- 2.3.5.6.1.1.1. Hexabrom-1-isopropyliden-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) $C_9H_4OBr_6 = CH_8 C:C CBr:CBr > CO$ (S. 306) von Zincer, Grüters (A. 343, 91) ist wahrscheinlich 3.5-Dibrom-1- $[\beta.\beta.\beta'.\beta'.\beta'$ -tetrabrom-isopropyliden]-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) (Zincer, A. 388, 296).
- 6. 1¹-Oxo-1-methyl-2-āthyl-benzol, 2-Āthyl-benzaldehyd C₂H₁₀O = CH₃· CtH₂· CtH₄· CHO. B. Durch Oxydation von o-Āthyl-benzylalkohol mit Chromschwefelsäure (MAYER, ENGLISE, A. 417, 74). Beim Kochen von o-Āthyl-benzylbromid mit Hexamethylentetramin in 60°/aigem Alkohol (M., E.). Durch Destillation eines Gemisches von ameisensaurem und o-āthyl-benzoesaurem Calcium unter vermindertem Druck (M., E.). Kp₇₅₃: 210°. Gibt beim Erhitzen mit o-nitro-phenylessigsaurem Natrium, Essigsäureanhydrid und ZnCl₂ eine Verbindung C₂H₂O₂N (s. bei o-Nitro-phenylessigsäure, Syst. No. 941) (M., E., A. 417, 79).
- 7. 2^1 -Occo-1-methyl-2-dthyl-benzol, 2-Acetyl-toluol, Methyl-c-tolyl-keton, 2-Methyl-acetophenon $C_0H_{10}O=CH_3\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CH_3$ (8. 306). B. Aus o-Toluylsäure und Essigsäure Beim Leiten über ThO₂ bei 460—470° (Senderens, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 949; A. ch. [8] 28, 330; vgl. Sabatter, Murat, C. r. 156, 185). Riecht schwach citronenartig. Kp₁₄₅: 211° (korr.) (Se.); Kp₁₇: 92—93° (v. Auwers, A. 408, 242). D;: 1,0262 (Se.); D_1^{11} : 1,0201 (v. Au.). n_{10}^{11} : 1,5296; n_{10}^{11} : 1,535; n_{10}^{11} : 1,5489; n_{10}^{11} : 1,5483 (v. Au.).

Semicarbason $C_{10}H_{12}ON_2 = CH_2 \cdot C_2H_4 \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 203° (v. Auwers, A. 408, 242), 192° (Senderens, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 949; A. ch. [8] 28, 330).

8. 2°-Oxo-1-methyl-2-dthyl-bensol, o-Tolyl-acetaldehyd $C_9H_{10}O=CH_8 \cdot C_9H_4 \cdot CH_3 \cdot CHO$. B. Durch Destillation eines Gemisches von o-tolylessigsaurem und ameisensaurem Barium unter vermindertem Druck (KBONIK, C. 1910 II, 1051). Durch Umsetzung von Äthoxyacetal mit o-Tolylmagnesiumjodid bei 145—150° und Behandlung des Reaktionspreduktes mit heißer Schwefelsäure (Späth, M. 36, 7). — Flüssigkeit. Riecht in Verdünnung nach Jasmin. Kp $_{743}$: 219—221°; Kp $_{90}$: 142—143° (K.); Kp $_{10}$: 92° (Sr.). D $_4$ °: 1,0241 (K.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Alkohol, schwer in Benzol und Ligroin, sehr wenig in Wasser (K.).

Oxim C₉H₁₁ON = CH₂·C₉H₄·CH₂·CH:N·OH. Nadeln. F: 99—100° (Kronik, C. 1910 II, 1051), 102—103° (Späth, M. 36, 8). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Alkohol, schwer in Benzol und Ligroin, sehr wenig in Wasser (K.).

Thiosemicarbason $C_{10}H_{10}N_0S = CH_0 \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CS \cdot NH_2$. Blatter. Leicht löslich in Chloroform, Aceton und heißem Alkohol, schwer in Äther und Benzol, sehr wenig in Wasser (Kronik, C. 1910 II, 1051).

- 9. 1'-Oxo-1-methyl-3-āthyl-benzol, 3-Āthyl-benzaldehyd $C_9H_{10}O=CH_3$ · C_4H_4 ·
- 10. 3^1 -Oxo-1-methyl-3-dthyl-benzol, 3-Acetyl-toluol, Methyl-m-tolyl-keton, 3-Methyl-acetophenon $C_2H_{10}O=CH_3\cdot C_4H_4\cdot CO\cdot CH_3$ (8. 307). B. Durch Oxydation von Methyl-m-tolyl-carbinol mit Chromschwefelsäure (v. Auwers, A. 408, 243). Aus m-Toluylsäure und Essigsäure beim Leiten über ThO₂ bei 460° (Senderens, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 949; A. ch. [8] 28, 331; vgl. Sabatier, Murat, C. r. 156, 185). Kp₇₄₅: 221° (korr.) (Se.); Kp₁₂: 109° (v. Au.). D₄: 1,0165 (Se.); D₄^{2,5}: 1,0106 (v. Au.). $n_{\alpha}^{2,5}: 1,5270; n_{\beta}^{2,5}: 1,533; n_{\beta}^{2,5}: 1,5465; n_{\gamma}^{2,5}: 1,5595$ (v. Au.).

Semicarbason $C_{10}H_{12}ON_3 = CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 197—198° (v. Auwers, A. 408, 243), 188° unter teilweiser Zersetzung (Senderens, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 949; A. ch. [8] 26, 331).

- 11. 3°-Oxo-1-methyl-3-dthyl-benzol, m-Tolyl-acetaldehyd $C_5H_{10}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot CHO$. B. Aus [\$\beta\$-m-Tolyl-\$\text{athyliden}\$]-diurethan (s. u.) beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure (Curtius, J. pr. [2] 94, 337). Durch Umsetzen von Äthoxyacetal mit m-Tolyl-magnesiumjodid bei 150—160° und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit verd. Schwefelsäure (Sräth, M. 36, 8). Kp_{18} : 99—100° (C.); Kp_{10} : 94° (Sr.).
- [β -m-Tolyl-äthyliden]-diurethan $C_{15}H_{25}O_4N_8 = CH_5 \cdot C_6H_4 \cdot CH_8 \cdot CH(NH \cdot CO_5 \cdot C_8H_5)_8$. Aus 3-Methyl-benzylmalonsäurediazid beim Erwärmen mit absol. Alkohol (Curtus, J. pr. [2] 94, 336). Dickes rotgelbes Öl. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Liefert beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure m-Tolyl-acetaldehyd.
- 12. I^1 -Oxo-1-methyl-4-āthyl-benzol, 4-Āthyl-benzaldehyd $C_2H_{10}O=CH_2\cdot C_1H_2\cdot C_2H_4\cdot CHO$ (S. 307). B. Aus p-Äthyl-benzylchlorid 1) und Hexamethylentetramin in siedendem verd. Alkohol (Fabr. de Laire, D. R. P. 268786; C. 1914 I, 589; Frdl. 11, 197). Kp₃₀: 112—114.

Semicarbason $C_{10}H_{13}ON_3 = CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$ (vgl. S. 307). F: 206—207° (Fabr. de Laire, D. R. P. 268786; C. 1914 I, 589; Frdl. 11, 197).

13. 4'-Oxo-1-methyl-4-āthyl-benzol, 4-Acetyl-toluol, Methyl-p-tolyl-keton, 4-Methyl-acetophenon C₀H₁₀O = CH₂·C₄H₄·CO·CH₂ (S. 307). B. Bei der Oxydation von Curcumon (S. 178) und von Curcumasāure (β-p-Tolyl-buttersāure) (RUPE, B. 40, 4909; R., Steinbach, B. 43, 3465, 3469; vgl. R., Wiederscher, Helv. 7, 656, 665) sowie von γ-p-Tolyl-n-valeriansāure (R., St., B. 44, 587) mit Kaliumpermanganat. Aus p-Toluylsāure und Essigsāure beim Leiten über ThO₂ bei 460° (Senderens, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 949; A. ch. [8] 26, 331; vgl. Sabatter, Murat, C. r. 156, 185). — Zur Darstellung aus Toluol und Acetylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ vgl. Gastaldi, Cherchi, G. 45 II, 274 Anm. — Riecht ienchelartig. Kp₇₄₅: 224,5° (kort.) (Se.); Kp₁₁: 112,5° (v. Auwers, B. 45, 2780). D^{**}₁: 1,0150 (Se.); D^{***}₁: 1,0058 (v. Au.). n^{***}₁₀: 1,5298; n^{***}₁₀: 1,5353; n^{***}₁₀: 1,5602; n^{****}₁₀: 1,5637 (v. Au.). Gemische mit Xylol, Chlorbenzol oder Methylbenzoat emittieren unter dem Einfluß von Kathodenstrahlen bei tiefer Temperatur ein Bandenspektrum (Goldstein, C. 1910 I, 2057; II, 65). — (Liefert beim Erhitzen mit farblosem Schwefelammonium 2.4-Di-p-tolyl-thiophen (Willement, J. pr. [2] 80, 189; W., Hambergett, J. pr. [2] 81, 74); W., Scholtz, J. pr. [2] 81, 385), sowie 1-Methyl-4-āthyl-benzol (W., Sch.). Liefert beim Erhitzen mit Natriumāthylat-Lösung auf 130—140° Methyl-p-tolyl-carbinol, 1-Methyl-3.5-di-p-tolyl-benzol und p-Toluylsāure (Ga., Ch., G. 45 II, 274). Gibt beim Erwähmen mit CS₈ und KOH [β.β-Dimercapto-vinyl]-p-tolyl-keton (Syst. No. 673) (Kelber, Schwarz, B. 44, 1694).

Methyl-p-tolyl-ketasin $C_{18}H_{20}N_2 = CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot C(CH_2) \cdot N \cdot N \cdot C(CH_2) \cdot C_0H_4 \cdot CH_2$. Diese Konstitution kommt der im Hptw. (S. 309) als Methyl-p-tolyl-keton-hydrazon beschriebenen Verbindung zu (Darapsky bei Cuertus, Kor, J. pr. [2] 86, 114 Anm. 3). — B. Aus 2 Mol Methyl-p-tolyl-keton und 1 Mol Hydrazinhydrat in Gegenwart von Alkohol bei 140° (C., K.). — F: 136°.

Methyl-p-tolyl-keton-semicarbason $C_{10}H_{11}ON_2 = CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_3): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_4$ (S. 309). F: 204—205° bei sehr langsamem Erhitzen (Ruff, Strinbach, B. 48, 3465), 200° (Senderens, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 949; A. ch. [8] 28, 331).

¹) Diese Verbindung wird nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [i. I. 1920] von BLANC (Bl. [4] 33, 317) und von v. BRAUN, ENGEL (A. 436, 305) beschrieben.

Methyl-[2-chlor-4-methyl-phenyl]-keton, 2-Chlor-4-methyl-acetophenon $C_3H_4OCl=CH_3\cdot C_6H_3Cl\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus m-Chlor-toluol, Acetylchlorid und $AlCl_3$ (Borsche, Stackmann, Makaroff-Semijanski, B. 49, 2239). — Kp_{17} : 127°. — Gibt bei der Oxydation mit alkal. $KMnO_4$ -Lösung Chlorterephthalsäure. Liefert mit Salpeterschwefelsäure 6-Chlor-3-nitro-4-methyl-acetophenon.

Semicarbason $C_{10}H_{19}ON_2Cl = CH_3 \cdot C_6H_3Cl \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Blättchen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 192—194° (B., St., M.-S., B. 49, 2239).

Chlormethyl-p-tolyl-keton, ω -Chlor-4-methyl-acetophenon $C_0H_0CCl = CH_0 \cdot C_0H_0$ (S. 309). Liefert bei der Einw. von Natriumäthylat-Lösung bei -10° zwei stereoisomere 5-Chlor-3.4-oxido-2.4-di-p-tolyl-tetrahydrofurane (Syst. No. 2677) (Almström, B. 47, 849). Gibt mit Benzaldehyd bei Gegenwart von Natriumäthylat a-Phenyl- β -p-toluyl-āthylenoxyd (Jöblander, B. 50, 418).

Brommethyl-p-tolyl-keton, ω -Brom-4-methyl-acetophenon $C_0H_0OBr=CH_3\cdot C_0H_4$: $CO\cdot CH_4Br$ (8. 309). Gibt mit Natriumäthylat-Lösung bei —10°2 stereoisomere 5-Brom-3.4-oxido-2.4-di-p-tolyl-tetrahydrofurane (Syst. No. 2677) (Almström, B. 47, 850).

Jodmethyl-p-tolyl-keton, ω -Jod-4-methyl-acetophenon $C_9H_9OI = CH_2 \cdot C_8H_4 \cdot CO \cdot CH_2I$ (8. 310). B. Aus Chlormethyl-p-tolyl-keton, and NaI in Aceton (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 456). — Scharf riechende Nadeln (aus Alkohol). F: 42—43° (korr.).

Methyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-keton, 2-Nitro-4-methyl-acetophenon $C_0H_0O_0N=CH_3\cdot C_0H_3(NO_3)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 2-Nitro-4-methyl-benzoylessigsäure mit Wasser (Duff, Soc. 105, 2185). — Gelbes Öl. — Liefert beim Erhitzen mit Zinkstaub und Natronkalk 6.6'-Dimethyl-indigo.

Methyl-[6-chlor-8-nitro-4-methyl-phenyl]-keton, 6-Chlor-3-nitro-4-methyl-acetophenon C₂H₃O₃NCl = CH₃·C₆H₃Cl(NO₂)·CO·CH₃. B. Aus 2-Chlor-4-methyl-acetophenon und Salpetersäure (D: 1,52) in konz. Schwefelsäure bei 0° (Borsche, Stackmann, Makaroff-Semljanski, B. 49, 2240). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 75—76°. — Liefert mit Natrium-malonester 4-Nitro-5-methyl-2-acetyl-phenylmalonsäurediäthylester. Gibt beim Kochen mit Anilin und Natriumacetat 5-Nitro-2-anilino-4-methyl-acetophenon; reagiert analog mit Piperidin. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 127—129°.

Semicarbason $C_{10}H_{11}O_3N_4Cl = CH_3 \cdot C_6H_3Cl(NO_2) \cdot C(CH_3): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Nadeln (aus absol. Alkohol). Zersetzt sich bei 215—217° (B., Sr., M.-S., B. 49, 2241). 1 g löst sich in ca. 200 cm³ siedendem absolutem Alkohol.

- 14. 4'-Oxo-1-methyl-4-athyl-benzol, p-Tolyl-acetaldehyd $C_9H_{10}O=CH_{2}\cdot C_6H_{4}\cdot CH_{2}\cdot CHO$ (S. 310). B. Durch Einw. von heißer verdünnter Schwefelsäure auf p-Tolyl-äthylenglykoldiäthyläther (Späth, B. 47, 767; M. 36, 9). Kp₁₀: 96°.
- p-Tolyl-dichloracetaldehyd-hydrochlorid (?) C₂H₂OCl₃ = CH₃·C₄H₄·CCl₅·CHCl·OH(?). B. Bei der Einw. von Chloral auf Toluol in Gegenwart von AlCl₃ (FRANKFORTER, KRITCHEVSKY, Am. Soc. 36, 1518). Öl.
- 15. 1 0∞ 0 1.2.4 trimethyl benzol, 2.4 Dimethyl benzaldehyd $C_bH_{10}O=(CH_2)_aC_bH_3$: CHO (8. 310). B. Durch Einw. von eiskalter konzentrierter Schwefelsäure auf 1.4-Dimethyl dichlormethyl cyclohexadien (2.5)-ol (4) (Auwers, Müller, B. 44, 1608). Durch Kondensation mit N-Athyl N-m-tolyl benzylamin-sulfonsäure (4) und darauffolgende Oxydation entsteht ein Triphenylmethaniar betoff, der Wolle gelblichgrün färbt (Bayer & Co., D. R. P. 269214; C. 1914 I, 437; Frdl. 11, 231).

Oxime $C_2H_{11}ON = (CH_2)_2C_2H_2 \cdot CH : N \cdot OH (S. 310)$.

S. 311, Z. 2 v. o. hinter "Aluminiumchlorid" füge zu "erhält man das Rohozim; dieses liefert bei der Behandlung mit HOl in absolut-atherischer Lösung die syn-Form".

Axin $C_{10}H_{20}N_2 = (CH_2)_2C_0H_2 \cdot CH : N \cdot N : CH \cdot C_0H_2(CH_3)_2$ (S. 311). Gibt beim Erhitzen auf 260—310° Paeudocumol, 2.4-Dimethyl-benzonitril und sehr wenig 2.4.2'.4'-Tetramethyl-stilben (Custrus, J. pr. [2] 85, 483).

5-Chlor-2.4-dimethyl-benzaldehyd C₂H₄OCl = (CH₂)₂C₂H₂Cl·CHO. B. Man reduziert 5-Nitro-2.4-dimethyl-benzaldehyd mit NaHSO₂ und FeSO₄ in Sodaldsung zum Aminoderivat und ersetzt NH₂ durch Cl nach SANDMEYER (AUWERS; B. 44, 793). — F: 53°.

Semicarbason $C_{10}H_{12}ON_8Cl = (CH_2)_2C_0H_2Cl\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 254° (Auwers, B. 44. 793).

6-Chlor-2.4-dimethyl-benzaldehyd $C_0H_0OCl = (CH_0)_0C_0H_0Cl \cdot CHO$. B. Aus 3-Chlor-1.5-dimethyl-2- $[\beta$ -chlor-vinyl]-benzal bei der Oxydation mit KMnO₄ (Auwers, B. 44, 793, 808). — Flüssigkeit. Erstarrt in Eis-Kochsalz-Gemisch.

Oxim C₂H₁₀ONCl = (CH₂)₂C₅H₂Cl·CH:N·OH. Krystalle (AUWERS, B. 44, 808). — Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid 6-Chlor-2.4-dimethyl-benzonitril.

Semicarbason C₁₀H₁₀ON₂Cl = (CH₂)₂C₄H₂Cl·CH:N·NH·CO·NH₂. F: 219—220° (Au-WERS, B. 44, 793).

3.5-Dichlor-2.4-dimethyl-bensaldehyd $C_2H_8OCl_2 = (CH_2)_2C_4HCl_2 \cdot CHO$. B. Durch Einw, von konzentrierter oder schwach rauchender Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur auf 3.5-Dichlor-1.4-dimethyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(4) (Auwers, B. 44, 804) oder auf 3.5-Dichlor-2.4-dimethyl-benzalchlorid (Au.). — Nadeln (aus Petroläther + Benzol). F: 108-112°. - Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder bei der Oxydation mit KMnO, 3.5-Dichlor-2.4-dimethyl-benzoesäure.

Semicarbason $C_{10}H_{11}ON_3Cl_2=(CH_3)_2C_3HCl_2\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 231—232° (AUWERS, B. 44, 804).

16. 2'-Oxo-1.2.4-trimethyl-benzol, 2.5-Dimethyl-benzaldehyd, p-Xylylaldehyd $C_9H_{10}O = (CH_9)_9C_9H_9$ CHO (S. 311). B. Aus 2.5-Dimethyl-phenylmagnesiumbromid und Ameisensäureathylester in Ather bei -60° (GATTERMANN, A. 393, 219). Kp738: 219-220°. - Liefert mit Salpeterschwefelsäure 6-Nitro-2.5-dimethyl-benzaldehyd.

Oxime $C_0H_{11}ON = (CH_3)_3C_0H_3 \cdot CH : N \cdot OH$. a) $\beta \cdot Form$, ,,syn · Form 'C₀H₁₁ON = $(CH_3)_3C_0H_3 \cdot CH : N \cdot OH$ (8. 311) 1). Nadeln (aus Ather). F: 134-136° (GATTERMANN, A. 893, 220).

b) a-Form, "anti-Form" $C_0H_{11}ON = (CH_0)_0C_0H_0 \cdot CH : N \cdot OH$ (S. 311)1). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 64-65° (GATTERMANN, A. 393, 219).

4-Brom-2.5-dimethyl-bensaldehyd $C_9H_9OBr=(CH_3)_3C_6H_9Br\cdot CHO$. B. Aus 4-Brom-2.5-dimethyl-phenylmagnesiumbromid und Ameisensäureäthylester in Ather bei tiefer Temperatur (GATTERMANN, A. 898, 223). — Nadeln oder Blätter (aus Alkohol). F: 63,5°.

Oxim $C_0H_{10}ONBr = (CH_2)_2C_0H_2Br\cdot CH: N\cdot OH$. Nadeln. F: 113⁶ (G., A. 393, 224). F: 219° (G., A. 393, 224).

6-Nitro-2.5-dimethyl-benzaldehyd $C_9H_9O_9N=(CH_9)_9C_9H_9(NO_9)$ CHO. B. Aus 2.5-Dimethyl-benzaldehyd und Kaliumnitrat in konz. Schwefelsäure bei Kühlung mit Eis-Kochsalz-Gemisch (GATTERMANN, A. 393, 221). — Gelbe Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 120°. — Gibt mit Aceton und wäßrig-alkoholischer Natronlauge 4.7.4'.7'-Tetramethylindigo.

 $\begin{array}{lll} \textbf{Agin} & C_{18} H_{18} O_4 N_4 = (CH_2)_1 C_6 H_2 (NO_2) \cdot CH : N \cdot N : CH \cdot C_6 H_2 (NO_2) (CH_3)_2. & \text{Gelbliche Nadeln.} \\ \textbf{F} : & 162^a & (G., ~A.~ \textbf{393}, ~222). & \text{Schwer löslich in Alkohol.} \end{array}$

Semicarbason $C_{10}H_{12}O_2N_4 = (CH_2)_2C_0H_2(NO_2)\cdot CH: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 183° (G., A. 393, 222).

4. 0xo-Verbindungen $C_{10}H_{12}O$.

1. 11-Oxo-1-butyl-benzol, Butyrylbenzol, Propylphenylketon, a-Oxo-a-phenyl-butan, Butyrophenon C₁₀H₁₂O = C₆H₅·CO·CH₅·CH₅·CH₅·CH₆ (S. 313).

B. Durch Leiten von Benzoesaure und Buttersaure über ThO₅ bei 430—480° (Senderens, C. \(\tau\). 150, 112, 1337; Bl. [4] 7, 653; A. ch. [8] 28, 314), über Fe₂O₅ bei 430—490° (Mailhe, C. \(\tau\). 157, 220) oder über MnO bei 400—450° (Sabatier, Mailhe, C. \(\tau\). 158, 833). — Krystalle. F: 11° (Graziano, G. 45 II, 391), 8,5° (Se.). Kp₇₈₇₉₅: 231° (korr.) (Ge.); Kp₇₄₄: 2229° (korr.) (Se.); Kp₁₅: 116° (V. Auwers, A. 415, 160). D⁶₂: 1,001 (Se.); D¹⁰₃: 0,992 (Ge.); D^{10,10}₄: 0,992 (V. Au.). n^{10,2}₁₀: 1,5158; n¹⁰₁₀: 1,520; n^{10,2}₁₀: 1,5330; n^{10,2}₁₀: 1,5440 (V. Au.). Fast unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in Petroläther (Ge.). Gemische mit Xylol, Chlorbenzol oder Methylziemlich schwer löslich in Petroläther (GR.). Gemische mit Xylol, Chlorbenzol oder Methylbenzoat emittieren unter dem Einfluß von Kathodenstrahlen ein Bandenspektrum (GOLD-STEIN, C. 1910 I, 2057; II, 65). — Färbt sich namentlich im Licht allmählich gelb (Gr., G. 45 II, 392). Wird von Salpetersäure (D: 1,38) zu Benzoesäure und Propionsäure oxydiert (GR., G. 45 II, 395). Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 300° (Sa., M., C. r. 158, 833), mit Ameisensäure in Gegenwart von Nickel bei 300° (M., DE GODON, Bl. [4] 21, 62) oder mit amalgamiertem Zink und Salzsäure (CLEMMENSEN, B. 46, 1839) Butylbenzol. Die bei der Umsetzung mit Natriumamid entstehende Natriumahiden Liefer und Salzsäure (CLEMMENSEN, B. verbindung liefert mit Athyljodid ω.ω-Diāthyl-acetophenon, mit Benzylchlorid ω-Athyl-ω-benzyl-acetophenon und ω-Athyl-ω-ω-dibenzyl-acetophenon (Haller, Bauer, C. r. 150, 1476), mit β -Jod-propionsäureäthylester γ -Benzoyl-n-capronsäureäthylester (H., B., C. r. 153, 151), mit Chlorameisensäureäthylester die Äthylkohlensäureester des α -Oxy- α -phenyl-

¹⁾ Zur Konfiguration vgl. Anm. 1, S. 121.

a-butylens und des β -Oxy-a-äthyl-zimtsäureäthylesters (H., B., C.r. 152, 554). Kryoskopische Messung der Geschwindigkeit der Reaktion von Butyrophenon mit Phenylhydrazin: Oddo, G. 45 I, 277. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine stark fluorescierende Lösung (Gr., G. 45 II, 391).

Propylphenylketimid, Butyrophenonimid $C_{10}H_{13}N=C_6H_5\cdot C(:NH)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Umsetzung von Benzonitril mit Propylmagnesiumbromid und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Eisessig in Äther (MOUREU, MIGNONAC, A. ch. [9] 14, 333; vgl. C. r. 156, 1805). — Kp₁₀: 108—108,5°; D¹⁰: 0,9751. n_5^{10} : 1,5353. — Liefert beim Erhitzen bis auf 180° unter vermindertem Druck a-[a-Phenyl-butyliden-amino]-a-phenyl-a-butylen $CH_2\cdot CH_2\cdot C(C_6H_5):N\cdot C(C_6H_5):CH\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot (Syst. No. 1709)$ (M., M., C. r. 159, 151; A. ch. [9] 14, 357). — $C_{10}H_{13}N+HCl$ (M., M., A. ch. [9] 14, 333).

Butyrophenon - acetylimid $C_{13}H_{16}ON = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Acetylchlorid auf die aus Benzonitril und Propylmagnesiumbromid entstehende Magnesiumverbindung (MOUREU, MIGMONAC, A. ch. [9] 14, 346). — Nadeln (aus Wasser). F: 115°.

[a-Phenyl-butyliden]-carbamidsäureäthylester, Butyrophenon-carbäthoxyimid $C_{13}H_{17}O_2N=C_4H_5\cdot C(:N\cdot CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Chlorameisensäureäthylester auf die aus Benzonitril und Propylmagnesiumbromid entstehende Magnesiumverbindung (MOUREU, MIGNONAC, A. ch. [9] 14, 347). — Kp₂₅: 190—192°.

Propylphenylketoxim, Butyrophenonoxim $C_{10}H_{13}ON = C_{0}H_{5} \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot (S. 313)$. F: 49° (Mailhe, Murat, Bl. [4] 9, 466; Graziano, G. 45 II, 393), 48° (Sendersens, C. r. 150, 1337; Bl. [4] 7, 653; A. ch. [8] 28, 315). Kp: 248° (unter teilweiser Zers.) (M., M.). — Lagert sich bei der Einw. von PCl_{5} in Ather in Butyranilid um (Gr.). Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel neben beträchtlichen Mengen eines Gemisches von a-Phenyl-butan und a-Phenyl-a-butylen nur wenig a-Phenyl-butylamin und Bis-[a-phenyl-butyl]-amin (M., M.).

Butyrophenonsemicarbason $C_{11}H_{15}ON_3 = C_4H_5 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

[γ-Brom-propyl]-phenyl-keton, γ-Brom-butyrophenon C₁₀H₁₁OBr=C₆H₅·CO·CH₂·CH₂·CH₂Br (S. 314). B. (Aus Benzoyleyelopropan (Perkin, Soc. 47, 844)); Kishner (Ж. 43, 1164, 1168; C. 1912 I, 1458) erhielt aus verschieden dargestellten Ausgangsmaterialien Präparate mit verschiedenen Eigenschaften: Nadeln (aus Petroläther), F: 30,5° [Ausgangsmaterial aus 1-Benzoyl-cyclopropan-carbonsäure-(1)] und Tafeln (aus Petroläther), F: 35° [Ausgangsmaterial aus Cyclopropancarbonsäure-hlorid, Benzol und AlCl₃]. — Durch Einw. von alkoh. Kalilauge entsteht Benzoyleyelopropan (K.). Reagiert nicht mit Hydroxylamin, Hydrazin oder Semicarbazid (Widman, A. 400, 130).

2. I¹-Oxo-1-butyl-benzol, Āthylbenzylketon, β-Oxo-a-phenyl-butan C₁₀H₁₃O = C_aH₅·CH₂·CO·CH₃·CH₃ (S. 314). B. Aus Phenylessigsāure und Propionsāure beim Leiten über ThO₂ oder ZrO₃ bei 400—430° (Senderens, C. τ. 150, 1338; Bl. [4] 7, 655; A. ch. [8] 28, 320) oder über FeO oder Fe₂O₃ bei 430—490° (Mailhe, C. τ. 157, 220). — Kp₇₅₅: 230° (korr.); D²: 1,002 (S.). — Bildet entgegen den Angaben von Popow (Ж. 4, 216; B. 5,501) mit NaHSO₃ eine krystallisierte Verbindung (Guareschi, G. 48 II, 92). Liefert mit Cyanessigester und alkoh. Ammoniak 2.6-Dioxo-4-āthyl-4-benzyl-3.5-dicyan-piperidin (G.; Kon, Thorpe, Soc. 115, 704).

Semicarbason $C_1H_{15}ON_3 = C_4H_5 \cdot CH_2 \cdot C(C_2H_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 314). Prismen. F: 135,5° (Senderens, C. r. 150, 1338; Bl. [4] 7, 655; A. ch. [8] 28, 320).

3. P-Oxo-1-butyl-benzol, Methyl-β-phenāthyl-keton, γ-Oxo-α-phenyl-butan, Benzylaceton C₁₀H₁₁O = C₆H₅·CH₂·CH₂·CH₂·CO·CH₃ (S. 314). B. Aus Benzalaceton und 2 Atomen Wasserstoff in Ather oder Essigester bei Gegenwart von Platinschwarz (Vavon, C. τ. 154, 1706; A. ch. [9] 1, 190) oder in Alkohol bei Gegenwart von kolloidalem Palladium (Smith, Soc. 105, 1708); Geschwindigkeit dieser Reaktion: Salkind, Ж. 50, 30; C. 1926 III, 1391. Bei der elektrolytischen Reduktion von Benzalaceton in einem mit Kaliumacetat versetzten Gemisch von Essigester, Alkohol und Wasser (Law, Soc. 101, 1030). Beim Erhitzen von α-Benzyl-acetessigsäureäthylester mit Wasser auf 250° (Meerwein, A. 398, 249). Aus α-Benzyl-acetessigsäureäthylester im Organismus des Hundes (Hermanns, H. 65, 238). Durch Umsetzen der Natriumverbindung des Acetonoxalesters mit Benzylchlorid und Kochen des Reaktionsproduktes mit alkoh. Kalilauge (Körz, Lemmen, J. pr. [2] 90, 389). Aus β-Phenyl-propionsäure und Essigsäure beim Leiten über ThO₂ bei 430—440° (Senderens, C. r. 152, 385; Bl. [4] 9, 951; A. ch. [8] 28, 325). — Kp: 233—234°; Kp₁₃: 110—112°; D'': 0,992; n''₅: 1,514 (V.). Dichte und Viscosität von Gemischen mit Isoamylacetat:

DUNSTAN, HILDITCH, Z. El. Ch. 18, 187. — Liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure Butylbenzol (CLEMMENSEN, B. 46, 1840). — Verhalten im Organismus: HE., H. 85. 239.

Oxim $C_{10}H_{13}ON = C_{4}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot C(CH_{3}) : N \cdot OH$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 87° (Vavon, C. τ . 154, 1706; A. ch. [9] 1, 191), 82° (Salkind, \mathcal{H} . 50, 32; C. 1923 III, 1391), 80° (Senderens, C. τ . 152, 385; Bl. [4] 9, 951; A. ch. [8] 28, 325).

Semicarbason $C_{11}H_{15}ON_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$ (S. 315). B. Durch Reduktion von Benzalacetonsemicarbazon mit Natriumamalgam in Alkohol bei 40° bis 50° (Kessler, Ruff, B. 45, 29). — Nadeln (aus Alkohol oder verd. Methanol). F: 148° (Jacobson, Jost, A. 400, 217), 146° (Kess., R.; Pickard, Kenyon, Soc. 105, 1125), 144° (Bland, Thorpe, Soc. 101, 891; Vavon, A. ch. [9] 1, 191), 142° (Salkind, \mathcal{H} . 50, 32; C. 1923 III, 1391), 136° (Senderens, C. r. 152, 385; Bl. [4] 9, 951; A. ch. [8] 28, 325). Fast unlöslich in Wasser (J., J.), schwer löslich in Ligroin (Kess., R.).

- $a.\beta$ -Dibrom- γ -oxo-a-[2-nitro-phenyl]-butan, 2-Nitro-benzalacetondibromid $C_{10}H_9O_3NBr_9=O_2N\cdot C_0H_4\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO\cdot CH_2$. B. Aus 2-Nitro-benzalaceton und Brom in Eisessig (Heller, B. 44, 2110). Nadeln (aus Ligroin). F: 102° . Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig oder wäßrigalkoholischer Salzsäure Chinaldin und etwas Tetrahydrochinaldin.
- 4. 1°-Oxo-1-butyl-benzol, δ -Oxo-a-phenyl-butan, γ -Phenyl-butyraldehyd $C_{10}H_{12}O=C_0H_1\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CHO$. B. Aus [δ -Nitro-butyl]-benzol durch Reduktion des Natriumsalzes mit SnCl₂ und konz. Salzsäure und Kochen des Reaktionsprodukts mit δ^0 /ojeer Schwefelsäure (v. Braun, Kruber, B. 45, 398). Durch Einw. von Natriumhypochlorit-Lösung auf a-Amino- δ -phenyl-n-valeriansäure (v. B., K., B. 45, 394). Kp₁₇: 129—131°.

Dimethylacetal $C_{18}H_{18}O_8 = C_9H_8 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_5 \cdot CH_6)_3$. B. Aus γ -Phenylbutyraldehyd und methylalkoholischer Salzsaure (v. Braun, Kruber, B. 45, 398). — Kp₉: 121—124°.

Semicarbason $C_{11}H_{18}ON_2 = C_2H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Blattchen (aus Methanol). F: 104—105° (v. Braun, Kruber, B. 45, 398).

- 5. δ -Oxo- β -phenyl-butan, β -Phenyl-butyraldehyd, β -Methyl-hydrozimt-aldehyd $C_{10}H_{10}O = C_0H_{1} \cdot CH(CH_2) \cdot CH_2 \cdot CHO$. B. Aus [γ -Nitro-sek.-butyl]-benzol durch Reduktion des Natriumsalzes mit SnCl₂ und Salzsäure und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit $15^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure (v. Braun, Grabowski, Kirschbaum, B. 46, 1282). Schaff riechende Flüssigkeit. Kp₂: 110° .
- 6. 1-[P-Metho-propyliden]-cyclohexadien-(2.5)-on-(4), p-Benzochinon-methyläthylmethid $C_{10}H_{11}O=\frac{CH_1}{C_1H_1}C:C < \frac{CH:CH}{CH:CH} > CO$.
- **2.3.5.1**¹¹.1¹¹ Pentabrom -1 [1¹ metho propyliden] cyclohexadien (2.5) on (4) $C_{10}H_{1}OBr_{5} = \frac{CHBr_{5}}{C_{2}H_{5}}C:C < \frac{CH:CBr}{CBr:CBr} > CO$ (8.316). Ist wahrscheinlich 3.5.1².1¹¹.1¹¹. Pentabrom -1 [1¹ metho propyliden] cyclohexadien (2.5) on (4) (ZINCKE, A. 388, 298).
- **2.8.5.6.1**¹¹.1¹¹. Hexabrom -1-[1¹-metho-propyliden] cyclohexadien (2.5) on (4) $C_{10}H_6OBr_6 = \frac{CHBr_2}{C_2H_6} > C:C < \frac{CBr:CBr}{CBr:CBr} > CO$ (8. 317). Ist wahrscheinlich 3.5.1².1².1¹¹.1¹¹. Hexabrom -1-[1¹-metho-propyliden] cyclohexadien (2.5) on (4) (ZINCKE, A. 388, 298).
- 7. Isobutyrylbenzol, Isopropylphenylketon, α-Oxo-β-methyl-α-phenylpropan, Isobutyrophenon C₁₀H₁₂O = C₆H₅·CO·CH(CH₂)₂ (S. 316). B. Durch Oxydation von Isopropylphenylcarbinol mit Chromschwefelsäure (FAWORSKI, MANDRYKA, Ж. 44, 1388; J. pr. [2] 88, 690). Aus trimolekularem α-Brom-isobutyraldehyd (Syst. No. 2952) und Benzol in Gegenwart von AlCl₂ (FRANKE, KLEIN, M. 83, 1235). Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von überschüssigem Benzaldehyd auf Isopropylmagnesiumjodid (MARSHALL, Soc. 105, 532; 107, 520). Aus Benzoesäure und Isobuttersäure beim Leiten über ThO₂ bei 450—470° (SENDERENS, C. r. 150, 112, 1337; Bl. [4] 7, 653; A. ch. [8] 28, 315), über Fe₂O₂ bei 430—490° (MAILHE, C. r. 157, 220) oder über MnO bis 400—450° (SABATIER, MAILHE, C. r. 158, 833). Reinigung durch Umsetzung mit Hydroxylamin und Erwärmen des Oxims mit Formaldehyd und verd. Salzsäure: Lapworth, Steele, Soc. 99, 1884. Kp₇₄₆: 220°

(korr.) (Se.); Kp: 222,1—222,3° (Auwers, Eisenlohr, J. pr. [2] 82, 132); Kp₃₁: 125,5° (v. Auwers, B. 45, 2771); Kp₁₆: 95—98° (Fa., Man.). D₆^a: 0,9996; D₂₀^a: 0,9848 (Fa., Man.); D₁₅^a: 0,9886 (L., St.); D₄^{a,5}: 0,9871; D₄^{a,5}: 0,9863 (Au., Ei.; v. Au.). n₂^{a,5}: 1,5146; n₂^{a,5}: 1,5196; n₃^{a,5}: 1,5320; n₄^{a,5}: 1,5431 (Au., Ei.); n₂^{a,6}: 1,5145; n₂^{a,6}: 1,5192; n₃^{a,6}: 1,5317; n₄^{a,6}: 1,5429 (v. Au.). — Wird bei 300° in Gegenwart von Nickel durch Wasserstoff (Sa., Mai., C. r. 158, 833) oder durch Ameisensäure (Mai., de Godon, Bl. [4] 31, 62) zu Isobutylbenzol reduziert. Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam und verd. Alkohol Isopropylphenylcarbinol (Franke, Klein, M. 33, 1237). Liefert mit PBr₅ in Petroläther [a-Brom-isopropyl]-phenylketon (Fa., Man., & 44, 1388; J. pr. [2] 88, 691). Gibt mit Athylnitrit und Natriumāthylat in Alkohol Acetonoxim, Athylbenzoat und Natriumbenzoat (L., St., Soc. 99, 1886). Die durch Umsetzung mit Natriumamid entstehende Natriumverbindung liefert mit Methylbromid oder Methyljodid ω.ω.ω.Trimethyl-acetophenon (Haller, Bauer, C. r. 148, 72); analog verlaufen die Reaktionen mit Bromessigsäureäthylester (H., B., C. r. 153, 150), Epichlorhydrin und Epibromhydrin (R.-L., H., C. r. 158, 1303). Athylenchlorobromid und Athylenbromid entstehen ω.ω-Dimethyl--[p-chlor-propyl]-acetophenon und β.ζ-Dimethyl-β.ζ-dibenzoyl-heptan; analog verläuft die Reaktion mit Trimethylenbromid (H., B., C. r. 152, 1639, 1642; vgl. H., R.-L., A. ch. [9] 8, 11). Durch Umsetzung der Natriumverbindung mit Chloressigsäureäthylester entsteht β-Isopropyl-β-phenyl-glycidsäureäthylester (H., R.-L., C. r. 159, 145). Die Natriumverbindung liefert mit Benzoylchlorid β-β-Dibenzoyl-propa und das Benzoat des α-Oxy-β-methyl-α-phenyl-α-propylens (H., B., C. r. 153, 146), mit Chlorameisensäureäthylester den Athylkohlensäureester des α-Oxy-β-methyl-α-phenyl-α-phenyl-α-phenyl-α-phenyl-α-phenyl-α-phenyl-α-phenyl-α-phenyl-α-phenyl-α-phenyl-α-phenyl-α-phenyl-α-phenyl-α-phenyl-α-phenyl-α-ph

Isopropylphenylketimid, Isobutyrophenonimid $C_{10}H_{13}N=C_6H_5\cdot C(:NH)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Umsetzung von Benzonitril mit Isopropylmagnesiumbromid und Behandlung der entstandenen Magnesiumverbindung mit Eisessig in Äther (Moureu, Mignonac, A. ch. [9] 14, 333). — Kp₈: 98—100°. — Liefert beim Erhitzen bis auf 180° unter vermindertem Druck a-[a-Phenyl-isobutyliden-amino]- β -methyl-a-phenyl-a-propylen (CH₃)₂CH·C(C₆H₅): N·C(C₆H₅): C(CH₃)₂ (M., M., C. τ . 159, 151; A. ch. [9] 14, 357).

Isopropylphenylketoxim, Isobutyrophenonoxim $C_{10}H_{13}ON = C_8H_8 \cdot C(: N \cdot OH) \cdot CH(CH_8)_2$ (vgl. S. 316). Tafeln (aus Petroläther). F: 94° (Lapworth, Steele, Soc. 99, 1885); die abweichenden Angaben im Hptw. (vgl. a. Senderens, C. r. 150, 1337; Bl. [4] 7, 653; A. ch. [8] 28, 315; Franke, Klein, M. 38, 1239) beziehen sich wohl auf unreine Präparate (L., St.). Kp_{11} : 135—136° (F., K.).

Isobutyrophenonoxim-acetat $C_{12}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(CH_3)_2$. Kp₁₀: 147—149° (Franke, Klein, M. 33, 1240).

Isobutyrophenonsemicarbason $C_{11}H_{15}ON_3 = C_0H_5 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH(CH_3)_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 181° (Lapworth, Steele, Soc. 99, 1885), 166—167° (Faworski, Mandeyka, 3K. 44, 1388; $J_{\infty}pr$. [2] 68, 691).

[a-Brom-isopropyl]-phenyl-keton $C_{10}H_{11}OBr = C_6H_5 \cdot CO \cdot CBr(CH_3)_2$ (S. 316). B. Aus Isopropylphenylketon und PBr₅ in Petrolather (Faworski, Mandryka, 3k. 44, 1388; J. pr. [2] 88, 691). — Erstarrt bei —20° nicht. Kp₁₈: 129—130°. D*: 1,3845; D*: 1,3652. — Gibt beim Kochen mit Wasser und BaCO₃ Dimethyl-benzoyl-carbinol.

8. 21-Oxo-1-methyl-2-propyl-benzol, 2-Propionyl-toluol, Äthyl-o-tolyl-keton, a-Oxo-a-o-tolyl-propan, 2-Methyl-propiophenon C₁₀H₁₂O = CH₃·C₄H₄·CO·CH₃·CH₄ (S. 317). B. Aus o-Tolyylsäure und Propionsäure beim Leiten über ThO₂ bei 460° (Senderens, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 949; A. ch. [8] 28, 332). — Riecht eitronen-ähnlich. Kp₇₄₅: 224° (korr.). D²₄: 1,0119.

Semicarbason $C_{11}H_{11}ON_2 = CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot C(C_2H_2) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (vgl. S. 317). F: 169° (8., C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 949; A. ch. [8] 28, 332).

- 9. 2°-Oxo-1-methyl-2-propyl-benzol, β -Oxo-a-o-tolyl-propan, o-Tolylaceton $C_{10}H_{12}O = CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$.
- **4.6-Dinitro-2-methyl-phenylaceton** $C_{10}H_{10}O_5N_2=CH_3\cdot C_6H_1(NO_5)_3\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus α -[4.6-Dinitro-2-methyl-phenyl]-acetessigsäureäthylester beim Behandeln mit verd. Schwefelsäure (Borsche, Fiedler, B. 46, 2130). Gelbliche Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 103—104°.
- 10. S¹-Oxo-1-methyl-3-propyl-benzol, 3-Propionyl-toluol, Äthyl-m-tolyl-keton, α-Oxo-α-m-tolyl-propan, 3-Methyl-propionhenon C₁₀H₁₄O = CH₃·C₆H₄·CO·CH₁·CH₂ (S. 317). B. Aus m-Toluylsäure und Propionsäure beim Leiten über ThO₃

bei 460° (Senderens, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 949; A. ch. [8] 28, 332). — Kp₇₄₅: 234° (korr.). Dr. 1.0059.

Semicarbason $C_{13}H_{16}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(C_9H_8) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 317). F: 166° (S., C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 949; A. ch. [8] 28, 332).

- 11. 3²-Oxo-1-methyl-3-propyl-benzol, β -Oxo-a-m-tolyl-propan, m-Tolylaceton $C_{10}H_{11}O=CH_1\cdot C_3H_4\cdot CH_1\cdot CO\cdot CH_1\cdot$
- 4.6-Dinitro-8-methyl-phenylaceton $C_{10}H_{10}O_5N_2=CH_3\cdot C_9H_2(NO_2)_8\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus a-[4.6-Dinitro-3-methyl-phenyl]-acetessigsäureäthylester durch Auflösen in konz. Schwefelsäure und Zufügen von Wasser (Borsche, Fiedler, B. 48, 2125). Blättchen (aus Alkohol). F: 92°.
- 12. I^1 -Oxo-1-methyl-4-propyl-benzol, 4-Propyl-benzaldehyd $C_{10}H_{12}O=CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot CHO$. B. Aus 4-Propyl-benzylchlorid 1) und Hexamethylentetramin in siedendem verdünntem Alkohol (Fabr. de Laire, D. R. P. 268786; C. 1914 I, 589; Frdl. 11, 197). Kp₁₂: 112—114.

Semicarbason $C_{11}H_{14}ON_3 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 228—229° (Fabr. de Laire, D. R. P. 268786).

13. 4^1 -Oxo-1-methyl-1-propyl-benzol, 1-Propionyl-toluol, 1thyl-p-tolyl-keton, a-Oxo-a-p-tolyl-propan, 1-Methyl-propiophenon $C_{10}H_{12}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$ (S. 317). B. Aus a-Chlor- β -p-tolyl-a-butylen durch Oxydation mit KMnO₄ in wabr. Aceton (v. Auwers, B. 49, 2400). Aus p-Toluylsaure und Propionsaure beim Leiten über ThO₂ bei 460° (Sendens, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 949; A. ch. [8] 28, 332). — Riecht fenchelähnlich. Kp₇₄₅: 238° (korr.) (S.); Kp₁₈: 119—120°; Kp₁₄: 113° (v. Au., B. 49, 2400). D₁²: 1,0053 (S.); D₁^{20,1}: 0,9900; D₁^{20,1}: 0,9883 (v. Au., A. 408, 244; B. 49, 2400). n₀^{20,1}: 1,5218; n₀^{20,1}: 1,5407; n₁^{20,1}: 1,5529 (v. Au.). — Liefert beim Erwärmen mit CS₂ und festem Kali die Verbindung $CH_2 \cdot C_0 + H_4 \cdot CO \cdot C(CH_2) \cdot C \cdot C_0 + H_4 \cdot CH_2$ (Syst. No. 2769) (Kelber, Schwarz, B. 45, 146).

Äthyl-p-tolyl-ketimid $C_{10}H_{12}N=CH_3\cdot C_4H_4\cdot C(:NH)\cdot CH_3\cdot CH_3$. B. Durch Umsetzung von p-Toluylsäurenitril mit Äthylmagnesiumbromid und Behandlung der entstandenen Magnesiumverbindung mit Eisessig in Äther (MOUREU, MIGNONAC, A. ch. [9] 14, 334). — Kp_{3,5}: 94—96°; D₁^{6,5}: 0,9805; $n_3^{6,6}$: 1,5448 (M., M., C. r. 159, 151; A. ch. [9] 14, 334). — Geht beim Erhitzen bis auf 180° unter vermindertem Druck in $a\cdot[a\cdot p\text{-Tolyl-propyliden-amino}]$ - $a\cdot p$ -tolyl- $a\cdot p$ -ropylen $CH_3\cdot C_4H_4\cdot C(C_2H_3):N\cdot C(:CH\cdot CH_3)\cdot C_4H_4\cdot CH_3$ über (M., M., C. r. 159, 151; A. ch. [9] 14, 359).

Semicarbason des Äthyl-p-tolyl-ketóns $C_{11}H_{18}ON_{2}=CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot C(C_{2}H_{5}):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_{2}$. Nadeln (aus Methanol). F: 186,5° bzw. 187° (v. Auwers, A. 408, 243; B. 49, 2400), 180° (Senderens, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 949; A. ch. [8] 28, 332).

[a-Brom-äthyl]-p-tolyl-keton, a-Brom-p-methyl-propiophenon $C_{10}H_{11}OBr=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH_3$ (S. 318). B. Aus a-Brom-propionylchlorid oder a-Brom-propionylbromid, Toluol und AlCl₃ in CS₃ (Kunckell, C. 1912 I, 1557). — F: 73⁶.

14. 1-Methyl-3-isopropyliden-cyclohexadien-(1.4)-on-(6) $C_{10}H_{11}O=(CH_3)_2C:C < CH:C(CH_3)_2C:C < CH:C(CH_3)_2C:C$

5-Brom-1-methyl-3- $[\beta,\beta,\beta',\beta'$ -tetrabrom-isopropyliden]-cyclohexadfen-(1.4)-on-(6) $C_{10}H_7OBr_5 = (CHBr_2)_3C:C < CH:C(CH_2)$ CO. B. Durch Einw. von Wasser auf $\alpha.\alpha.\beta.\gamma.\gamma$ -Pentabrom- β -[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-propan in Aceton (ZINCKE, A. 400, 37). — Goldgelbe Prismen (aus Eisessig oder Benzol). F: 180—181°. Leicht löslich in Chloroform und warmem Eisessig, schwer in Benzin. — Liefert bei Reduktion mit Zinnchlorür und Eisessig und Acetylierung des Reaktionsprodukts $\alpha.\gamma.\gamma$ -Tribrom- β -[5-brom-4-acetoxy-3-methyl-phenyl]-a-propylen. Gibt mit HBr in Eisessig $\alpha.\alpha.\beta.\gamma.\gamma$ -Pentabrom- β -[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-propan. Wird durch Erwärmen mit Natronlauge zersetzt. Liefert mit rauchender Schwefelsäure in Eisessig $\alpha.\alpha.\gamma.\gamma$ -Tetrabrom- β -oxy- β -[5-brom-4-oxy-3-methyl-phenyl]-propan, mit Methanol und wenig konz. Schwefelsäure den Monomethyläther, mit Acetanhydrid und wenig konz. Schwefelsäure das Diacetat dieser Verbinden. Gibt beim Schütteln mit Anilin in Eisessig 5-Brom-6-oxy-1-methyl-3-[$\beta.\beta.\beta'.\beta'$ -tetrabrom- α -anilino-isopropyl]-benzol. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangefarben.

Vgl. darüber nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] BERT. C. r. 198, 374.

C. 1918 I, 1972.

S. 319, Z. 21 v. u. statt "4-Methoxy-4'-isopropyl-" lies "4' (oder 4)-Methoxy-4 (oder 4')-isopropyl-".

Bis - [4-isopropyl-bensal] - hydrasin, Cuminaldasin, Cuminalasin $C_{20}H_{24}N_2 = (CH_3)_2CH \cdot C_4H_4 \cdot CH : N \cdot N : CH \cdot C_4H_4 \cdot CH (CH_3)_2$ (S. 321). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 113,6° (Pascal, Normand, Bl. [4] 9, 1037), 111° (Curtius, J. pr. [2] 85, 162). Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol und Ligroin, unlöslich in Wasser (C.). — Zersetzt sich von 281° ab unter Bildung von 4.4′-Diisopropyl-stilben (P., N.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium-amalgam in siedendem Alkohol Cuminaldehyd-cuminylhydrazon und N.N′-Dicuminylhydrazin (Syst. No. 2071) (C.). Liefert mit Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol Cuminaldehyd-semicarbazon (Knöffer, M. 32, 757).

Cuminaldehyd-semicarbason, Cuminol-semicarbason $C_{11}H_{15}ON_3 = (CH_2)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$ (S. 321). F: 211° (Wabunis, Lekos, B. 43, 660), 207° (Knöpfer, M. 31, 94). 15 The lösen sich bei gewöhnlicher Temperatur in 100 Th. Eisessig (W., L.). — Gibt mit überschüssigem Phenylhydrazin in siedendem Eisessig Cuminaldehyd-phenylhydrazon (Kn.).

3 - Nitro - 4 - isopropyl - bensaldehyd, 3 - Nitro - cuminol $C_{10}H_{11}O_{2}N=(CH_{2})_{2}CH \cdot C_{6}H_{2}(NO_{2}) \cdot CHO$ (8. 322). F: 53—54° (Pizzuti, G. 40 II, 236). — Liefert mit 1 Mol 3-Methyl-1-phenyl - pyrazolon - (5) 3-Methyl-1-phenyl-4-[3-nitro-4-isopropyl-benzal]-pyrazolon - (5); bei der Einw. von 2 Mol 3-Methyl-1-phenyl-pyrazolon - (5) entsteht eine gelbliche, bei 151—153° schmelzende Verbindung. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 123°.

Oxim C₁₀H₁₀O₂N₂ = (CH₂)₂CH·C₂H₂(NO₂)·CH·N·OH. Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 74—76° (P., G. 40 II, 237). Unlöslich in Wasser und Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Benzol, Äther und Chloroform. — Färbt sich im Licht gelbrot.

Semicarbason $C_{11}H_{14}O_2N_4 = (CH_2)_2CH \cdot C_4H_2(NO_2) \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 222° (P., G. 40 II, 238). Unlöslich in Wasser, Äther und Ligroin, schwer löslich in Essigsäure und Chloroform, leichter in siedendem Alkohol. — Färbt sich im Licht gelb.

16. I'-Oxo-1,4-didthyl-benzol, 4-Åthyl-1-acetyl-benzol, Methyl-[4-dthyl-phenyl]-keton, 4-Åthyl-acetophenon $C_{10}H_{10}O=CH_{1}\cdot CH_{1}\cdot C_{2}H_{4}\cdot CO\cdot CH_{1}$ (S. 322). Kp: 236°; D₁: 0,9943; n₂: 1,5277; n₃: 1,533; n₃: 1,5474; n₇: 1,5604 (v. Auwers, A. 419, 116 Anm. 1).

Chlormethyl-[4-āthyl-phenyl]-keton, a-Chlor-4-āthyl-acetophenon $C_{10}H_{11}OCl=CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot C_{10}\cdot CH_{2}\cdot C_{10}\cdot CH_{2}\cdot C_{10}\cdot CH_{2}\cdot CH_{$

Brommethyl-[4-āthyl-phenyl]-keton, a-Brom-4-āthyl-acetophenon $C_{10}H_{11}OBr = CH_{1} \cdot CH_{2} \cdot C_{0}H_{4} \cdot CO \cdot CH_{2}Br$. B. Aus Äthylbenzol, Bromacetylbromid und AlCl₂ in CS₂ (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 21, 458). — Scharf riechende Plättchen. F: 33—34° (korr.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

17. 4¹-0xo-1.2-dimethyl-4-āthyl-benzol, 1.2-Dimethyl-4-acetyl-benzol, 4-Acetyl-o-xylol, Methyl-f3.4-dimethyl-phenyl]-keton, 3.4-Dimethyl-acetophenon $C_{10}H_{12}O=(CH_3)_4C_6H_3\cdot CO\cdot CH_3$ (8. 323). $Kp_{744}:244-246^6$ (Mazurewitsch, Ж. 48, 975 Anm.; C. 1911 II, 1921); $Kp:250.6-251.2^6$ (v. Auwers, B. 45, 2780). $D_4^{144}:1,0090;$ $n_{\pi}^{\alpha}:1,5356;$ $n_{\pi}^{\beta}:1,5413;$ $n_{\pi}^{\beta}:1,5560;$ $n_{\pi}^{\gamma}:1,5694$ (v. Au.).

Chlormethyl-[3.4-dimethyl-phenyl]-keton, ω -Chlor-3.4-dimethyl-acetophenon $C_{10}H_{11}OCl = (CH_4)_3C_0H_3 \cdot CO \cdot CH_2Cl \ (S. 323)$. Gibt bei der Oxydation mit alkal. KMnO₄-Lösung 4-Methyl-isophthalsäure (Jörlander, B. 50, 1459). Gibt mit Benzaldehyd in Gegenwart von Natriumäthylat a-Phenyl- β -[3.4-dimethyl-benzoyl]-āthylenoxyd.

Brommethyl-[3.4-dimethyl-phenyl]-keton, ω -Brom-3.4-dimethyl-acetophenon $C_{10}H_{11}OBr=(CH_3)_2C_4H_3\cdot CO\cdot CH_3Br.$ B. Aus o-Xylol, Bromacetylbromid und AlCl₃ in CS_2 (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 457). — Stechend riechende, schwach bräunliche Nadeln (aus Ligroin). F: 62° (korr.).

- 18. 4° 0∞ 0 1.2 dimethyl 4 dthyl benzol, 3.4-Dimethyl-phenylacetal-dehyd $C_{10}H_{10}O = (CH_3)_2C_4H_3 \cdot CH_3 \cdot CH$
- 19. 2¹-Oxo-1.4-dimethyl-2-dthyl-benzol, 1.4-Dimethyl-2-acetyl-benzol, 2-Acetyl-p-xylol, Methyl-[2.5-dimethyl-phenyl]-keton, 2.5-Dimethyl-aceto-phenon $C_{10}H_{13}O=(CH_3)_2C_4H_3\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 324). B. {Aus 75 g Acetylchlorid (Guerbet, C. r. 125, 35]; Freund, Fleischer, A. 414, 5). Kp₇₄₇: 223—224° (Mazure-witsch, Ж. 43, 975 Anm.; C. 1911 II, 1921); Kp₁₃: 107° (v. Auwers, A. 408, 244). D₄¹³: 0,9963; n_{α}^{14} : 1,5248; n_{β}^{14} : 1,530; n_{β}^{16} : 1,5435; n_{γ}^{14} : 1,5555 (v. Au.). Liefert beim Erhitzen mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 1.4-Dimethyl-2-äthyl-benzol (Fr., Fl., A. 414, 6). Gibt beim Erhitzen mit farblosem Schwefelammonium im Autoklaven auf 215° 1.4-Dimethyl-2-āthyl-benzol, 2.5-Dimethyl-phenylessigsäureamid (?) und Spuren von 2.5-Dimethyl-phenylessigsäure (Will-Gebodt, Scholtz, J. pr. [2] 81, 386).

Semicarbason $C_{11}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2C_4H_2 \cdot C(CH_3): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Blättchen (aus Methanol). F: 168—169° (v. Auwers, A. 408, 244).

20. 2¹-Oxo-1.5-dimethyl-2-åthyl-benzol, 1.5-Dimethyl-2-acetyl-benzol, 4-Acetyl-m-xylol, Methyl- $\{2.4-dimethyl-phenyl\}$ - keton, 2.4-Dimethyl-acetophenon $C_{10}H_{12}O=(CH_3)_2C_4H_3\cdot CO\cdot CH_4$ (S. 324). Kp₇₄₇: 228,5—230° (Mazurewitsch, Ж. 48, 975 Anm.; C. 1911 II, 1921).

Oxim $C_{10}H_{18}ON = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot C(CH_3) \cdot N \cdot OH$. Nadeln (aus Petroläther). F: 63—64° (Ishizaka, B. 47, 2460). Kp₁₅: 153—154°. — Wird durch PCl₅ in Acet-asymm.-m-xylidid umgelagert. Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 2¹-Amino-1.5-dimethyl-2-āthyl-benzol.

Chlormethyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-keton, ω -Chlor-2.4-dimethyl-acetophenon $C_{10}H_{11}OCl = (CH_2)_2C_3H_2 \cdot CO \cdot CH_2Cl \ (S. 324)$. Gibt bei der Oxydation mit alkal. KMnO₄-Lösung Methylterephthalsäure (JÖBLANDER, B. 50, 1460). Liefert mit Benzaldehyd in Gegenwart von Natriumäthylat α -Phenyl- β -[2.4-dimethyl-benzoyl]-äthylenoxyd.

Brommethyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-keton, ω -Brom-2.4-dimethyl-acetophenon $C_{10}H_{11}OBr=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_2Br.$ B. Aus 2.4-Dimethyl-acetophenon und weniger als 1 Mol Brom in Chloroform in Gegenwart von SnCl₄ (Almström, B. 47, 851). Aus m-Xylol, Bromacetylbromid und AlCl₃ in CS₂ (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 458). — Steehend riechende Tafeln (aus Alkohol) oder Blättchen (aus Ligroin). F: 42—43,5° (A.), 42—43° (korr.) (J., H.). Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Alkohol, Äther und Eisessig, ziemlich leicht in Ligroin (A.). Löslich in konz. Salzsäure oder konz. Schwefelsäure mit olivgelber Farbe (J., H.).

- 21. 22-Oxo-1.5-dimethyl-2-athyl-benzol, 2.4-Dimethyl-phenylacetal-dehyd C₁₀H₁₂0 = (CH₃)₂C₆H₃·CH₃·CH₀. B. Durch Umsetzung von 2.4-Dimethyl-phenyl-magnesiumjodid mit Athoxyscetal bei 150—160° und Behandlung des Reaktionsproduktes mit verd. Schwefelsäure (Späth, M. 36, 10). Kp₁₀: 106—108°.
- 22. 2^1 0xo- 1.2.3.5- tetramethyl- benzol, 2.4.6- Trimethyl- benzaldehyd, Mesitylaldehyd $C_{10}H_{12}O = (CH_2)_2C_6H_3$ · CHO (8. 325). B. Durch Umsetzung von Chlormethylendibenzoat mit Mesitylen in Gegenwart von AlCl₂ (Wenzel, M. 35, 968). Kp₁₆: 192^6 (W.). Liefert beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf 200^6 nur Spuren einer ungesättigten Säure (Reich, Bl. [4] 21, 218).

5. Oxo-Verbindungen $C_{11}H_{14}O$.

1. 1^1 -Oxo-1-n-amyl-benzol, n-Valeryl-benzol, Butyl-phenyl-keton, a-Oxo-a-phenyl-pentan, Valerophenon $C_{11}H_{14}O=C_{0}H_{5}\cdot CO\cdot CH_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}$

Oxim $C_{11}H_{15}ON = C_{6}H_{5} \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{3}$

[у-Chlor-butyl]-phenyl-keton C₁₁H₁₃OCl = C₆H₅·CO·CH₂·CH₂·CHCl·CH₃. B. Aus y-Chlor-n-valeriansaure-chlorid und Phenylzinkbromid in Toluol bei 0° (Wоньскийтн, C. r. 159, 81; A. ch. [9] 2, 417). — Schwach riechende, leicht rotbraun gefärbte Flüssigkeit. Kp₁₅: 155—156° (geringe Zers.). — Beim Erhitzen mit überschüssigem Kaliumhydroxyd auf 150—170° entsteht 1-Methyl-2-benzoyl-cyclopropan (W., A. ch. [9] 3, 144). Liefert keine Verbindung mit NaHSO₃ (W., A. ch. [9] 2, 419).

Semicarbason $C_{12}H_{14}ON_3Cl = C_4H_5 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CHCl \cdot CH_3$. Blättchen (aus Alkohol). F: 123° (Wohlgemute, C. r. 159, 81; A. ch. [9] 2, 419). Unlöslich in Benzol, schwer löslich in Chloroform, leicht in heißem Aceton.

2. I^2 -Oxo-1-n-amyl-benzol, Propylbenzylketon, β -Oxo-a-phenyl-pentan $C_{11}H_{14}O=C_0H_5\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_2$ (S. 328). B. Man leitet Phenylessigsäure mit Buttersäure über FeO oder Fe $_2O_3$ bei 430—490° (MAILHE, C. r. 157, 220) oder über ThO $_3$ bei 440—460° (Senderens, C. r. 150, 1338; Bl. [4] 7, 648, 655; A. ch. [8] 28, 321). — Kp_{760} : 244° (korr.); D_a^2 : 0,984 (S.). — Liefert mit Cyanessigsäuremethylester oder -āthylester und alkoh. Ammoniak β -Propyl- β -benzyl-a.a'-dicyan-glutarsäureimid (Guareschi, G. 48 II, 96).

Semicarbason $C_{12}H_{17}ON_3 = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Prismen. F: 82° (Senderens, C. r. 150, 1338; Bl. [4] 7, 655; A. ch. [8] 28, 321).

3. 1^3 -Oxo-1-n-amyl-benzol, $Athyl-\beta$ -phendthyl-keton, γ -Oxo-a-phenyl-pentan $C_{11}H_{14}O=C_4H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot (S.328)$. B. Aus β -Phenyl-propionsäure und 3 Mol Propionsäure in Gegenwart von ThO₂ bei 430—460° (SENDERENS, C.r. 152, 385; Bl. [4] 9, 951; A.ch. [8] 28, 325). — Kp_{750} : 244° (korr.); D_4^* : 0,9793 (S.). — Bei viermaliger Umsetzung mit je 1 Mol Natriumamid und Methyljodid in Ather und Benzol entsteht γ -Oxo- $\beta.\beta.\delta.\delta$ -tetramethyl-a-phenyl-pentan (Haller, C.r. 154, 558; H., Bauer, A.ch. [8] 28, 407). Liefert mit Cyanessigester und alkoh. Ammonisk eine geringe Menge β -Athyl- β -[β -phenäthyl-a-a'-dicyan-glutarsäureimid (Guarreschi, G. 48 II, 94). Liefert keine Verbindung mit NaHSO₂ (G.).

Semicarbason $C_{12}H_{17}ON_3 = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(C_2H_5) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 82° (Semderens, C. r. 152, 385; Bl. [4] 9, 951; A. ch. [8] 28, 326).

4. 18-Oxo-1-n-amyl-benzol, s-Oxo-a-phenyl-pentan, b-Phenyl-n-valer-aldehyd C₁₁H₁₄O:= C₅H₅· [CH₅]₄· CHO. B. Man reduziert das Natriumsalz des [s-Nitron-amyl]-benzols mit SnCl₄ und konz. Salzsäure und kocht das Reaktionsprodukt mit 5% jeer Schwefelsäure (v. Braun, Kruber, B. 45, 399). — Nach Citronen riechendes Öl. Kp₁₀: 129—131%. — Liefert ein öliges Oxim, Semicarbazon und Phenylhydrazon; das p-Nitrophenylhydrazon schmilzt bei 82—84%.

Dimethylacetal $C_{12}H_{20}O_3=C_6H_5\cdot [CH_2]_4\cdot CH(O\cdot CH_2)_3$. B. Aus 5-Phenyl-n-valeraldehyd durch Einw. von methylalkoholischer Salzsäure (v. Braun, Kruber, B. 45, 399). — Schwach ätherisch riechende Flüssigkeit. Kp₁₁: 136—139°.

- 5. \$-Oxo-\$\text{phenyl-pentan}\$, \$[a-Phen\tilde{a}thyl]\$-aceton \$C_{11}H_{14}O = C_4H_5 \cdot CH_2(CH_3) \cdot CH_1 \cdot CO \cdot CH_2 \quad (S. 328)\$. \$B\$. Aus \$a-[a-Phen\tilde{a}thyl]\$-acetossige\tilde{a}ure-l-menthylester durch Verseifung mit siedender \$45\(^{\text{o}}_0\)iger methylalkoholischer Kalilauge (RUFE, WILD, \$A\$. \$414\$, 124\$). \$\rightarrow\$ Farbloses Ol. \$Kp_{11}\$: 109-110\(^{\text{o}}\$.
- 6. sek.-Butyl-phenyl-keton, a-Oxo- β -methyl-a-phenyl-butan, ω -Methyl- ω -äthyl-acetophenon $C_{11}H_{14}O=C_4H_5\cdot CO\cdot CH(CH_2)\cdot CH_2\cdot CH_3$ (S. 329). B. (Durch Einw. von Äthyljodid auf Äthylphenylketon . . . (Haller, Bauer, C. r. 148, 73); Dunesnil, C. r. 153, 111; A. ch. [9] 8, 72). Läßt sich weniger gut darstellen durch Einw. von Natriumsmid und Methyljodid auf Propylphenylketon (D., A. ch. [9] 8, 74). Kp₇₀₀: 230°; Kp₁₀: 109°; unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform (D.). Liefert bei nacheinanderfolgender Einw. von Natriumamid und 3-Chlor-1-brom-propan ω -Methyl- ω -äthyl- ω -[y-chlor-propyl]-acetophenon (H., Ramaet-Lucas, A. ch. [9] 8, 17).

Oxim $C_{11}H_{14}ON = C_8H_8 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH(CH_8) \cdot CH_8 \cdot CH_8$. Krystalie (aus Alkohol). F: 82° (Dumesnu, A. ch. [9] 8, 74).

7. $\gamma - Oxo - \beta - methyl - a - phenyl - butan, a - Methyl - a - benxyl - aceton <math>C_{11}H_{14}O = C_4H_5 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot (S. 329)$. Gibt mit Cyanessigester und alkoh. Ammoniak in sehr geringer Ausbeute β -Methyl - β -[a - benzyl - āthyl] - a.a' - dicyan - glutars ă ureimid (Kon, Thorpe, Soc. 115, 702).

y-Oxo-β-methyl-a-[4-nitro-phenyl]-butan $C_{11}H_{13}O_3N = O_3N \cdot C_5H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von 4-Nitro-benzylchlorid auf die Natriumverbindung des a-Methyl-a-acetyl-acetons (MECH, C. τ . 157, 941). — Krystallpulver (aus Äther). F: 54°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther.

Oxim $C_{11}H_{14}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3) : N \cdot OH$. Prismen (aus Äther). F: 121° (MECH, C. r. 157, 942).

Semicarbason $C_{13}H_{16}O_3N_4=O_3N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Gelbliche Krystalle. F: 199° (Zers.) (MECH, C. r. 157, 942).

8. Isovalerylbenzol, Isobutyl-phenyl-keton, δ-Oxo-β-methyl-δ-phenyl-butan, Isovalerophenon C₁₁H₁₄O = C₆H₅·CO·CH₂·CH(CH₂)₂ (S. 329). B. Durch Uberleiten der Dämpfe eines Gemisches aus 1 Mol Benzoesäure und 2—3 Mol Isovaleriansäure über ThO₂ oder ZrO₂ bei Temperaturen zwischen 430° und 470° (SENDERENS, C. r. 150, 112, 1337; Bl. [4] 7, 647, 653; A. ch. [8] 28, 316), über Fe₂O₂ bei 430—490° (Maille, C. r. 157, 220) oder über MnO bei 400—450° (SABATIER, MAILLE, C. r. 158, 833). Entsteht beim Erhitzen des salzsauren Imids (s. u.) mit Wasser auf 100° (MOUREU, MIGNONAC, A. ch. [9] 14, 334). — Kp₇₄₄: 236,5° (korr.) (SE.); Kp₃₆: 137—138° (v. Auwers, B. 45, 2771). D⁶₂: 0,985 (SE.); D^{6,42}₁: 0,9701 (v. Au.). n^{6,22}₁: 1,5092; n^{6,33}₁: 1,5139; n^{6,33}₂: 1,5257; n^{6,33}₂: 1,5361 (v. Au.). — Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 300° zu Isoamylbenzol reduziert (S., M.).

Imid $C_{11}H_{16}N = C_6H_5 \cdot C(:NH) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_3$. B. Durch Umsetzung von Benzonitril mit Isobutylmagnesiumbromid und Zersetzung des Reaktionsproduktes in äther. Lösung mit Eisessig (Mourru, Mignonac, A. ch. [9] 14, 333; vgl. a. M., M., C. r. 156, 1806). — Kp₅: 108—108,5°; Kp₁₈₋₆: 113—114°; Kp₁₆₋₁₇: 123—124°. D°: 0,9489. n_0^{∞} : 1,5270. — Geht beim Erhitzen unter vermindertem Druck bis auf 180° in a-[a-Phenyl-isoamyliden-amino]- ν -methyl-a-phenyl-a-butylen (CH₂)₂CH·CH₃·C(C₆H₄):N·C(C₆H₄):CH·CH(CH₂)₂ (Syst. No. 1709) über (M., M., C. r. 159, 151; A. ch. [9] 14, 358). — C₁₁H₁₆N + HCl. Beim Erhitzen mit Wasser auf 100° erhält man Isobutylphenylketon (M., M., A. ch. [9] 14, 334).

Acetylimid $C_{12}H_{17}ON = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot CO \cdot CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Acetylchlorid auf die aus Benzonitril und Isobutylmagnesiumbromid entstehende Magnesiumverbindung (MOUREU, MIGNONAC, C. r. 170, 1355; A. ch. [9] 14, 346). — Nadeln (aus siedendem Wasser). F: 134. Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser.

Oxim $C_{11}H_{15}ON = C_0H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2)_2$ (S. 329). Nadeln. F: 64,5° (Senderens, C. r. 150, 1337; Bl. [4] 7, 654; A. ch. [8] 26, 316).

Semicarbason $C_{12}H_{17}ON_2=C_0H_5\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CH_3\cdot CH(CH_3)_2$. Krystalle (aus verd. Methanol). F: 208—209° (v. Auwers, B. 45, 2771 Anm. 8).

9. Isopropyl-benzyl-keton, γ-Oxo-β-methyl-δ-phenyl-butan C₁₁H₁₄O = C₄H₅·CH₂·CO·CH(CH₂)₂ (S. 330). B. Entsteht neben anderen Produkten beim Leiten der Dämpfe von Phenylessigsäure und Isobuttersäure über ThO₂ bei 430—460° (Senderens, C. r. 150, 1338; Bl. [4] 7, 648, 655; A. ch. [8] 28, 321) oder über Fe₂O₂ bei 430—490° (Mailhe, C. r. 157, 220). Durch Destillation der Calciumsalze der Phenylessigsäure und Isobuttersäure im CO₂-Strom (Kon, Thorpe, Soc. 115, 703). — Kp: 238—240° (K., Th.); Kp₇₆₀: 237° (korr.) (S.). D²₂: 0,985 (S.). — Reagiert nicht mit Cyanacetamid oder Cyanessigester in alkoh. Ammoniak (K., Th.; vgl. Guareschi, G. 48 II, 97).

Semicarbason $C_{12}H_{17}ON_3 = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3) \cdot CH(CH_3)_3$ (S. 330). Nadeln; F: 126° (geringe Zers.) (Senderens, C. r. 150, 1338; Bl. [4] 7, 655; A. ch. [8] 28, 322). Würfel (aus Alkohol); F: 138—139° (Kon, Thorre, Soc. 115, 693, 703).

10. tert. - Butyl-phenyl-keton, $a-Oxo-\beta.\beta-dimethyl-a-phenyl-propan$, $a.\omega.\omega$ -Trimethyl-acetophenon, Pivalophenon $C_{11}H_{14}O=C_0H_1\cdot CO\cdot C(CH_2)_2$ (8.330). B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Oxydation von $\gamma.\gamma$ -Dimethyl- β -phenyl-a-butylen mit CrO_3 in Eisessig oder mit $KMnO_4$ in saurer Lösung (Luoas, C.r. 152, 1772; RAMART-Lucas, A.ch. [8] 30, 385). — $Kp_{16}: 110-111^6$; $D_1^{46.5}: 0.9681$; $n_{C}^{46.5}: 1.5043$; $n_{C}^{46.5}: 1.5197$; $n_{C}^{46.5}: 1.5296$ (v. Auwers, B. 45, 2772). — Liefert mit Methylmagnesium-jodid Methyl-tert.-butyl-phenyl-carbinol; reagiert analog mit Athylmagnesium-jodid, Phenyl-magnesium-bromid usw.; bei der Einw. von Propyl- oder Isopropylmagnesium-jodid tritt Reduktion zu tert.-Butyl-phenyl-carbinol ein (L., C.r. 150, 1058; R.-L., A.ch. [8] 30, 353).

Oxim $C_{11}H_{12}ON = C_{0}H_{12}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C(CH_{1})$, (S. 330). Liefert durch Einw. von PCl_{5} in Ather Benzonitrii (SCHROETER, B. 44, 1204). Geht beim Erwärmen mit einer Lösung von Chlorwasserstoff in Eisessig in Pivalinsäureanilid über.

Semicarbason $C_{12}H_{17}ON_2 = C_0H_1 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_1) \cdot C(CH_2)_2$. Krystalle. F: 159°. Löslich in Ather, schwer löslich in Petroläther (Lucas, C.... 152, 1772).

11. 2^1 -Oxo-1-methyl-2-butyl-benzol, 2-Butyryl-toluol, Propyl-o-tolyl-keton, a-Oxo-a-o-tolyl-butan, 2-Methyl-butyrophenon $C_{11}H_{14}O = CH_2 \cdot C_0 + CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH_5 \cdot CH_5 \cdot CH_6 \cdot C$

Semicarbason $C_{13}H_{17}ON_3 = CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

12. 3^1 -Oxo-1-methyl-3-butyl-benzol, 3-Butyryl-toluol, Propyl-m-tolyl-keton, a-Oxo-a-m-tolyl-butan, 3-Methyl-butyrophenon $C_{11}H_{14}O=CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{2}\cdot B$. Entsteht beim Leiten von m-Toluylsäure und Buttersäure über ThO₂ bei 480—470° (Senderens, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 949; A. ch. [8] 28, 332). — Kp₇₅₈: 247° (korr.). D₄: 0,9882.

Semicarbason $C_{12}H_{17}ON_3 = CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4$. F: 152° (Senderens, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 949; A. ch. [8] 28, 332).

13. I^1 -Oxo-1-methyl-4-butyl-benzol, 4-Butyl-benzaldehyd $C_{11}H_{14}O=CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{4}\cdot CH_{4}\cdot CH_{4}\cdot CH_{5}\cdot CH_{4}\cdot CH_{5}\cdot CH_{4}\cdot CH_{5}\cdot CH_$

Semicarbason $C_{19}H_{17}ON_9 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH: N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 199° bis 200° (Fabr. de Laire, D. R. P. 268786; C. 1914 I, 589; Frdl. 11, 197).

14. 4¹-Oxo-1-methyl-4-butyl-benzol, 4-Butyryl-toluol, Propyl-p-tolyl-keton, a-Oxo-a-p-tolyl-butan, 4-Methyl-butyrophenon $C_{11}H_{14}O=CH_{2}\cdot C_{4}H_{4}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3$

Semicarbason $C_{12}H_{17}ON_2 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH: N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (8. 330). F: 190° (Senderens, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 949; A. ch. [8] 28, 332).

[γ-Chlor-propyl]-p-tolyl-keton C₁₁H₁₂OCl = CH₂·C₄H₄·CO·CH₂·CH₃·CH₄·CO·CH₃·CH₄·CO·CH₂·CH₄·CO·CH₃·CH₄·CO·CH₃·CH₄·CO·CO·CH₄·CO·

Semicarbason C₁₂H₁₆ON₃Cl=CH₂·C₆H₄·C(:N·NH·CO·NH₂)·CH₂·CH₄·CH

[a-Brom-propyl]-p-tolyl-keton $C_{11}H_{12}OBr=CH_2\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot (S.330)$. B. Aus Toluol, a-Brom-buttersaurebromid und AlCl₂ in CS_2 (Kunckell, C. 1912 II, 116). — Galbe, stark atzende Flüssigkeit. — Beim Erhitzen mit PCl_3 auf $120-130^6$ und nachfolgendem Destillieren im Vakuum erhält man 1-Methyl-4-[a-chlor- β -brom-a-butenyl]-benzol.

- 15. 1-Methyl-2-isobutyryl-benzol, 2-Isobutyryl-toluol, Isopropyl-o-tolyl-keton, 2-Methyl-isobutyrophenon $C_{11}H_{14}O=CH_3\cdot C_4H_4\cdot CO\cdot CH(CH_3)_2$. B. Enteteht beim Leiten von o-Toluylsäure und Isobuttersäure über ThO₃ bei 460—470° (SENDERENS, $C. \tau.$ 152, 91; Bl. [4] 9, 949; A. ck. [8] 28, 333). Kp_{754} : 230° (korr.). D_4^a : 0,9858. Liefert ein öliges Semicarbazon.
- 16. I-Methyl-3-isobutyryl-benzol, 3-Isobutyryl-toluol, Isopropyl-m-tolyl-keton, 3-Methyl-isobutyrophenon $C_{11}H_{14}O=CH_2\cdot C_2H_4\cdot CO\cdot CH(CH_2)_1$. B. Entsteht beim Leiten von m-Toluylsäure und Isobuttersäure über ThO₂ bei 460—470° (SENDERENS, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 950; A. ch. [8] 28, 333). Kp₇₁₈: 238° (korr.). D₂: 0,9841.

Semicarbason $C_{12}H_{17}ON_2 = CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH(CH_2)_2$. F: 120° (Senderens, C, r. 152, 91; Bl. [4] 9, 950; A. ch. [8] 28, 333).

¹) Diese Verbindung wurde nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerks [1. I. 1920] von BERT (C. r. 186, 373) beschrieben.

17. 1-Methyl-4-[a-formyl-propyl]-benzol, a-Oxo- β -p-tolyl-butan, a-p-Tolyl-butyraldehyd, Athyl-p-tolyl-acetaldehyd $C_{11}H_{14}O=CH_3\cdot C_4H_4\cdot CH(CHO)\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot B$. Entsteht beim Erhitzen von β -Oxy-a-äthoxy- β -p-tolyl-butan mit 2 Mol wasserfreier Oxalsäure auf 120° (Blaise, Picamo, A. ch. [8] 25, 274). — Kp₆: 104°. — Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 104°.

Oxim $C_{11}H_{15}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_9H_5) \cdot CH : N \cdot OH$. Nadeln (aus Petroläther). F: 70° (Blaise, Picard, A. ch. [8] 25, 275). Löslich in Alkohol und Äther.

Azin $C_{22}H_{28}N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot CH(C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot CH_2.$ Nadeln (aus Petroläther). F: 63° (teilweise Zers.) (BLAISE, PICARD, A. ch. [8] 25, 274).

Semicarbazon $C_{12}H_{17}ON_3 = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Schuppen (aus wäßr. Alkohol). Schwer löslich in Äther, unlöslich in Petroläther und Benzol (Blaise, Pioard, A. ch. [8] 25, 275).

18. 1-Methyl-4-isobutyryl-benzol, 4-Isobutyryl-toluol, Isopropyl-p-tolyl-keton, 4-Methyl-isobutyrophenon $C_{11}H_{14}O=CH_3\cdot C_5H_4\cdot CO\cdot CH(CH_3)_3$ (8. 331). B. Beim Leiten von p-Tolylsäure und Isobuttersäure über ThO₂ bei 460—470° (Senderens, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 950; A. ch. [8] 28, 333). — Kp₇₅₈: 243° (korr.) (S.); Kp₁₃: 117—118° (v. Auwers, A. 408, 244). $D_4^{\text{n.i.}}: 0.9681$ (v. Au.); $D_4^{\text{o.i.}}: 0.9778$ (S.). $n_{\alpha}^{\text{n.i.}}: 1.5137$; $n_{\beta}^{\text{n.i.}}: 1.5137$; $n_{\beta}^{\text{n.i.}}: 1.5317$; $n_{\beta}^{\text{n.i.}}: 1.5435$ (v. Au.).

Semicarbason $C_{12}H_{17}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH(CH_3)_2$. F: 101° (Senderens, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 950; A. ch. [8] 28, 333).

19. a-p-Tolyl-isobutyraldehyd, Dimethyl-p-tolyl-acetaldehyd $C_{11}H_{14}O=CH_3\cdot C_8H_4\cdot C(CH_3)_2\cdot CHO$. B. Aus a a-Dimethyl-a'-p-tolyl-athylenglykol beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure (v. Auwers, B. 49, 2406). — Farbloses, angenehm riechendes Öl. Kp_{24} : 128—129°. $D_4^{17.4}$: 0,9706. $n_{\alpha}^{17.4}$: 1,5082; $n_{\alpha}^{17.4}$: 1,512; $n_{\alpha}^{17.4}$: 1,5234; $n_{\gamma}^{17.4}$: 1,5330.

Oxim $C_{11}H_{15}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH : N \cdot OH$. Prismen (aus verd. Methanol). F: 73—74° (v. Auwers, B. 49, 2408).

Semicarbazon $C_{12}H_{17}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_9)_2 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Prismen (aus Methanol). F: 172° (v. Auwers, B. 49, 2406).

- 20. 4^1 -Oxo-1-äthyl-4-propyl-benzol, 1-Äthyl-4-propionyl-benzol, Äthyl-[4-äthyl-phenyl]-keton, 4-Äthyl-propiophenon $C_{11}H_{14}O = CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH_3$.
- a-Brom-4-äthyl-propiophenon $C_{11}H_{13}OBr = CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_3$. B. Aus Äthylbenzol, a-Brom-propionylbromid und AlCl₃ in CS_2 (Kunckell, C. 1912 I, 1557). Gelbliche Flüssigkeit. Kp₁₅: 155—163°.
- 21. 4¹-Qxo-1.2-dimethyl-4-propyl-benzol, 1.2-Dimethyl-4-propionyl-benzol, Athyl-f3.4-dimethyl-phenylj-keton, 3.4-Dimethyl-propiophenon $C_{11}H_{14}O=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_1\cdot CH_3$.
- a-Brom-8.4-dimethyl-propiophenon $C_{11}H_{13}OBr = (CH_3)_2C_8H_3\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH_3$. B. Aus ο-Xylol, α-Brom-propionylbromid und $AlCl_3$ in CS_2 (Kunckell, C. 1912 I, 1557). Gelbliches Ol. Erstarrt beim Abkühlen zu Krystallen, die bei Handwärme schmelzen. Kp₁₈: 165—168°.
- 22. 2^1 -Oxo-1.4-dimethyl-2-propyl-benzol, 2-Propionyl-p-xylol, Athyl-[2.5-dimethyl-phenyl]-keton, 2.5-Dimethyl-propiophenon $C_{11}H_{14}O=(CH_3)_1C_6H_3\cdot CO\cdot CH_1\cdot CH_3\cdot (S.~332)$.
- S. 332, Z. 14 v. o. statt "[2.5-Dimethyl-benzoyl]-essigsäure (Syst. No. 1292)" lies "2.5-Dimethyl-benzoesäure".
 - S. 332, Z. 15 v. o. nach "C., F." füge zu "C., J. pr. [2] 48, 144".
- 23. x-Methyl-x-isopropyl-benzaldehyd $C_{11}H_{14}O = (CH_3)_4CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CHO$. B. Man setzt 1-Methyl-1-dichlormethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) mit Isopropylmagnesium-bromid um, erhitzt das Reaktionsgemisch auf 180° und behandelt das so gewonnene Reaktionsprodukt mit eiskalter konzentrierter Schwefelsäure (v. Auwers, B. 49, 2404). Schwach grünstichiges Öl von rosenähnlichem Geruch. Kp_{14} : 122—123°. $D_4^{i_1,i_2}$: 0,9815. $n_7^{i_7,i_4}$: 1,5309; $n_7^{i_7,i_4}$: 1,556; $n_7^{i_7,i_4}$: 1,5561. Liefert bei der Oxydation an der Luft eine Säure $C_{11}H_{14}O_2$ (F: 91—92°). Rötet fuchsin-schweflige Säure langsam.

Semicarbazon $C_{12}H_{17}ON_3 = C_{11}H_{14}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Blättchen und Nadeln (aus Methanol). F: 206—209° je nach der Schnelligkeit des Erhitzens (v. Auwers, B. 49, 2404).

24. 2^1 -Oxo-1.3.5-trimethyl-2-dthyl-benzol, 1.3.5-Trimethyl-2-acetyl-benzol, eso-Acetyl-mesitylen, Methyl-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-keton, 2.4.6-Trimethyl-acetophenon $C_{11}H_{14}O=(CH_3)_2C_4H_1\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 332). $D_1^{4.3}\colon 0.9802\colon n_0^{4.3}\colon 1.5148\colon n_0^{16.3}\colon 1.519\colon n_0^{16.3}\colon 1.5307\colon n_2^{4.3}\colon 1.5407$ (v. Auwers, A. 419, 120). — Gibt bei der Reduktion mit Zink und konz. Salzsäure ein Gemisch von Mesitylen und Äthylmesitylen, in verd. Salzsäure entsteht nur Äthylmesitylen (v. Au.). Liefert beim Erhitzen mit farblosem trocknem Schwefelammonium im Autoklaven Äthylmesitylen, 2.4.6-Trimethyl-phenylessigsäure und ihr Amid (Whilgeropt, Scholtz, J. pr. [2] 81, 386).

Brommethyl-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-keton, ω -Brom-2.4.6-trimethyl-acetophenon $C_{11}H_{12}OBr=(CH_2)_3C_4H_2\cdot CO\cdot CH_2Br$. B. Aus 1.3.5-Trimethyl-benzol, Bromacetyl-bromid und AlCl₃ in CS_2 (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 459). — Platten. F: 55—56° (korr.). Löslich in organischen Lösungsmitteln, außer Ligroin.

- 25. \mathcal{S}^1 -Oxo-1.2.4-trimethyl-5-āthyl-benzol, 1.2.4-Trimethyl-5-acetyl-benzol, 5-Acetyl-pseudocumol, Methyl-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-keton, 2.4.5-Trimethyl-acetophenon $C_{11}H_{14}O=(CR_3)_3C_4H_3\cdot CO\cdot CH_3\cdot (S. 333)$. $D_1^{4,3}:1,0039:n_{\alpha}^{4,5}:1,5557:n_{b}^{4,5}:1,5553:n_{\gamma}^{4,5}:1,5682 \text{ (v. Auwers, } B. 45, 2780)$. Gibt bei der Oxydation mit NaOBr 2.4.5-Trimethyl-benzoesäure (Mills, Soc. 101, 2192). Liefert beim Erhitzen mit farblosem trocknem Schwefelammonium im Autoklaven 1.2.4-Trimethyl-5-āthyl-benzol, 2.4.5-Trimethyl-phenylessigsäure und ihr Amid (Willebroot, Scholtz, J. pr. [2] 81, 388).
- 26. 6-Oxo-1-methyl-2.3.4.6.7.8-hexahydro-naphthalin (?) C₁₁H₁₄O, s. nebenstehende Formel. B. Eine Verbindung, der diese Konstitution zugeschrieben wird, entsteht bei der Einw. einer alkoh. Natriumäthylat-Lösung auf Undecantrion-(2.6.10) bei Zimmertemperatur (HARRIES, A. 406, 189, 214). Hellgelbes Öl. Kp_{0:4}: 130—140°.

 $\begin{array}{c} CH_3 \\ H_1C \stackrel{\dot{C}}{\longrightarrow} C \stackrel{C}{\longrightarrow} CH_2 \stackrel{\dot{C}}{\longrightarrow} CH_3 \end{array} (?)$

Semicarbason $C_{12}H_{17}ON_3 = CH_2 \cdot C_{10}H_{11} : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 210° (HARRIES, A. 406, 214).

6. Oxo-Verbindungen $C_{12}H_{16}O$.

- 1. 1¹-Oxo-1-n-hexyl-benzol, n-Capronyl-benzol, n-Amyl-phenyl-keton, a-Oxo-a-phenyl-hexan, Caprophenon $C_{12}H_{16}O=C_6H_5\cdot CO\cdot [CH_2]_4\cdot CH_2$ (S. 333). B. Durch Überleiten von Benzoesäure und n-Capronsäure über MnO bei 400—450° (Sabatter, Mailhe, C. r. 158, 834). F: 27°. Kp: 258—260°. Liefert beim Hydrieren in Gegenwart von Nickel bei 300° n-Hexyl-benzol.
- [6-Brom-n-amyl]-phenyl-keton $C_{12}H_{12}OBr = C_0H_1 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_$
- 2. 1°-Oxo-1-n-hexyl-benzol, Butyl-benzyl-keton, β -Oxo-a-phenyl-hexan $C_{11}H_{16}O=C_4H_5\cdot CH_1\cdot CO\cdot CH_1\cdot CH_1\cdot CH_1\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot B$. Entsteht beim Leiten von Phenylessigsäure mit n-Valeriansäure über Fe₂O₂ bei 430—490° (Mailhe, C. r. 157, 220).
- 3. P-Oxo-1-n-hexyl-benzol, P-ropyl- β -phenäthyl-keton, γ -Oxo-a-phenyl-hexan $C_{12}H_{14}O = C_{6}H_{1} \cdot CH_{2} \cdot CH_{1} \cdot CQ \cdot CH_{1} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot (S. \cdot 334)$. B. Aus β -Phenyl-propionsăure und 3 Mol Buttersăure in Gegenwart von ThO₂ bei 460° (Sendebens, C. r. 152, 385; Bl. [4] 9, 951; A. ch. [8] 28, 326). Kp_{760} : 263 $^{\circ}$ (korr.). C_{4} : 0,9719. Das Oxim und das Semicarbazon sind flüssig.
- 4. 18-Oxo-1-n-hexyl-benzol, Methyl-[6-phenyl-butyl]-keton, s-Oxo-a-phenyl-hexan C₁₂H₁₆O = C₆H₅ [CH₂]₄·CO·CH₃. B. Entsteht beim Hydrieren von Cinnamalaceton in verd. Methanol oder Alkohol in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Borsche, B. 44, 2594; Paal, B. 45, 2222). Aus α-[γ-Phenyl-propyl]-acetessigester durch Kochen mit 10% jeger Kalilauge (Hermanns, H. 85, 240). Ol. Kp₇₅₄: 268—269° (B.). Bei der Oxydation mit eiskalter Hypobromitlösung entsteht δ-Phenyl-n-valeriansäure (B.). Liefert im Organismus des Hundes Phensetursäure (Syst. No. 941) (H.).

Oxim $C_{19}H_{17}ON = C_9H_{5} \cdot [CH_9]_6 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_9$. Zahe Flüssigkeit. Kp₇₉: 179—180° (Borsche, B. 44, 2594). — Zur Beckmannschen Umlagerung vgl. B.

5. $I^*-Oxo-1-n-hexyl-benzol, s-Phenyl-n-capronaldehyd, \zeta-Oxo-a-phenyl-bexan <math>C_{18}H_{16}O=C_6H_6\cdot [CH_4]_5\cdot CHO$. B. Man reduziert das Natriumsalz des ζ -Nitro-

- a-phenyl-hexans mit SnCl₂ und konz. Salzsäure und kocht das Reaktionsprodukt mit verd. Schwefelsäure (v. Braun, Kruber, B. 45, 400). Schwach riechende Flüssigkeit. Kp₀: 141—144°.
- 6. fa-Methyl-butyl]-phenyl-keton, $a-O\infty$ - β -methyl-a-phenyl-pentan, ω -Methyl- ω -propyl-acetophenon $C_{18}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(CH_9) \cdot CH_8 \cdot CH_2 \cdot CH_4 \cdot B$. Aus Propiophenon durch nacheinanderfolgende Umsetzung mit Natriumamid und Propyl-jodid in Benzol (Haller, Bauer, A. ch. [8] 38, 393; Dumsenil, A. ch. [9] 8, 75). Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp. 244°; Kp. 128° (D.); Kp. 117—120° (H., B.). Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser (D.). Bei Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht a-Oxy- β -methyl-a-phenyl-pentan (D., A. ch. [9] 8, 81). Bei nacheinanderfolgender Umsetzung mit Natriumamid und Athyljodid in Benzol entsteht ω -Methyl- ω -sthyl- ω -propyl-acetophenon (H., B.).

Oxim $C_{19}H_{17}ON = C_9H_8 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH(CH_9) \cdot CH_9 \cdot C$

- β.γ-Dibrom-α-οκο-β-methyl-α-phenyl-pentan $C_{19}H_{14}OBr_9 = C_0H_5 \cdot CO \cdot CBr(CH_9) \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus α-Propyliden-propiophenon und Brom in CS_2 unter Kühlung (Reynolds, Am. 44, 318). Nadeln (aus Alkohol). F: 67°. Löslich in Äther, Aceton und Chloroform, schwer löslich in Methanol.
- 7. Isobutyl-benzyl-keton, δ-Oxo-β-methyl-s-phenyl-pentan, a-Isopropyl-a'-phenyl-aceton C₁₂H₁₆O = C₄H₅·CH₅·CO·CH₅·CH(CH₅)₂. B. Beim Leiten von Phenylessigsäure mit Isovaleriansäure fiber ThO₅ bei 450—470° (Senderens, C. r. 150, 1338; Bl. [4] 7, 648, 655; A. ch. [8] 28, 322). Kp₁₆₀: 250,5° (korr.); D^{*}₆: 0,969 (S.). Vereinigt sich anscheinend nicht mit Bisulfiten (Guarechi, G. 48 II, 98). Liefert mit Cyanessigester und alkoh. Ammoniak sehr geringe Mengen einer Verbindung vom Schmelzpunkt 223° (G.). Das Phenylhydrazon schmilzt bei 67° (S.).

Semicarbason $C_{13}H_{19}ON_3 = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Prismen. F: 80° (Senderens, C. r. 150, 1338; Bl. [4] 7, 655; A. ch. [8] 28, 322).

8. Isopropyl- β -phendthyl-keton, γ -Occ- β -methyl-z-phenyl-pentan $C_{12}H_{12}O = C_4H_5 \cdot CH_5 \cdot CH_5$

Semicarbason $C_{13}H_{19}ON_3 = C_2H_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3) \cdot CH(CH_3)_2$. F: 86° (Senderes, C. r. 152, 385; Bl. [4] 9, 952; A. ch. [8] 28, \$27).

- 9. a-Oxo- β -methyl-s-phenyl-pentan, a-Methyl- δ -phenyl-n-valeraldehyd $C_{12}H_{16}O=C_0H_0\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CHO$. B. Man reduziert α -Nitro- β -methyl-s-phenyl-pentan mit SnCl₂ und Salzsäure und kocht das Reaktionsprodukt mit 15% iger Schwefelsäure (v. Braun, Kirschbaum, B: 47, 267). Kp₂₁: 148—152°.
- 10. γ -Benzoyl-pentan, a-Oxo- β -fithyl-a-phonyl-bitan, ω - ω -Diffthyl-acetophonon $C_{19}H_{16}O = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(C_9H_6)_2$ (S. 334). B. Aus Propylphenylketon, Natriumamid und Athyljodid in Ather (Hallie, Bauer, C. τ . 150, 1477; vgl. a. Claisen, B. 38, 697). Kp₇₄₅: 241—243°. Liefert bei Kinw. von Natriumamid und Benzylchlorid ω -Disthyl- ω -benzyl-acetophonon (H., B.). Bei Umsetzung mit Natriumamid und 3-Chlor-1-brom-propan entsteht ω - ω -Disthyl- ω -[y-chlor-propyl]-acetophenon (H., Ramart-Lucas, A. ch. [9] 8, 20).

Oxim $C_{12}H_{17}ON = C_0H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH(C_0H_5)_2$. F: 90° (HALLER, BAUER, C. r. 150, 1477).

11. 2-Isovalery l-toluol, Isobuty l-o-toly l-keton, \$-Oxo- β -methy l-\$-o-toly l-butan $C_{12}H_{14}O = CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_4)_2$. B. Beim Leiten von o-Toluylature und Isovalerianature über ThO₂ bei 460—470° (SENDERHUS, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 950; A. ch. [8] 28, 333). — Kp₇₄₆: 247,5°. D₄: 0,9744.

Semicarbason $C_{12}H_{13}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3) \cdot CH_3 \cdot CH(CH_3)_2$. F: 166° (SENDERENS, C. r. 182, 91; Bl. [4] 9, 950; A. ch. [8] 28, 833).

12. 3 - Isovaloryl - tolucl, Isobutyl - m-tolyl - keton, δ - Owo - β - methyl - δ -m-tolyl-buton $C_{12}H_{16}O = CH_1 \cdot C_0H_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2)_2$. B. Entetcht beim Leiten von m-Tolyylsäure und Isovaloriansäure über ThO2 bei 460—470° (Sundarmus, C. 7. 152, 91; Bl. [4] 9, 950; A. ch. [8] 28, 333). — Kp₁₆₆: 254° (korr.). D2: 0,9712.

Semicarbason $C_{19}H_{19}ON_2 = CH_2 \cdot C_rH_4 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. F: 172° (Sundaments, O. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 960; A. ch. [8] 28, 333).

13. Methyl - β - p - tolyl - propyl] - keten, δ - Owo - β - p - tolyl - pentan, Curcumon $C_{18}H_{16}O = CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_2) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_2$. Rechtsdrehende Form.

Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Rufe, Wiederehe, Helv. 7, 654, 669. — B. Aus rohem Curcumaöl beim Kochen mit starker alkoh. Kalilauge (R., B. 40, 4909; R., Luksch, Steinbach, B. 43, 2518). Entsteht in weniger guter Ausbeute beim Erhitzen von Curcumaöl mit Salzsaure im Rohr oder beim Kochen mit alkoh. Schwefelsäure (R., L., St., B. 43, 2517, 2520). Zur Reinigung verwandelt man das Keton in die Bisulfitverbindung und das Semicarbazon (R., L., St.). — Scharf ingwerartig riechendes Ol. Kps: 121°; Kp1s: 126° (R., W.; R., Privatmitt.). D4°: 0,9618 (R., W.). np: 1,5053; [α]5: + 80,55° (R., L., St.). Ist mit Wasserdampf etwas flüchtig (R., L., St.). — Färbt sich im Licht bald gelb (R., L., St.). Wird durch Natriumhypobromit zu rechtsdrehender β-p-Tolyl-buttersäure (Curcumasäure; Syst. No. 944) oxydiert; daneben entsteht eine geringe Menge einer Säure vom Schmelzpunkt 150—151°, die beim Erwärmen mit KMnO4-Löung Terephthalsäure liefert (R., B. 40, 4909; R., St., B. 43, 3468; vgl. a. R., W.). Liefert mit 4°/eiger KMnO4-Löung bei 50° Terephthalsäure; bei Zimmertemperatur wurden außerdem noch Methyl-p-tolyl-keton, 4-Acetyl-benzoesäure und aliphatische Säuren erhalten (R., B. 40, 4909; R., St., B. 43, 3465). Liefert mit Benzaldehyd Benzalcurcumon (Syst. No. 654); reagiert analog mit anderen aromatischen Aldehyden (R.; R., L., St.). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 92°, das p-Brom-phenylhydrazon bei 71° (R., L., St.). — St., B. 43, 2519).

Oxim $C_{12}H_{17}ON = CH_2 \cdot C_2H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : N \cdot OH$. Dickflüssiges grünliches Öl. Kp₁₁: 159° (Rupe, B. 40, 4909; R., Luesch, Steinbach, B. 42, 2519); Kp₁₂: 165—166° (R., Wiederkmer, Helv. 7, 668).

Semicarbason $C_{12}H_{12}ON_2 = CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot CH(CH_2) \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 125° (Rupe, Wiederkehe, Helv. 7, 668; vgl. a. R., Lukson, Stein-Bach, B. 42, 2519). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.

14. 1^1 -Oxo-1-methyl-4-isoamyl-benzol, 4-Isoamyl-benzaldehyd $C_{12}H_{16}O = (CH_2)_2CH \cdot CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot CHO$. B. Entsteht beim Kochen von 4-Isoamyl-benzylchlorid mit wäßriger oder wäßrig-alkoholischer Hexamethylentetramin-Lösung (Fabr. de Laire, D. R. P. 268786; C. 1914 I, 589; Frdl. 11, 197). — Kp₂₅: 140—144°.

Semicarbason $C_{12}H_{12}ON_3 = (CH_3)_3CH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 215° bis 216° (Fabr. de Laire, D. R. P. 268786; C. 1914 I, 589; Frdl. 11, 197).

15. 4-Isovaleryl-toluol, Isobutyl-p-tolyl-keton, \$\delta-Oxo-\beta-methyl-\delta-p-tolyl-butan \$C_{12}H_{18}O = CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2 (S. 335). B. Beim Leiten von p-Tolyl-saure und Isovaleriansaure über ThO2 bei 460—470° (Senderens, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 950; A. ch. [8] 28, 333). — Kp756: 259° (korr.). D2: 0,9707.

Semicarbason $C_{12}H_{16}ON_3 = CH_1 \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_6) \cdot CH_1 \cdot CH(CH_2)_2$. F: 212° (Senderes, C. r. 152, 91; Bl. [4] 9, 950; A. ch. [8] 28, 333).

- 16. 4'-Oxo-1-âthyl-4-butyl-benzol, 1-Åthyl-4-butyryl-benzol, Propyl- $[4-\hat{a}thyl-phenyl]$ -keton, a-Oxo-a- $[4-\hat{a}thyl-phenyl]$ -butan, 4-Åthyl-butyro-phenon $C_{13}H_{14}O=CH_1\cdot CH_1\cdot C_1H_4\cdot CO\cdot CH_1\cdot CH$
- [a-Brom-propyl]-[4-āthyl-phenyl]-keton $C_{19}H_{18}OBr = CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot C_{4}H_{4}\cdot CO\cdot CHB_{7}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot CH_{4}\cdot CO\cdot CHB_{7}\cdot CH_{3}\cdot CH_{4}\cdot B$. Aus Äthylbenzol, a-Brom-buttersäurebromid und AlCl₂ in CS₂ (Kunckell, C. 1912 II, 116). Kp₇: 152—154°.
- 17. I^1 Oxo 1 propyl 4 isopropyl bensel, 4 Isopropyl 1 propionyl bensel, 4 Isopropyl propiophenon $C_{12}H_{14}O = (CH_1)_CH \cdot C_4H_4 \cdot CO \cdot CH_1 \cdot CH_2$.
- **4-Isopropyl-1-[a-brom-propionyl]-bensol**, a-Brom-4-isopropyl-propiophenon $C_{11}H_{12}OBr = (CH_2)_2CH \cdot C_4H_4 \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_2$. Vgl. hierüber Kunckell, C. 1912 I, 1557.
- 18. 4¹-Owo-1.2-dimethyl-4-butyl-benzol, 1.2-Dimethyl-4-butyryl-benzol, 3.4-Dimethyl-butyrophenon $C_{13}H_{14}O=(CH_2)_3C_4H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_4$.
- 1.2-Dimethyl-4-[a-brom-butyryl]-bensol, a-Brom-8.4-dimethyl-butyrophenon $C_{13}H_{14}OBr \Rightarrow (CH_2)_2C_2H_3 \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot B$. Aus o-Xylol, a-Brom-buttersaurebromid and AlCl₂ in CS₂ (Kunckell, C. 1912 II, 116). Reist die Schleimhaute. Gelbliche Flüssigkeit. Kp₃: 157—160°.
- 19. 24-Opp-1.4-dimethyl-2-butyl-bensol, 1.4-Dimethyl-2-butyryl-bensol, 3.5-Dimethyl-butyrophenon $C_{12}H_{14}O=(CH_2)_{1}C_{1}H_{2}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{4}\cdot CH_{4}$.
- 1.4-Dimethyl-2-[a-brom-butyryl]-bensol, a-Brom-2.5-dimethyl-butyrophenon C₁₃H₁₄OBr = (CH₂)₂C₂H₂·CO·CHBr·CH₂·CH₃·CH₄. B. Aus p-Xylol, a-Brom-buttersture bromid and AlCl₃ in CS₂ (Kunokull, C. 1912 II, 116). Kp₁₆: 159—161.

- 20. 2-Oxo-1.4-dimethyl-2-butyl-benzol, [2.5-Dimethyl-benzyl]-aceton $C_{12}H_{14}O=(CH_2)_2C_4H_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3$.
- 21.22-Dibrom-23-oxo-1.4-dimethyl-2-butyl-bensol, 2.5-Dimethyl-bensalaceton-dibromid C₁₂H₁₄OBr₂ = (CH₂)₂C₄H₂·CHBr·CHBr·CO·CH₂. B. Aus 2.5-Dimethyl-bensalaceton und Brom in Chloroform (Gattermann, A. 393, 221). Blätter (aus Alkohol). F: 128.
- 21. 2^1 -Oxo-1.5-dimethyl-2-butyl-benzol, 1.5-Dimethyl-2-butyryl-benzol, Propyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-keton, 2.4-Dimethyl-butyrophenon $C_{13}H_{14}O = (CH_3)_1C_3H_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3$.
- 1.5-Dimethyl-2-[a-brom-butyryl]-bensol, a-Brom-2.4-dimethyl-butyrophenon $C_{19}H_{16}OBr = (CH_3)_2C_4H_3\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH_3\cdot CH_3$. B. Aus m-Xylol, a-Brom-butyrylbromid und AlCl₃ in CS₂ (Kunckell, C. 1912 II, 116). Kp₁₂: 167—172°.
- 22. 2^1 Oxo 1 methyl 2 dthyl 4 isopropyl benzol, 2 Acetyl p cymol, 2 Methyl 5 isopropyl acetophenon $C_{13}H_{16}O = (CH_2)_2CH \cdot C_4H_4(CH_2) \cdot CO \cdot CH_2$.
- 2-Chloracetyl-p-cymol, &-Chlor-2-methyl-5-isopropyl-acetophenon, Chloracetyl-carvacryl-keton $C_{12}H_{15}OCl = (CH_3)_2CH \cdot C_4H_3(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3Cl \ (S. 336)$. Diese Konstitution dürfte der von Kunckell (C. 1918 I, 1768) als 3-Chloracetyl-p-cymol beschriebenen Verbindung zukommen, da sie analog der als 2-Acetyl-p-cymol (Hptw. Bd. VII, S. 336; vgl. a. dessen Homológe, z. B. <math>Hptw. Bd. VII, S. 339, 342) aufgefaßten Verbindung dargestellt wurde. B. Aus p-Cymol und Chloracetylchlorid in Gegenwart von AlCl₂ in CS_2 (K.). Nadeln (aus Alkohol). F: 18—20°.
- 23. 5^1 -Oxo-1.2.4-trimethyl-5-propyl-benzol, 5-Propionyl-pseudocumol, Athyl-[\gtrsim .4.5-trimethyl-phenyl]-keton, 2.4.5-Trimethyl-propiophenon $C_{18}H_{14}O=(CH_3)_2C_4H_3\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot (S. 337)$. Liefert beim Erhitzen mit festem, farblosem Schwefelammonium im Autoklaven eine geringe Menge eines Öles, in welchem wahrscheinlich 1.2.4-Trimethyl-5-propyl-benzol vorliegt, ferner β -[2.4.5-Trimethyl-phenyl]-propionsäureamid and Spuren von β -[2.4.5-Trimethyl-phenyl]-propionsäure (WILLGERODT, SCHOLTZ, J. pr. [2] 81, 389).
- 24. 2¹-Oxo-1.4-dimethyl-2.5-diāthyl-benzol, 1.4-Dimethyl-5-āthyl-2-acetyl-benzol, 2.6-Dimethyl-4-āthyl-acetophenon C₁₂H₁₆O = (CH₂)₂C₆H₁(C₂H₅)·CO·CH₂. B. Aus 1.4-Dimethyl-2-āthyl-benzol und Acetylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (Freund, Fleischer, A. 414, 39). Prismen. F: 30—31°. Kp₁₉: 145—147°. D²⁰: 0,9832. n²⁰: 1,5352. Beim Erhitzen mit starker Salpetersäure im Rohr auf 150—160° entsteht Pyromellitsäure; beim Erwärmen mit weniger Salpetersäure auf 140—150° wurde daneben einmal 2.5-Dimethyl-benzol-dicarbonsäure-(1.4) erhalten. Liefert bei der Roduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 1.4-Dimethyl-2.5-diäthyl-benzol.

Semicarbason $C_{13}H_{19}ON_3=(CH_2)_2C_6H_3(C_2H_5)\cdot C(CH_2):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Tafeln (aus Alkohol). F: 175° (Freund, Fleischer, A. 414, 41).

7. Oxo-Verbindungen $C_{12}H_{16}O$.

- 1. I^1 -Oxo-1-n-heptyl-benzol, n-Hexyl-phenyl-keton, a-Oxo-a-phenyl-heptan $C_{12}H_{18}O=C_4H_5$: $CO\cdot[CH_2]_5$: CH_2 (S. 337). B. Durch Überleiten von Benzoesäure und Önanthsäure über MnO bei $400-450^\circ$ (Sabatuer, Mailhe, C. r. 158, 834). Durch Oxydation von n-Hexyl-phenyl-carbinol mit Chromschwefelsäure (Collacicom, R. A. L. [5] 19 II, 603). Kp₂₀: 160° ; Kp: 277° (C.), $273-275^\circ$ (S., M.). n_D : 1,505 (C.). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 300° zu n-Heptyl-benzol reduziert (S., M.). Physiologische Wirkung: C. Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei $127-128^\circ$ (C.).
- Semicarbason $C_1H_{51}ON_3=C_4H_5\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3)\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 118—119 (Colaciconi, R. A. L. [5] 19 II, 603). Löslich in Alkohol und Äther; unlöslich in Wasser.
- 2. I'-Oxo-1-n-heptyl-benzol, η -Oxo-a-phonyl-heptan, ζ -Phonyl-önanthol $C_{12}H_{18}O=C_4H_5\cdot [CH_2]_4\cdot CHO$. B. Man reduziert das Natriumsalz des η -Nitro-a-phonyl-heptans mit SnCl₂ und konz. Salzsäure und verseift das Reaktionsprodukt mit Schwefelsäure (v. Braun, Kruer, B. 45, 401). Kp₆: 155—159°. Das p-Nitro-phonylhydrazon schmilzt bei 68—70°.
- 3. Isoamylbensylketon, s-Oxo- β -methyl- ζ -phonyl-hexan $C_{18}H_{19}O=C_0H_8\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_$

- 4. Isobutyl- β -phenāthyl-keton, δ -Oxo- β -methyl- ζ -phenyl-hexan $C_{13}H_{10}O=C_0H_{\delta}\cdot CH_{1}\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot CH_{1}\cdot CH(CH_{2})_{2}$. B. Aus β -Phenyl-propionsāure und 3 Mol Isovaleriansaure in Gegenwart von ThO₂ bei 440° (Senderens, C: r: 152, 385; Bl: [4] 9, 952; A: ch: [8] 28, 327). Kp₇₀₀: 268,5° (korr.). D_{c}^{2} : 0,9619.
- 5. γ-Benzoyl-hexan, a-Oxo-β-āthyl-a-phenyl-pentan, ω-Āthyl-ω-propyl-acetophenon C₁₃H₁₈O = C₆H₅·CO·CH(C₂H₆)·CH₅·CH₅·CH₇·CH₈·CH₈·CH₈. B. Aus Butyrophenon bei nacheinanderfolgender Umsetzung mit Natriumamid und Propyljodid in Benzol (Dumesnu, C. r. 153, 112; A. ch. [9] 8, 76). Riecht angenehm. Kp: 257°; Kp₁₉: 138°. Unlöslich in Wasser, löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

Oxim $C_{12}H_{19}ON = C_0H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$. $Kp_{ab}: 150^{\circ}$ (Dumesnil, A. ch. [9] 8, 78).

- a-Oxo-β.β-dimethyl-a-phonyl-pentan, ω.ω-Dimethyl-ω-propyl-aceto**phenon** $C_{1}H_{1}O = C_{4}H_{5} \cdot CO \cdot C(CH_{2}) \cdot CH_{5} \cdot CH_{5} \cdot CH_{5} \cdot CH_{5}$
- $\omega.\omega$ -Dimethyl- ω -[y-chlor-propyl]-acetophenon $C_{13}H_{17}OCl = C_{4}H_{5} \cdot CO \cdot C(CH_{2})_{3} \cdot CH_{3}$ CH, CH, Cl. B. Aus Isopropylphenylketon bei nacheinanderfolgender Umsetzung mit Natriumamid und Trimethylenchlorobromid in Toluol (HALLER, BAUER, C. r. 152, 1641; H., RAMAET-LUCAS, A. ch. [9] 8, 11). — Kp₁₁: 165°. — Liefert mit alkoh. Ammoniak im Rohr bei 100° 3.3-Dimethyl-2-phenyl-3.4.5.6-tetrahydro-pyridin (H., R.-L.).
- ω.ω-Dimethyl-ω-[y-brom-propyl]-acetophenon C₁₂H_{1γ}OBr = C₆H₅·CO·C(CH₂)₃·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂Pr. Vgl. hierüber Haller, Bauer, C. r. 152, 1639.
- 7. *-Oxo-\$\beta.\$-dimethyl-a-phenyl-pentan, a.y-Dimethyl-\$\beta-phenyl-n-valeraldehyd C_{13}H_{18}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_0. B. Man reduziert *-Nitro-phenyl-n-valeraldehyd C_{13}H_{18}O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_0 \cdot CH_2 \cdot 6.6-dimethyl-a-phenyl-pentan mit Zinnchlorür und Salzsaure und kocht das Reaktionsprodukt mit verd. Schwefelsäure (v. Braun, Kirschbaum, B. 47, 269). — Kp. 151—156.
- 8. γ-Oxo-β.δ-dimethyl-β-phenyl-pentan, a.a.a'.a-Tetramethyl-a-phenyl-aceton C₁₈H₁₈O = C₆H₅·C(CH₂)₂·CO·CH(CH₂)₃. B. Aus 2.4-Dibrom-2.4-dimethyl-pentanon-(3) und Phenylmagnesiumbromid (Umnowa, ж. 45, 882; C. 1913 II, 1478). Wurde nicht ganz rein erhalten. Kp₁₈: 118—119°; Kp: 243—244°. Einw. von PBr₅ s. u. Verbindung C₁₈H₁₇OBr. B. Durch Umsetzung von γ-Oxo-β.δ-dimethyl-β-phenylpentan mit PBr₅ bei 50—60° (Umnowa, ж. 45, 882; C. 1913 II, 1478). Alkoholhaltige Prismen (aus Alkohol). F: 64—65°.

- 4^1 0xo 1 1sopropyl 4 -1sopropyl 4 **4-Isopropyl-butyrophenon** $C_{13}H_{18}O = (CH_3)_3CH \cdot C_4H_4 \cdot \overline{C}O \cdot \overline{CH}_3 \cdot CH_3 \cdot \overline{CH}_3$
- [a-Brom-propyl]-[4-isopropyl-phenyl]-keton, a-Brom-4-isopropyl-butyrophenon $C_{12}H_{17}OBr = (CH_2)_2CH \cdot C_0H_4 \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Cumol, a-Brom-buttersaure-bromid und AlCl₂ in CS₂ (Kunckell, C. 1912 II, 116). Gelbliches Öl. Kp₆: 153—160°.
- 10. 21-Oxo-1-methyl-2-propyl-4-isopropyl-benzol, 2-Propionyl-p-cymol, 2-Methyl-5-isopropyl-proptophenon $C_{13}H_{14}O = (CH_2)_2CH \cdot C_4H_3(CH_3) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$.
- **2**-[a-Brom-propionyl]-p-cymol, a-Brom-2-methyl-5-isopropyl-propiophenon $C_{11}H_{17}OBr = (CH_2)_2CH \cdot C_4H_3(CH_3) \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_4$. Diese Konstitution dürfte der von KUNCKELL (C. 1912 I, 1557) als a-Brom-3-methyl-6-isopropyl-propiophenon beschriebenen Verbindung zukommen, da sie analog der als 2-Propionyl-cymol (Hptw. Bd. VII, S. 339; vgl. a. dessen Homologe, z. B. Hptw. Bd. VII, S. 336, 342) aufgefaßten Verbindung dargestellt wurde. --- B. Aus p-Cymol, a-Brom-propionylbromid und AlCl₂ in CS₂ (Kunckell, C. 1912 I, 1557). — Kp_{so}: 166—172°.
- 11. 3¹-Oxo-1-methyl-3-propyl-4-isopropyl-benzol, 3-Propionyl-p-cymol, 3-Methyl-6-isopropyl-propiophenon $C_{12}H_{16}O=(CH_1)_2CH\cdot C_4H_5(CH_3)\cdot CO\cdot CH_5\cdot CH_1$.
- $\textbf{3} \cdot [a \cdot \textbf{Brom \cdot propionyl}] \cdot \textbf{p} \cdot \textbf{cymol}, \ a \cdot \textbf{Brom \cdot 8} \cdot \textbf{methyl \cdot 6} \cdot \textbf{isopropyl \cdot propiophenon} \\ \textbf{C}_{12}\textbf{H}_{17}\textbf{OBr} = (\textbf{CH}_{2})_{2}\textbf{CH} \cdot \textbf{C}_{0}\textbf{H}_{2}(\textbf{CH}_{2}) \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{CHBr} \cdot \textbf{CH}_{3}. \ \ \textbf{Vgl.} \ \ \textbf{hierzu} \ \ \textbf{den} \ \ \textbf{vorangehenden} \ \ \textbf{Artikel}.$
- 12. 5'-Oxo-1.2.4-trimethyl-5-butyl-benzol, 1.2.4-Trimethyl-5-butyryl-benzol, Propyl-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-keton, 2.4.5-Trimethyl-butyro-phenon C₁₂H₁₃O = (CH₂)₂C₂H₃·CO·CH₃·CO·CH₃·CH₃·CH₃. B. Aus Butyrylchlorid, Pseudocumol und AlCl₂ in CS₂ (Willemodt, Scholtz, J. pr. [2] 81, 391). Beim Erhitzen mit farblosem, trocknem Schwefelammonium im Autoklaven auf 200° erhält man eine geringe Menge γ-[2.4.5-Trimethyl-phenyl]-buttersaureamid und Spuren von y-[2.4.5-Trimethyl-phenyl]-buttersaure.
- 13. 1.2.4-Trimethyl-5-isobutyryl-benzol, Isopropyl-[2.4.5-trimethylphenyl] - keton, 2.4.5 - Trimethyl - isobutyrophenon $C_{12}H_{12}O = (CH_2)_2C_2H_1 \cdot CO \cdot CH(CH_2)_2$. B. Aus Isobutyrylchlorid, Pseudocumol and AlCl₂ in CS₂ (WILLGERODT, SCHOLTZ, J. pr. [2] 81, 392). — Beim Erhitzen mit farblosem, trocknem Schwefelammonium im Autoklaven entsteht eine sehr geringe Menge β -[2.4.5-Trimethyl-phenyl]-isobuttersäureamid.

8. Oxo-Verbindungen C14H20.

- 1. 1¹-Oxo-1-n-octyl-benzol, n-Heptyl-phenyl-keton, a-Oxo-a-phenyl-octan C₁₄H₂₀O = C₂H₅·CO·[CH₂]₂·CH₃ (S. 341). B. Durch Überleiten von Benzoesäure und n-Caprylsäuse über MnO bei 400—450° (Sabatter, Marlie, C. r. 158, 834). F: 22°. Kp: 285—290°. Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 300° zu n-Octyl-benzol reduziert.
- 2. γ - $O\infty$ 0- β . β -dimethyl- ζ -phenyl-hexan, tert. Butyl $[\gamma$ -phenyl-propyl]-keton $C_{14}H_{20}O=C_4H_4\cdot CH_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot C(CH_2)_2$.
- tert.-Butyl-[y-brom- β -nitro-y-phenyl-propyl]-keton $C_{14}H_{18}O_3NBr = C_4H_5 \cdot CHBr \cdot CH(NO_2) \cdot CH_3 \cdot CO \cdot C(CH_4)_3$. B. Durch Einw. von Bromwasserstoff in Eisessig auf 3-Nitro-2-phenyl-1-trimethylacetyl-cyclopropan (Kohler, Rao, Am. Soc. 41, 1763). Krystalle (aus Ather + Ligroin). F: 66—67⁶. Ist wenig beständig. Wird durch Methanol in der Kälte langsam, schneller beim Kochen zersetzt. Bei Einw. von Kaliumacetat in Methanol unter Kühlung entsteht β -Nitro- δ -oxo- ϵ - ϵ -dimethyl- α -phenyl- α -hexylen.
- 3. γ -Methyl- γ -benzoyl-hexan, a-Oxo- β -methyl- β -āthyl-a-phenyl-pentan, ω -Methyl- ω -āthyl- ω -propyl-acetophenon $C_{14}H_{20}O=C_4H_5\cdot CO\cdot C(CH_2)(C_2H_3)\cdot CH_5\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot (S. 341)$. B. Aus ω -Methyl- ω -propyl-acetophenon durch nacheinanderfolgende Umsetzung mit Natriumamid und Äthyljodid in Benzol (HALLER, BAUER, A. ch. [8] 28, 393).
- ω-Methyl-ω-āthyl-ω-[γ-chlor-propyl]-acetophenon $C_{14}H_{10}OCl = C_4H_5 \cdot CO \cdot C(CH_2)(C_2H_4) \cdot CH_2 \cdot CH_4 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot$
- 4. γ -Oxo- β , β -dimethyl-s-phenyl-hexan, tert. Butyl-[β -phenyl-propyl]-keton $C_{14}H_{10}O=C_{4}H_{5}\cdot CH(CH_{2})\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot C(CH_{3})_{3}$.
- tert.-Butyl-[γ -nitro- β -phenyl-propyl]-keton $C_{14}H_{19}O_2N=C_4H_5\cdot CH(CH_2\cdot NO_2)\cdot CH_3\cdot CO\cdot C(CH_3)_3$. B. Aus Benzalpinakolin, Nitromethan und Natriummethylat in Methanol (Kohler, Rao, Am. Soc. 41, 1699). Platten (aus Methanol). F: 74°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin. Einw. von Brom s. u.

 $tert.-Butyl-[a-brom-\gamma-nitro-\beta-phenyl-propyl]-keton \ C_{14}H_{18}O_{3}NBr = C_{6}H_{5} \cdot CH(CH_{2}\cdot NO_{3})\cdot CHBr \cdot CO \cdot C(CH_{3})_{3}.$

a) Höherschmelzende Form. B. Die höherschmelzende und die niedrigerschmelzende Form entstehen nebeneinander bei Einw. von Brom auf tert.-Butyl-[γ-nitro-β-phenyl-propyl]-keton in Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff (Κοπιπε, Rao, Am. Soc. 41, 1699). Die höherschmelzende Form entsteht auch beim Kochen der niedrigerschmelzenden Form mit einer geringen Menge Kaliumacetat in Methanol (K., R., Am. Soc. 41, 1700). — Nadeln (aus Methanol). F: 143—144°. Schwer löslich in Methanol und Alkohol, leichter in Chloroform und CCl, leicht in Aceton. — Beim Kochen mit Kaliumacetat in Methanol entsteht 3-Nitro-2-phenyl-1-trimethylacetyl-cyclopropan.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. — Platten (aus Methanol). F: 74—75° (KOHLEB, RAO, Am. Soc. 41, 1700). Leichter löslich in Methanol als die höherschmelzende Form. — Beim Kochen mit wenig Kaliumacetat in Methanol entsteht die höherschmelzende Form. Beim Kochen mit größeren Mengen Kalium-

acetat in Methanol erhalt man 3-Nitro-2-phenyl-1-trimethylacetyl-cyclopropan.

- 5. 2¹-Oxo-1-methyl-4-isopropyl-2-butyl-benzol, 2-Butyryl-p-cymol, 2-Methyl-5-isopropyl-butyrophenon $C_{14}H_{20}O=(CH_3)_2CH\cdot C_8H_8(CH_2)\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3$.
- 2-[a-Brom-butyryl]-p-cymol, a-Brom-2-methyl-5-isopropyl-butyrophenon $C_{14}H_{19}OBr = (CH_3)_aCH \cdot C_aH_3(CH_3) \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Diese Konstitution dürfte der von Kunckkel (C. 1912 II, 116) als a-Brom-3-methyl-6-isopropyl-butyrophenon beschriebenen Verbindung zukommen, da sie analog der als 2-Butyryl-p-cymol (Hptw. Bd. VII, S. 342; vgl. a. dessen Homologe, z. B. Hptw. Bd. VII, S. 336, 339) aufgefaßten Verbindung dargestellt wurde. B. Aus p-Cymol, a-Brom-butyrylbromid und AlCl₂ in CS₂ (Kunckkel, C. 1912 II, 116). Kp₈: 152—156°.
- 6. 3^1 -Oxo-1-methyl-4-isopropyl-3-butyl-bensol, 3-Butyryl-p-cymol, 3-Methyl-6-isopropyl-butyrophenon $C_{14}H_{16}O=(CH_4)_2CH\cdot C_4H_6(CH_6)\cdot CO\cdot CH_4\cdot CH_4\cdot CH_5$.

- $3 \cdot [a \cdot Brom \cdot butyryl] \cdot p \cdot cymol, a \cdot Brom \cdot 3 \cdot methyl \cdot 6 \cdot isopropyl \cdot butyrophenon$ $C_{16}H_{19}OBr = (CH_{2})_{2}CH \cdot C_{6}H_{3}(CH_{2}) \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH_{3} \cdot CH_{3}$. Vgl. hierüber den vorangehenden Artikel.
- 7. 1.2.4-Trimethyl-5-isovaleryl-benzol, 5-Isovaleryl-pseudocumol, Isobutyl-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-keton $C_{14}H_{20}O = (CH_2)_3C_6H_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_3$.

 B. Aus Isovalerylchlorid, Pseudocumol und AlCl₂ in CS₂ (WILLGEBODT, SCHOLTZ, J. pr. [2] 81, 392). Gelbliches Öl. Kp: 282° Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Beim Erhitzen mit farblosen, festem Schwefelammonium im Autoklaven auf 180° erhält man eine geringe Menge einer Verbindung vom Schmelzpunkt 158°. Das Phenylhydrazon zersetzt sich beim Erhitzen ohne zu schmelzen.
- 8. 2^i -Oxo-1.2.8.5-letradthyl-benzol, 1.3.5-Triåthyl-2-acetyl-benzol, 2.4.6-Triåthyl-acetophenon $C_{14}H_{10}O=(C_4H_4)_8C_4H_4\cdot CO\cdot CH_3$.
- 1.8.5 Triāthyl 2 chloracetyl benzol , ω Chlor 2.4.6 triāthyl acetophenon $C_{1a}H_{19}OCl = (C_aH_a)_aC_aH_a \cdot CO \cdot CH_aCl$. B. Aus 1.3.5-Triāthyl-benzol, Chloracetylchlorid und AlCl₃ in CS_3 (Kunckell, C. 1913 I, 1768). Kp_{20} : 215°.
- 9. 2.2-Dimethyl-3-[6-oxo- β -pentenyliden]-bicyclo-[1.2.2]-heptan, ω -[γ -Oxo- α -butenyl]-camphen $C_{14}H_{20}O$, s. nebenstehende Formel. B. Aus rechtsdrehendem ω -Formyl-camphen und Aceton bei CHs | CH_{20} | C

Semicarbason $C_{11}H_{12}ON_3 = (CH_0)_2C_7H_3: CH \cdot CH \cdot CH \cdot C(CH_2): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3.$ Krystalle (aus Alkohol). F: 220—221° (Langlois, A. ca. [9] 12, 349). — Ist sehr lichtempfindlich.

9. Oxo-Verbindungen C15HeeO.

1. 1^1 -Oxo-1-n-nonyl-benzol, n-Octyl-phenyl-keton, a-Oxo-a-phenyl-nonan $C_{16}H_{25}O=C_6H_5\cdot CO\cdot [CH_2]_7\cdot CH_3$. B. Durch Überleiten von Benzoesäure und Pelargonsäure über MnO bei $400-450^\circ$ (Sabatter, Mailler, C. r. 158, 834). — Krystalle. F: 46° . Kp: 298—300°. — Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 300° zu n-Nonyl-benzol reduziert.

Semicarbason $C_{16}H_{25}ON_3=C_0H_5\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot [CH_3]_7\cdot CH_5$. F: 115 $^{\circ}$ (Sabatier, Mailhe, C.~r.~158,~834).

2. Isobutyl- $[\delta$ -phenyl-butyl]-keton, δ -Oxo- β -methyl- δ -phenyl-octan $C_{18}H_{12}O = C_8H_5 \cdot [CH_1]_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_3$.

β.γ.ε.ζ.η.ϑ-Hexabrom-ϑ-oxo-β-methyl-ϑ-phenyl-octan $C_{18}H_{16}OBr_6 = C_6H_6 \cdot [CHBr]_6 \cdot CO \cdot CHBr \cdot CBr(CH_2)_8$. B. Aus der niedrigschmelzenden Form des ε-Oxo-η-methyl-α-phenyl-α-γ.ζ-octatriens und Brom in CS_2 (Evens, Gifford, Griffiths, Soc. 107, 1676). — Krystalle (aus Eisessig). F: 160°.

3. a-Oxo-β.β.ε-trimethyl-a-phenyl-bexan, ω.ω-Dimethyl-ω-isoamyl-aceto-phenon C_{1b}H₁₅O = C₆H₅·CO·C(CH₃)₃·CH₃·CH₂·CH₃·CH(CH₃)₃. B. Aus Isopropyl-phenyl-keton durch nacheinanderfolgende Einw. von Natriumamid und Isoamyljodid (HALLER, CORNUBERT, C. r. 158, 303). — Wurde nicht ganz rein erhalten. Kp₁₆: 150—151° (korr.). D^a.: 0,9361. n^b.: 1,5007. — Bei Einw. von Natriumamid in siedendem Toluol erhält man Bensol und a.a.δ-Trimethyl-n-capronsäureamid.

Oxim $C_{15}H_{25}ON = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(CH_2)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH(CH_3)_3 \cdot F: 131^{\circ}$ (Haller, Cornubret, C. r. 158, 304).

- 4. a- $O\infty$ o- β -didthyl-a-phenyl-pentan, ω . ω -Didthyl- ω -propyl-acetophenon $C_{14}H_{12}O = C_4H_4 \cdot CO \cdot C(C_4H_4)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3$.
- *-Chlor- α -oxo- β . β -diāthyl- α -phenyl-pentan, w.w-Diāthyl-w-[y-chlor-propyl]-acetophenom $C_{12}H_{21}OCl = C_4H_1\cdot CO\cdot C(C_2H_4)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3Cl$. Vgl. hierüber Haller, Ramart-Lucas, A. ch. [9] 8, 20.
- 5. γ-Owo-β.β.δ.δ-tetramethyl-a-phenyl-pentan, Pentamethyl-benzyl-aceton C₁₈H₂₂O = C₄H₅·CH₂·C(CH₂)₂·CO·C(CH₂)₃. B. Aus Athyl-β-phenāthyl-keton durch viermalige Umsetzung mit je 1 Mol Natriumamid und Methyljodid in Ather und Benzol (Haller, C. r. 154, 558; H., Bauer, A. ch. [8] 28, 407). Kp₁₄: 139—144. Beim Erhitzen mit Natriumamid in Benzol erhält man Isobutylbenzol und Trimethylacetamid (H., C. r. 154, 558; H., B., A. ch. [8] 28, 407; [9] 1, 27). Reagiert nicht mit Hydroxylamin, Semicarbazid oder Phenylhydrazin.

6. 4°-Oxo-1-isopropyl-4-n-hexyl-benzol, γ -Oxo-a-[4-isopropyl-phenyl]-hexan $C_{15}H_{12}O=(CH_3)_1CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot B$. Man reduziert Propyl-4-isopropyl-styryl] keton mit Natriumamalgam in schwach essigsaurer wäßrig-alkoholischer Lösung bei 5-100 (WARUNIS, LEKOS, B. 43, 658). — Kp1: 155-1600.

Semicarbason $C_{16}H_{25}ON_3 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 126° (WARUNIS, LEKOS, B. 48, 658).

- a. β -Dibrom- γ -oxo-a-[4-isopropyl-phenyl]-hexan, Propyl-[4-isopropyl-styryl]-keton-dibromid $C_{18}H_{29}OBr_2=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot B$. Aus Propyl-[4-isopropyl-styryl]-keton und Brom in Eisessig (WARUNIS, LEKOS, B. 48, 656). Blattchen (aus Alkohol). F: 124—125°. Löslich in Eisessig und Methanol.
- 7. 1-Isopropyl-4- β -acetyl-butylj-benzol, β -Oxo- γ -[4-isopropyl-benzyl]-pentan $C_{15}H_{12}O=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_4\cdot CH_5\cdot CO\cdot CH_5$. B. Man reduziert a-Äthyla-[4-isopropyl-benzal]-aceton mit Natriumamalgam in schwach essignaurer wäßrigalkoholischer Lösung bei 5-10° (WARUNIS, LEKOS, B. 48, 659). - Kp14: 159-161°.

Semicarbason $C_{16}H_{25}ON_3 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot CH(C_2H_5) \cdot C(CH_3) \cdot N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Blättchen (aus Methanol). F: 135° (WARUNIS, LEKOS, B. 43, 660).

- 8. 1.1.3-Triallyl-cyclohexanon-(2) $C_{15}H_{12}O = H_1C < \frac{CH_1 \cdot CH(CH_2 \cdot CH: CH_2)}{CH_2 \cdot C(CH_2 \cdot CH: CH_2)_2} > CO$.

 Aus 1.3-Diallyl-cyclohexanon-(2) bei nacheinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Allyljodid (CORNUBERT, C. r. 158, 1901). — Unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp18: 147-1486 (korr.). - Bildet kein Oxim.
- 2.2-Dimethyl-3-[δ-oxo-β-hexenyli-H₂C--CH--C(CH₃)₂ den] - bicyclo - [1.2.2] - heptan, ω -[γ -Oxoa-pentenyl]-camphen $C_{15}H_{12}O$, s. neben-ĊH. stehende Formel. B. Aus rechtsdrehendem ω-For- $-CH-C:CH\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}$ H,C myl-camphen und Methyläthylketon bei Gegenwart von Natriumäthylat (LANGLOIS, A. ch. [9] 12, 350). — Gelbliche Flüssigkeit. Kp12: 172-175°. D15: 0,968. Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. - Gibt keine Verbindung mit NaHSO,

Semicarbason $C_{16}H_{25}ON_3 = (CH_3)_2C_7H_8:CH\cdot CH\cdot CH\cdot C(C_2H_5):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Krystalle (aus Athylacetat). F: 209—210° (Langlois, A. ch. [9] 12, 351). — Ist sehr lichtempfindlich.

Gurjunenketon C₁₈H₂₂O. B. Durch Oxydation von β-Gurjunen (Ergw. Bd. V, S. 225) mit Chromsäure oder Permanganat (SEMMLER, JAKUBOWICZ, B. 47, 1146; vgl. a. Deussen, A. 369, 57; 374, 108; D., Philipp, Ch. Z. 34, 922). — F: 43° ; Kp_{10} : $163-166^{\circ}$; $D^{\circ\circ}$: 1,017; n_{D} : 1,527; a_{D} : $+123^{\circ}$ (unterkühlt) (S., J.). — Wird von CrO₃ in Eisessiglösung weder in der Kälte, noch beim Erhitzen auf etwa 90° wesentlich angegriffen (D., A. 874, 109). Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht Gurjunenalkohol (Ergw. Bd. VI, S. 276) (S., J.).

Oxim $C_{15}H_{23}ON = C_{15}H_{22}: N \cdot OH$. Amorph, hellgelb. $Kp_{12}: 204^{\circ}$ (Deussen, A. 374, 109). Semicarbason $C_{16}H_{26}ON_3 = C_{16}H_{32}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3.$ Krystalle (aus Alkohol). F: 234° (Deussen, A. 369, 57; 374, 108; D., Phillipp, Ch. Z. 34, 922), 237° (Semmler, Jakubowicz, B. 47, 1146). [a]_D: $+317^{\circ}$ (in $66^{\circ}/_{\circ}$ iger wäßriger Chloralhydrat-Lösung) (D., A. 374, 108). — Gibt beim Erhitzen mit Natriumäthylat im Rohr auf 160° β -Gurjunen (S., J., B. 47, 1148).

11. Aldehyd C₁₈H₂₂O aus Costol. B. Aus Costol (Ergw. Bd. VI, S. 276) durch Oxydation mit Chromsaure in Eisessig (SEMMLER, FELDSTEIN, B. 47, 2688). — Kp1s: 164—165°. D^{aa} : 0,9541. n_{D} : 1,5065. $[a]_{D}$: $+24^{\circ}$.

Semicarbason $C_{16}H_{25}ON_3=C_{16}H_{22}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Methanol). F: 217—218° (Semmler, Feldstein, B. 47, 2688).

10. Oxo-Verbindungen $C_{16}H_{24}O$.

1. 1-Methyl-3- β . ζ -dimethyl-a, ζ (oder a, s) - heptadienyl] - cyclohexen - (6)on-(5) $C_{16}H_{24}O = CH_2: C(CH_3) \cdot [CH_2]_3 \cdot C(CH_3): CH \cdot HC < \frac{CH_2 \cdot C(CH_2)}{CH} \cdot CO > CH$ oder

(CH₃)₂C:CH·CH₂·CH₃·C(CH₃):CH·HCCH₃·C(CH₃)>CH. B. Aus Citral-bis-acetessigester haim Kochen mit all-la Kalling CO beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (Knoevenagel, J. pr. [2] 97, 331). — Ol. Kp₁₈: 197° bis 198°. $D_a^{n,s}$: 0,932. $n_b^{n,s}$: 1,5097. — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 1-Methyl-3- $[\beta.\zeta$ -dimethyl-a. ζ (oder a.s)-heptadienyl]-cyclohexanol-(5). Addiert 3 Mol Brom.

- 2. 1 Methyl 1.3.3 triallyl cyclohexanon (2) $C_{16}H_{M}O =$ H₂C CH₃ C(CH₃ CH: CH₃)₂ CO. B. Aus 1-Methyl-1.3-diallyl-cyclohexanon-(2) durch nacheinanderfolgende Umsetzung mit je 1 Mol Natriumamid und Allyljodid (CORNUBERT, C. r. 158, 1901). — Flüssigkeit von unangenehmem Geruch. Kp₁₈: 150° (korr.). — Durch Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht 1-Methyl-1.3-3-triallyl-cyclohexanol-(2); bei Reduktion mit Wasserstoff und Nickel in Alkohol erhält man 1 Methyl-1.3.3-tripropylcyclohexanon-(2) (C., C. r. 159, 76). Bildet kein Oxim.
- 3. 4 Methyl 1.1.3 triallyl cyclohexanon (2) $C_{14}H_{14}O =$ H₂C CH(CH₂)·CH(CH₂·CH:CH₂) CO¹). B. Aus 1-Methyl-2.4-diallyl-cyclohexanon-(3) durch nacheinanderfolgende Umsetzung mit je 1 Mol Natriumamid und Allyljodid (CORNU-BERT, C. r. 158, 1902). — Flüssigkeit von unangenehmem Geruch. Kp₁₆: 154—1556 (korr.). — Bildet kein Oxim.
- 4. 3 Methyl 1.1.5 triallyl cyclohexanon (6) $C_{10}H_{24}O =$ CH₂·HC CH₂·CH:CH₂·CH:CH₃) CO. B. Aus 1-Methyl-3.5-diallyl-cyclohexanon-(4) durch nacheinanderfolgende Umsetzung mit je 1 Mol Natriumamid und Allyijodid (CORNUBERT, C. r. 158, 1902). — Unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp, 154—155 (korr.). — Bildet kein Oxim.
- 5. 1.4 Dimethyl 1.3.3 triallyl cyclopentanon (2) $C_{1d}H_MO =$ CH₂·HC — C(CH₂·CH:CH₂)₂ CO. Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem H₂C·C(CH₂)(CH₂·CH:CH₂)

 1.3-Dimethyl-1.4-diallyl-cyclopentanon-(5) oder 2.4-Dimethyl-1.1-diallyl-cyclopentanon (5) durch nacheinanderfolgende Umsetzung mit je 1 Mol Natriumamid und Allyljodid in Ather (Haller, Cornuberr, C. r. 158, 1622). — Kp_{1s}: 140—141° (korr.). D. 0,9179. n. 1,4841. [a] : +73° 11′. — Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel in alkoh. Lösung bei ca. 60° zu 1.4-Dimethyl-1.3.3-tripropyl-cyclopentanon-(2) reduziert (H., C., C. r. 158, 1741).
- B. Aus Allylthujon (Hptw. Bd. VII, S. 170) durch nacheinanderfolgende Umsetzung mit Natriumamid und Allyljodid in siedendem Toluol (HALLER, C. r. 157, 966). — Kp₁₈: 147,5—148,5° (korr.). D. 0.9352. ng: 1,4850. — Bei nacheinanderfolgender Umsetzung mit Natriumamid und Allyljodid in siedendem Xylol entsteht Triallylthujon (S. 204).
- 7. 1.7.7-Trimethyl-3.3-diallyl-bicyclo-[1.2.2]- $_{
 m H_2C-C(CH_2)\cdot CO}$ heptanon - (2), 3.3 - Diallyl - d - campher, a.a-Diallyl-d-campher C16H2O, s. nebenstehende Formel. B. Aus a Allyl-d-campher durch nacheinanderfolgende -CH $-C(CH_{\bullet} \cdot CH : CH_{\bullet})_{\bullet}$ Umsetzung mit Natriumsmid und Allyljodid in siedendem

 Äther (Haller, Louvrer, A. ch. [9] 9, 210). — Gelbliche Flüssigkeit. Kp₁₆: 155°. D°: 0,982. [a]": +148° (in Alkohol; c = 5,4), +152° 22′ (in Alkohol; c = 16). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol 3.3-Diallyl-borneol. Einw. von Natriumsmid s. u.

$$Verbindung \quad C_{16}H_{27}ON \ = \ \begin{matrix} H_3C-C(CH_3)\cdot CO\cdot NH_2 \\ C(CH_3)_3 \\ H_3C-CH\cdot CH(CH_2\cdot CH: CH_2)_2 \end{matrix} \quad \text{oder}$$

CH₃·HC·C(CH₃)₃ CH·C(CH₂·CH: CH₂)

CO—NH

H₂C—CH₃·CH·CH₄

CH₂·CH·CH₃

CH₃·CH·CH₃

CH₃ produktes mit Wasser (Haller, Louvrier, A. ch. [9] 9, 213). — Gelbliche Flüssigkeit. Kp₁₅: 212°. $[\alpha]_{\rm D}^{\rm sc}$: +39° 54′ bis 40° 30′ (in Alkohol; c = 8,4 bis 8,5). — Einw. von salpetriger Saure: H., L.

11. Oxo-Verbindungen C₁₂H₂₄O.

1. γ -Oxo- β . β -dimethyl- δ -dthyl- δ -benzyl-hexan, a.a. α -Trimethyl- α '. α ' - didthyl-a'-benzyl-aceton, a.a-Didthyl-a-benzyl-pinakolin $C_{17}H_{26}O=C_{4}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot C(C_{2}H_{6})_{2}\cdot CO\cdot C(CH_{3})_{3}$. B. Aus 2.2-Dimethyl-4-5thyl-hexanon-(3) bei nacheinanderfolgender

^{&#}x27;) Vgl. die Anm. 2 auf S. 8.

Einw. von Natriumamid und Bensylchlorid in siedendem Toluel (Haller, Bauer, A. ch. [8] 29, 333). — Kp₁, 152—154. — Bildet weder ein Oxim noch ein Semicarbazon. Wird durch Natriumamid in siedendem Xylol unter Bildung von Pivalinsaureamid, γ-Benzylpentan (?) und Diathyl-benzyl-acetamid (?) gespalten (H., B., A. ch. [9] 1, 28).

2. 1.7.7-Trimethyl-3-fcyclohexyl-me-thylen] - bicyclo - [1.2.2] - heptanon - (2), 3 - Hexahydrobenzyliden - d - campher, a-Hexahydrobenzal-d-campher C_{1/Ha}O, s. nebenstehende Formel. B. Aus a-Chlormethylen-d-campher und Cyclohexylmagnesiumbromid in Ather (RUPE, ISELIN, B. 49, 43). — Prismen (aus Gasolin). F: 48-48°. Kp₁₁: 171—173°. [a]: + 128,13° (in Benzol; p = 10); Rotations-dispersion in Benzol: R., I.; R., A. 409, 332. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln.

12. Oxo-Verbindungen C₁₈H₂₆O.

- 1. 1^1 -Oxo-1-n-dodecyl-benzol, Laurylbenzol, n-Undecyl-phenyl-keton, a-Oxo-a-phenyl-dodecan $C_{18}H_{18}O=C_4H_5\cdot CO\cdot [CH_2]_{10}\cdot CH_2$ (8. 345). B. Durch Uberleiten von Benzoesaure und Laurinsaure über MnO bei 400—450° (Sabatter, Mailhe, C. r. 158, 834). F: 46° (v. Auwers, B. 45, 2772), 47° (S., M.). Kp_{21} : 222—223°; $D_4^{0.3}$: 0,8969; $n_{34}^{0.4}$: 1,4815; $n_{35}^{0.4}$: 1,4850; $n_{35}^{0.4}$: 1,4943 (v. Au.).
- 2. [β -Acetyl-n-decyl]-bensol, Methyl-fa-bensyl-n-nonyl]-keton, a-Phenyl- β -acetyl-decan $C_{1s}H_{2s}O = C_{2}H_{1} \cdot CH_{1} \cdot CH(CO \cdot CH_{2}) \cdot [CH_{1}]_{2} \cdot CH_{2}$.

[a-Chlor- β -acetyl-n-decyl]-bensol, Methyl-[a-(a-chlor-bensyl)-n-nonyl]-keton $C_{10}H_{17}$ -OCl = $C_{10}H_{17}$ -CHCl-CH(CO·CH₂)-[CH₄]₇-CH₅. B. Man leitet Chlorwasserstoff in ein molekulares Gemisch aus Methyl-n-nonyl-keton und Benzaldehyd (SCHULTZ, MEYER, B. 43, 1861). — Nadeln (aus Alkohol). F: 77°. — Beim Erwärmen auf dem Wasserbad wird Chlorwasserstoff abgespalten. Durch Einw. von kalter alkoholischer Kalilauge entsteht Methyl-[a-benzal-n-nonyl]-keton.

13. 2-Methyl-5-isopropyl-1.1.5-triallyl-cyclohoxanon-(6), 2.2.4-Triallyl-p-monthanon-(3), 2.2.4-Triallyl-menthon $C_{10}H_{20}O=CH_3\cdot HO \xrightarrow{C(CH_3\cdot CH:CH_2)_3\cdot CO}C(CH_2\cdot CH:CH_2)\cdot CH(CH_3)_3.$

Rechtsdrehende Form. B. Aus rechtsdrehendem 2.2-Diallyl-menthon (S. 112) durch nacheinanderfolgende Umsetzung mit je 1 Mol Natriumamid und Allyljodid in siedendem Xylol (HALLER, C. r. 156, 1205). — Kp₁₄: 166—167°. [a]_D: +6° 40′. — Reagiert nicht mit Hydroxylamin und Semicarbazid.

14. 1^{1} -Oxo-1-a-tetradecyl-benzol, Myristylbenzol, n-Tridecyl-phenyl-keten, α -Oxo- α -phenyl-tetradecan $C_{20}H_{20}O = C_{0}H_{5} \cdot CO \cdot [CH_{2}]_{12} \cdot CH_{5}$. B. Durch Überleiten von Benzoesäure und Myristinsäure über MnO bei $400-450^{\circ}$ (Sabatter, Mailer, C. 7. 158, 834). — Krystalle. F: 55,5°.

Semicarbason $C_{11}H_{22}ON_2 = C_0H_4 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot [CH_2]_{12} \cdot CH_2$. Blattchen. F: 75° (SABATTER, MAILIER, C. r. 158, 834).

15. 1¹-0x0-1-n-hexadecyl-benzol, Paimitylbenzol, n-Pentadecyl-phenyl-keten, α -0x0- α -phenyl-hexadecan $C_{22}H_{24}O = C_{2}H_{5}\cdot CO\cdot [CH_{2}]_{14}\cdot CH_{2}$ (8. 347). B. Man erhitat Palmitinsäureamid und $C_{2}H_{5}\cdot MgI$ in Ather (RYAN, NOLAN, C. 1913 II, 2050). — Tafeln (aus Alkohol). F: 59°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Ather und warmem Alkohol.

Oxim $C_{22}H_{gr}ON = C_{g}H_{gr}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot [CH_{2}]_{14}\cdot CH_{gr}$. Nadeln (aus Alkohol). F: 73—74° (RYAN, Nolan, Ö. 1913 II, 9050). Löslich in Chloroform, Benzol und Äther, schwer löslich in kaltem Alkohol und Petroläther.

16. 4^1 -Oxo-1-methyl-4-n-hexadecyl-benzel, n-Pentadecyl-p-tolyl-keten, α -Oxo- α -p-tolyl-hexadecan $C_{12}H_{16}O=CH_2\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot [CH_2]_{14}\cdot CH_2$ (8. 347). B. Aus Palmitinsaureamid und p-Tolyl-magnesiumbromid in Ather (RYAN, NOLAN, C. 1918 II, 2050). — F: 60° (R., N.). Gemische mit Xylol, Chlorbenzol und Methylbenzoat

emittieren unter dem Einfluß von Kathodenstrahlen bei tiefen Temperaturen ein Bandenspektrum (Goldstrim, C. 1910 I, 2057; II, 65; vgl. a. Lenard, Ann. Phys. [N. F.] 51, 230 Ann. 1). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 54—55° (R., N.).

Semicarbason $C_{24}H_{41}ON_3 = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3) \cdot [CH_3]_{14} \cdot CH_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 114,5° (Ryan, Nolan, U. 1918 II, 2050). Unlöslich in Ather, kaltem Alkohol und Petroläther, löslich in Chloroform und Benzol.

- 17. 1¹-0xo-1-n-octadecyl-benzol, Stearylbenzol, n-Heptadecyl-phenyl-keton, α -0xo- α -phenyl-octadecan $C_{24}H_{40}O=C_6H_5\cdot CO\cdot [CH_2]_{16}\cdot CH_3$ (8. 347). B. Aus Stearinsäureamid und $C_6H_5\cdot MgI$ in Äther (Ryan, Nolan, C. 1918 II, 2050). Durch Überleiten von Benzoesäure und Stearinsäure über MnO bei 400—450° (8abatien, Mailes, C. r. 158, 834). F: 59° (8., M.), 64° (R., N.). Leicht löslich in Chloroform, Äther und kaltem Alkohol (R., N.). Das Phenylhydrazon schmilzt bei 54° (R., N.).
- 18. 4^1 -Oxo-1-methyl-4-n-octadecyl-benzol, n-Heptadecyl-p-tolyl-keton, α -Oxo- α -p-tolyl-octadecan $C_{10}H_{49}O=CH_3\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot [CH_2]_{10}\cdot CH_2$ (8. 347). B. Aus Stearinsäureamid und p-Tolyl-magnesiumbromid in Ather (RYAN, NOLAN, O. 1918 II, 2050). F: 66—67°. Leicht löslich in Chloroform und Ather, ziemlich löslich in Benzol, schwer löslich in kaltem Alkohol und Petroläther.

19. Oxo-Verbindungen C₂₇H₄₆O.

- S. 348, Z. 19 v. u. nach "a-Cholestanon $C_m H_{44} O^{\alpha}$ schalte ein "und a-Chlorcholestanon $C_m H_{41} O C I^{\alpha}.$
- S. 348, Z. 18 v. u. nach " β Cholestanon $C_{27}H_{44}O$ " schalte ein "und β Chlor-cholestanon $C_{27}H_{45}OC$!".

5. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O$.

1. 12-0xo-1-vinyl-benzol, Phenylketen, Oxostyrol $C_0H_0O=C_0H_5\cdot CH:CO$. B. Entsteht aus Phenylchloressigsäurechlorid bei Einw. von Zink in absol. Äther (STAUDINGER, B. 44, 536). — Läßt sich aus Lösungen nicht isolieren. Polymerisiert sich beim Aufbewahren in Äther-Petroläther-Lösung zu 1.3-Diphenyl-cyplobutandion-(2.4) und anderen Produkten. Auch beim Verdampfen des Lösungsmittels erfolgt Polymerisation.

3-Nitro-phenylketen-methylimid $C_0H_0O_0N_0 = O_0N \cdot C_0H_0 \cdot Ch_1 \cdot Ch_2 \cdot Ch_2 \cdot Ch_3 \cdot C$

2. Oxo-Verbindungen C.H.O.

1. I²-Oxo-1-propenyl-benzol, γ-Oxo-α-phenyl-a-propylen, β-Phenyl-acrolein, Zimtaldehyd C₂H₄O = C₂H₅·CH·CH·CHO (S. 348). V. Im ather. Ol der Rinde von Cinnamomum mindanaense Elmer (Bacon, C. 1911 I, 147). — B. Aus Zimtaäure-anliid beim Erwärmen mit PCl₅ in Toluol, Zufügen einer HCl-haltigen Lösung von SnCl₂ in Ather zu der ather. Lösung des entstandenen Zimtaäure-phenylimid-chlorids und folgender Destillation des hellbraunen krystallinen Reaktionsproduktes im Wasserdampfstrom (Sone, Müller, B. 52, 1930). — Reinigung von käuflichem Zimtaldehyd über die Verbindung mit Salpetersäure: Pyrhyper, A. 376, 298; vgl. Durias, Páligot, A. ch. [2] 57, 322; A. 14, 65; Mulder, A. 34, 164. — Kp: 250—252° (geringe Zers.); Kp₅: 172°; Kp₅: 112° (C. v. Rechermeng, Einfache und fraktionierte Destillation, 2. Aufl. [Miltitz 1923], S. 300). Kp₁₅: 126,5—127° (Auwers, Eisenlohe, J. pr. [2] 84, 65). D₄^{4,*}: 1,0520; n₂^{4,*}: 1,6120; n₃^{4,*}: 1,6235; n₆^{4,*}: 1,6653; n_γ^{*}: 1,6879 (Au., Kl.). Absorptionaspektrum des Dampfes: Purvie, Soc. 105, 2498; der alkoh. Lösung: Pu.; Körig, J. pr. [2] 88, 204. Emissionaspektrum von festen Lösungen (s. B. in Xylol, Chlorbenzol und Methylbenzoet) bei tiefer Temperatur bei Bestrahlung mit Kathodenstrahlen: Gotlostein, C. 1910 I, 2057; II, 65. Magnetische Susceptibilität: Pascal, A. ch. [8] 19, 50. Löslichkeit in wäßr. Lösungen verschiedener organischer Salze: Neuberg, Bio. Z. 76, 107. Kryoskopisches Verhalten in Schwefelsäure: Oddo, Caralino, G. 47 II, 233. Potentialdifferensen an der Grense von Zimtaldehyd und wäßr. Salzlösungen: Beutwer, Ph. Ch. 67, 406.

Bei längerer Belichtung von Zimtaldehyd entsteht ein harziges Polymerisationsprodukt, das bei 103° sintert und bei 145° schmiltt (CIAMICIAN, SILBER, B. 44, 1580; R. A. L. [5] 20 I, 882). Über Oxydation von Zimtaldehyd an der Luft vgl. Phillips, C. 1914 II, 894. Zimtaldehyd liefert bei der elektrolytischen Reduktion in fast neutraler Löeung an Bielkathoden bei 20—30° γ-Phenyl-propylalkohol (Law, Soc. 101, 1030). Bei Einw. von 1 Mol Wasserstoff in verd. Alkohol bei Gegenwart von kolloidalem Palladium entsteht Hydrozimtaldehyd neben geringen Mengen Zimtalkohol (Skita, B. 48, 1691; vgl. auch Sk., B. 48, 1489) ¹). Mit 2 Mol Wasserstoff in Essigsäure bei 3 Atmosphären Überdruck in Gegenwart von kolloidalem Platin bildet sich neben dem Hauptprodukt γ-Phenyl-propylalkohol wenig Propylbenzol, während Einw. von 5 Mol Wasserstoff unter ähnlichen Bedingungen zu γ-Cyclohexyl-propylalkohol führt (Sk.). Nach Vavon (C. r. 154, 341; A. ch. [9] 1, 166) wird bei Einw. von 2 Mol Wasserstoff auf Zimtaldehyd in Athylacetat bei Gegenwart von Platinschwarz γ-Phenyl-propylalkohol erhalten. Beim Behandeln von Zimtaldehyd mit H₂S₂ in CS₂ entsteht die Verbindung 2C₂H₂O + H₂S₂ (S. 189); analoge Reaktion findet mit H₂S₃ in CS₂ entsteht die Verbindung 2C₃H₃O + H₂S₄ (S. 189); analoge Reaktion findet mit H₄S₃ statt (Bugger, Bloch, J. pr. [2] 83, 517). Bei Einw. von HCl auf eine Lösung von Zimtaldehyd und rohem Wasserstoffpersulfid in Benzol wird ein Harz erhalten, das beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge und folgendem Zufügen von Dimethylsulfat eine Verbindung C₁₀H₃S₄ (?) (orangefarbene Nadeln; F: 98—99°) liefert (HÖHN, Bloch, J. pr. [2] 83, 509). Zimtaldehyd liefert beim Behandeln mit PCI₃ unter Kühlung und folgendem Erhitzen des Reaktionsgemisches auf 110° bis 120° [a.β.γ.γ. Tetrachlor-propyl]-benzol (Clarker, Soc. 97, 898). Beim Kochen mit Mesityloxyd in alkoh. Kalilauge bilden sich α-und β-Form des Isopropyliden-einnama-acetons (Grosk, Soc. 115, 299). Bei Einw. von Phenylacetaldehyd in Methanol beim

C₀H₅·CH:CH·CH N(OH)·C(OH)·CH₂ (Syst. No. 3510) (Diels, B. 51, 972). Zimtaldehyd liefert beim Erhitzen mit Isovaleriansäureanhydrid und Natriumisovalerianat auf 150—155° neben öligen Produkten eine Verbindung vom Schmelzpunkt 145—147° (Schaabschmidt, Georgeacopol, Herzenberg, B. 51, 1072). Bei Einw. von Oralylbromid entsteht Oralsäurebis-[a-brom-cinnamylester] (Adams, Vollweiler, Am. Soc. 40, 1742). Zimtaldehyd kondendensiert sich mit Malonsäure in Gegenwart von Aminosäuren oder Peptonen bei 37° zu Cinnamalmalonsäure (Dakin, J. biol. Chem. 7, 54). Liefert beim Erhitzen mit Hydrazobenzol in Methanol den Methyläther des 3-[a (oder β)·Oxy·β·phenyl·āthyl]·1.2-diphenyl·hydrazimethylens (Syst. No. 3508); in alkoh. Lösung bildet sich der Athyläther (Rassow, Burmeister, J. pr. [2] 84, 255). Bei der Reaktion mit 2-Methyl·indol entsteht Styryl-bis-[2-methyl·indolyl·3]-methan (Syst. No. 3494) (Scholtz, B. 46, 2145). Zimtaldehyd und Methylanilin reagieren in Gegenwart von konz. Salzsäure unter Bildung von Cinnamalanilin-chlormethylat C₆H₅·CH·CH·CH·N(CH₂)(C₆H₅)·Cl (Zinore, Würker, A. 338, 133 Anm. 21). Eine alkoh. Lösung von Zimtaldehyd und 6-Methoxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin liefert beim Zufügen von Überohlorsäure 6-Methoxy-1-cinnamal-1.2.3.4-tetrahydro-chinolinium-perchlorat (König, J. pr. [2] 88, 221). — Bei Einw. von gärender Hefe auf Zimtaldehyd entsteht ein als Zimtalkohol angesprochenes Produkt (Róma, Bio. Z. 67, 137).

S. 351, Z. 25 v. o. statt "B. 20" lies "B. 17".

Die Lösung von Zimtaldehyd in konz. Schwefelsäure ist orangefarben (Pfriffer, A. 383, 110); nach Oddo, Casalino (G. 47 II, 233) ist eine Lösung von Zimtaldehyd in Schwefelsäure weinret. Farbreaktionen des Zimtaldehyds: van Eck, G. 1910 I, 1756. — Das p-Bromphenylhydrazon schmilzt bei 143° (Graziani, G. 43 II, 538; R. A. L. [5] 19 II, 191), das p-Nitro-phenylhydrazon bei 194° (Vecchiotti, G. 43 II, 640; R. A. L. [5] 29 II, 76). — Colorimetrische Bestimmung von Zimtaldehyd in Ceylonzimt, Cassiazimt und Zimtblüten auf Grund der gelben bis blauen Färbung, die auftritt, wenn man die konz. Lösung von Zimtaldehyd in verd. Alkohol mit Schwefelsäure und Isobutylalkohol versetzt: v. Fellenberg, G. 1916 I, 390. Zimtaldehyd läßt sich in Zimtölen durch Umsetzung mit Hydrazinsulfat und jodometrische Titration des Hydrazin-Überschusses bestimmen (Lautenschläger, Ar. 256, 87). Zur gravimetrischen Bestimmung als Semioxamazon vgl. Phillips, G. 1914 II, 894; Gildem.-Hoffm., 3. Aufl., Bd. I [Miltitz 1928], S. 750.

¹⁾ Vgl. dazu nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerks [1. I, 1920] STRAUS, GRINDEL, A. 489, 291, 309.

2C₂H₆O + SnCl₄. Fast farbloses, krystallinisches Pulver. Schmilzt bei etwa 225—230°; ZU₂H₂O + SnCl₄. Fast farbioses, krystallinisches Pulver. Schmilzt bei etwa 225—230°; leicht löslich in Chloroform und Alkohol, schwer in Benzol und Äther (Pfeiffer, A. 376, 298). — 2C₂H₃O + SnBr₄. F: ca. 195°; leicht löslich in Alkohol, Chloroform und heißem Benzol (Pr.). — C₂H₃O + HNO₃ (S. 355). Farblose Krystalle. F: 60—61° (Reddellen, J. pr. [2] 91, 238). Ziemlich beständig. Wird von Wasser nur langsam gespalten. — 2C₂H₃O + H₃S₃. B. Aus den Komponenten in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung (Bugge, Bloch, J. pr. [2] 82, 517). Krystalle. Zersetzt sich gegen 37°. Wird durch Lösungsmittel zersetzt. — 2C₂H₃O + H₃S₃. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Bu., Bl.). Unbeständige Krystallmasse. Zersetzt sich gegen 35°. — Verbindung mit Pikrinsäure C₂H₄O + C₃H₃O₇N₃. Hellgelbe Nadeln oder Prismen. F: 66—67° (Reddellen, J. pr. [2] 91, 240). Unbestich in Ather und Chloroform. Wird durch Wasser nur langsam zersetzt. Unlöslich in Ather und Chloroform. Wird durch Wasser nur langsam zersetzt.

Cinnamylidendiacetat, Cinnamaldiacetat $C_{13}H_{14}O_4 = C_0H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_2)_3$ (S. 354). B. Aus Zimtaldehyd und Acetanhydrid in Gegenwart von SnCl₂ oder CuSO₄ oder von FeCl, und Essigsäure (KNOEVENAGEL, A. 402, 120), sowie in Gegenwart von Salzsäure, Salpetersäure, Phosphorsäure oder Oxalsäure (Wegscheider, Späth, M. 30, 857). Entsteht auch aus Zimtaldehyd beim Erwärmen mit einer Lösung von P₂O₅ in Acetanhydrid (Bakunin, C. 1917 II, 523). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 86° (W., Sr.). — Zersetzt sich beim Aufbewahren (W., Sr.). Liefert bei Einw. von Phenylhydrazin Zimtaldehydphenylhydrazon und N-Phenyl-N'-acetyl-hydrazin (W., Sp.).

Salpetersäure-[a-oxy-cinnamylester] (Verbindung von Zimtaldehyd mit Salpetersäure) $C_0H_0O_4N = C_0H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot OH) \cdot O \cdot NO_2$ (8. 355). Ist als additionelle Verbindung des Zimtaldehyds aufzufassen (s. o.).

Oxalsäure - bis - [a - brom - cinnamylester] $C_{20}H_{12}O_4Br_2 = [C_4H_5\cdot CH:CH:CHBr\cdot O\cdot CO-]_2$. B. Aus Zimtaldehyd und Oxalylbromid (ADAMS, VOLLWEILER, Am. Soc. 40, 1742). — Krystalle (aus Benzol). F: 85—86°. Löslich in Äther. — Zersetzt sich bald an der Luft.

Hydrocinnamid $C_{37}H_{24}N_3 = C_4H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_4H_5)_3$ (S. 356). Zur Auffassung als 2.4.5-Tristyryl-dihydroimidazol vgl. Delepine, C. r. 126, 648; Bl. [3] 19, 270; BOUGAULT, ROBIN, C. r. 169, 979. — Liefert beim Behandeln mit Jod und Soda ein harziges Produkt (B., R.).

semicarbazon (Knöpfer, M. 32, 760). Gibt mit Kaliumcyanat in Eisessig die Verbindung nebenstehender Konstitution (Syst. No. 4146); reagiert analog mit Phenylisocyanat bei 140—150° (Bailey, McPherson, Am. Soc. 39, 1334). — Verbindung mit Styphninsäure $C_{18}H_{16}N_3+C_6H_3O_8N_3$. Orangegelbe Nadeln. F: 176° (Agostinelli, G. 43 I, 128).

CH·CH:CH·C₂H₅ HO · CH·CH · CH·CeHs

Adipinsăure-bis-cinnamalhydrasid, N.N'-Dicinnamal-adipinsăuredihydrasid $C_{24}H_{36}O_2N_4 = [C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_4 \cdot CH_9 -]_2$. B. Aus Adipinsăuredihydrazid und Zimtaldehyd in Wasser (Curtius, J. pr. [2] 91, 6). — Pulver (aus Alkohol). F: 231—232°.

Zimtaldehyd-semicarbazon, Cinnamalsemicarbazid $C_{10}H_{11}ON_2 = C_0H_1\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Zimtaldehyd und Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol (Young, Witham, Soc. 77, 230). Aus Zimtaldazin beim Erhitzen mit 2 Mol Semicarbazid in verd. Alkohol (Knöpper, M. 32, 760). — Blättchen (aus Wasser). F: 215—216° (Y., Wit.), 217° (WILSON, HEILBRON, SUTHERLAND, Soc. 105, 2898). Leicht löslich in warmem Alkohol, ziemlich schwer in kaltem Alkohol oder Äther (Y., Wit.). Nach starker Belichtung nimmt die anfangs farblose Substanz im Dunkeln eine am Licht wieder verschwindende gelbe Färbung an; ultraviolettes Licht hat keinen Einfluß auf eine alkoh. Lösung des Semicarbazons (Will., H., S.). — Liefert beim Erhitzen mit FeCl, und Alkohol im Rohr auf 135—140° 5-Oxy-3-styryl-1.2.4-triazol (*Hptw.*, Syst. No. 3877) (Y., Wir.). Bei Einw. von Natriumamalgam in verd. Alkohol bei $40-50^{\circ}$ entsteht Hydrozimtaldehyd-semicarbazon (Kessler, Rupe, B. 45, 29). Beim Erhitzen mit Phenylhydrazin in Eisessig bildet sich Zimtaldehyd-phenylhydrazon (Kn., M. 31, 99). — $C_{10}H_{11}ON_3+2HCl$. Tieforangefarben. F: 80-83° (Zers.). Sehr unbeständig (Wil., H., S.). — $C_{10}H_{11}ON_3+H_3SO_4$. Gelbe Nadeln (Wil., H., S.).

Kohlensäure-bis-cinnamalhydrasid, Dicinnamalcarbohydrasid $C_{10}H_{18}ON_4 = C_6H_5$. CH:CH:CH:N·NH·CO·NH·N:CH·CH:CH:CH:CH: F: 205° (STOLLÉ, KRAUCH, B. 47, 725). Ziemlich schwer löslich in heißem Alkohol, sehr schwer in Äther, unlöslich in Wasser. — Eine verd. Lösung von Chlorkalk färbt die alkoh. Lösung vorübergehend gelb.

Hydrasindicarbonsaure - bis - cinnamalhydrasid, Dicinnamal-hydrasodicarbon-hydrasid $C_{50}H_{50}O_{2}N_{6}=.C_{6}H_{5}\cdot CH:CH:CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH:CH\cdot C_{6}H_{5}$. F: 218° (Stollis, B. 43, 2469; vgl. dazu St., Krauch, B. 47, 724). Schwer löelich in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser.

- 1 Äpfelsäure bis cinnamalhydrasid, N.N. Dicinnamal-1-äpfelsäuredihydrasid $C_{21}H_{22}O_{2}N_{4} = C_{2}H_{5}\cdot CH : CH \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_{2}\cdot CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_{4}H_{5}$. Mikrokrystallines Pulver (aus Alkohol). F: 192° (Currus, J. pr. [2] 95, 211). Schwer löslich in Alkohol.
- d-Weinsäure-bis-cinnamalhydrasid, N.N'-Dicinnamal-d-weinsäuredihydrasid $C_{23}H_{28}O_4N_4=C_4H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot N\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot NH\cdot N\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot C_4H_5\cdot Geibes Pulver. F: 218° (Currus, J. pr. [2] 95, 217). Sehr wenig löslich in Alkohol.$
- 4-Chlor-simtaldehyd C₂H₂OCl = C₂H₄Cl·CH:CH·CHO. B. Aus 4-Chlor-benzaldehyd und Acetaldehyd in Alkohol bei Gegenwart von Diäthylamin (STRAUS, A. 393, 311). Krystalle (aus Ather + Petroläther). F: 62—62,5°. Kp₁₄: 155—156°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit schwach gelber Farbe.
- a-Chlor-simtaldehyd, a-Chlor-\$-phenyl-acrolein C₂H₂OCl == C₂H₃·CH:CCl·CHO (S. 357). Warmetönung beim Lösen von a-Chlor-zimtaldehyd, von Gemischen aus a-Chlor-zimtaldehyd und a-Brom-zimtaldehyd und von Mischkrystallen aus diesen Verbindungen in Benzol: Nagornow, 3K. 51, 302; C. 1923 III, 651.
- a-Brom-simtaldehyd, a-Brom- β -phenyl-acrolein C₂H₇OBr = C₄H₅·CH:CBr·CHO (S. 358). Wärmetönung beim Lösen von a-Brom-zimtaldehyd, von Gemischen aus a-Brom-zimtaldehyd und a-Chlor-zimtaldehyd und von Mischkrystallen aus diesen Verbindungen in Benzol: Nagornow, \mathcal{H} . 51, 303; C. 1923 III, 651.
- 3-Nitro-simtaldehyd $C_0H_0O_2N = O_2N \cdot C_0H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CHO$ (S. 358). Liefert bei Einw. von ω -Brom-acetophenon in Alkohol β -[3-Nitro-styryl]-a-benzoyl-āthylenoxyd (Bodrorss, B. 51, 197).
- Bis-[a-oxy-cinnamyl]-disulfid $C_{13}H_{13}O_{2}S_{3}=C_{2}H_{3}\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH(OH)\cdot S\cdot S\cdot CH(OH)\cdot CH\cdot CH\cdot C_{6}H_{3}$. Uber eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei additionellen Verbindungen des Zimteldehyds, S. 189.
- 2. I¹-Oxo-1-allyl-benzol, Vinyl-phonyl-keton, γ-Oxo-γ-phonyl-a-propylen, ω-Methylen-acetophenon C,H,O = C,H,·CO·CH:CH₂ (S. 359). B. Aus 1¹.1³-Dimethoxy-1-propenyl-benzol (Ergw. Bd. VI, S. 461) beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure (Beaurous, Bl. [4] 13, 356). Aus dem Dimethylacetal (s. u.) beim Schütteln mit verd. Schwefelsäure bei 60—70° im Dunkeln (Straus, Berkow, A. 401, 142). Kpm: 117—118° (Sr., Ber.). Polymerisiert sich beim Aufbewahren, auch im Dunkeln (Sr., Ber.) und in der Wärme (Sr., Ber.; Beau.). Liefert mit PCl₄ in Benzol 1¹.1°-Dichlor-1-propenyl-benzol (Sr., Ber.). Liefert mit Phenylhydrazin 1.3-Diphenyl-pyrazolin (Syst. No. 3475) (Kohler, Am. 43, 387; Schäfer, Tollens, B. 39, 2188; Sr., Ber., A. 401, 143).

Dimethylacetal $C_{11}H_{14}O_3=C_0H_1\cdot C(O\cdot CH_2)_3\cdot CH: CH_2$. B. Aus 12-Chlor-11-methoxy1-allyl-benzol beim Kochen mit methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung (STRAUS, BERKOW, A. 401, 139). — Riecht gewürzertig. Kp₁₃: 85—86°. D₄¹³: 0,9887. — Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung das Dimethylacetal des Athyl-phenyl-ketons. Gibt beim Schütteln mit verd. Schwefelsäure bei 60—70° im Dunkeln Vinyl-phenyl-keton. Liefert beim Erhitzen mit methylalkoholischer Salzsäure β -Methoxy-propiophenon. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine orangerote Färbung.

Disthylacetal $C_{12}H_{12}O_2 = C_0H_3 \cdot C(O \cdot C_2H_2)_3 \cdot CH : CH_2$. B. Aus 12-Chlor-11-athoxy-1-allyl-benzol beim Kochen mit alkoh. Natramathylat-Lösung (Straus, Berkow, A. 401, 142). — Schwach riechende Flüssigkeit.

Trichlorwinyl - phenyl - keton C₂H₄CCl₂ == C₄H₄·CO-CCl:CCl₃. B. Aus Trichlor-acrylaturechlorid und überschüssigem Bensol bei Gegenwart von AlCl₄ (BÖRRKEN, DUJARDIN, R. 32, 103). — Angenehm riechendes, gelbes Öl. Kp₃: 1386. D²: 1,8902. n²5: 1,5798. — Gibt mit Chlor im Sonnenlicht Pentachlorithyl-phenyl-keton (B., D., R. 32, 104). Wird durch Alkalien in Trichlorithylen und Bensoesaure gespalten (B., D., R. 32, 110).

Trichlorwiny! - [4 - chlor - phenyl] - keton C,H,OCi = C,H,Cl · CO · CCl · CCl · B. Aus Trichloracrylekurechlorid und Chlorbensol in Gegenwart von AlCi bei gelindem Erwärmen (Bönsunur, Durandur, R. 33, 104). — Krystelle. E: 19°. Kp.,: 150°. — Liefert bei der Einw. von Chler im Sonnenlicht Pentachloräthyl-[4-chlor-phenyl]-keton (B., D., R. 33, 106). Wird durch Alkalien in Trichloräthylen und p-Chlor-benzosiäure gespalten (B., D., E. 33, 110).

Syst. No. 644]

- 3. Methyl-phenyl-keten, α-Oxo-β-phenyl-α-propylen C₂H₈O=C₄H₅·C(CH₃):CO.

 B. Bei der Einw. von feinverteiltem Zink auf α-Chlor-α-phenyl-propionsäurechlorid in Ather in CO₃-Atmosphäre in der Wärme (Staudinger, Ružička, A. 380, 298). Kp₁₃: 74°. Polymerisiert sich bei sechsmonatigem Aufbewahren unter Luftausschluß zu 1.3-Dimethyl-1.3-diphenyl-cyclobutandion-(2.4) (St., R., A. 380, 287, 302). Liefert mit Wasser α-Phenyl-propionsäure, mit Anilinα-Phenyl-propionsäureanilid. Gibt mit Benzalanilin die Verbindungen I und II (Syst. No. 3187). Mit Chinolin entsteht "[Methyl-phenyl-Linder (Syst. No. 3231). C₆H₅·HC N·C₆H₅ II. C₆H₅·HC N·C₆H₅ III. C₆H₅·HC N·C₆H₅ CO C(CH₃)·C₆H₅
- 4. 1 Oxo hydrinden, Indanon (1), Hydrindon (1), a-Hydrindon C₂H₂O, s. nebenstehende Formel (8.360). B. Aus 1-Isopropyliden-hydrinden, 1-Diphenylmethylen-hydrinden oder 1-[4-Methoxy-benzal]-hydrinden bei der Oxydation mit Ozon in Chloroform (Courtiellanden) rot, A. ch. [9] 5, 70). Durch Oxydation von 1-Oxy-hydrinden mit Chromsäuregemisch (Weissgerber, B. 44, 1446). In geringer Menge beim Erhitzen von 1-Oxy-1-methyl-hydrinden mit Alkalien in Gegenwart von Methanol (v. Braun,

B. 50, 1659). Beim Kochen von 1-Oxo-hydrinden-carbonsaure-(2)-äthylester, 1-Iminohydrinden-carbonsäure-(2)-äthylester [von Gabriel, Hausmann (B. 22, 2017) irrtümlich als β -[2-Cyan-phenyl]-propionsäureäthylester aufgefaßt] oder 1-Oxo-hydrinden-carbonsäure-(2)nitril mit verd. Schwefelsäure unter Einleiten von Wasserdampf (MITCHELL, THORPE, Soc. 97, 2274, 2278). — Darst. Man läßt auf dem Wasserbad eine Lösung von 50 g β -Phenylpropionsäurechlorid in 100 g Petroläther zu 50 g AlCl, in wenig Petroläther hinzutropfen, erhitzt weiter bis zur Lösung der abgeschiedenen Krystallmasse und zersetzt mit Wasser (Thiele, Wanscheidt, A. 376, 271; vgl. auch Haller, Bauer, C. r. 150, 1475; Ingold, THORPE, Soc. 115, 149). — F: 40°; Kp₁₈: 129°; D^{4,8}: 1,0940; n^{4,78}: 1,5550; n⁶: 1,561; n^{4,78}; 1,5766; n_Y, 1,5921 (v. Auwers, A. 415, 160). — Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und verd. Salzsäure Hydrinden (Clemmensen, B. 47, 682). Liefert bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Methyljodid 2-Methyl-hydrindon-(1) (nicht rein isoliert), bei weiterer Einw. von Natriumamid und Methyljodid 2.2-Dimethyl-hydrindon-(1) (HALLER, BAUER, C. r. 150, 1475). Liefert mit Phthalaidehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge eine Verbindung C₄H₄<CH CH·CH(OH)·C₄H₄·CHO(?) (Syst. No. 781), in siedender methylalkoholischer Kalilauge 2.3-Benzo-fluorenon (Thiele, Schneider, A. 369, 293; Th., Wanscheidt, A. 376, 272). Liefert mit Phenylpropiolsäureäthylester in Gegenwart von Natriumäthylat in Ather 6-Phenyl-indeno (1/2:23)-pyron (Formel I) (Ruhemann, Soc. 101, 1737). Gibt mit Oxalsäurediäthylester in Gegenwart von Natriumäthylat in Ather

I.
$$CH_{s} CCO_{CH}$$
 II. $CH_{s} CCH$

Hydrindon-(1)-oxalylsaure-(2)-athylester (R., Soc. 101, 1734). Gibt mit Cyanessigester in Gegenwart von Diathylamin [Inden-(1)-yl-(1)]-cyanessigsaureathylester, mit Natriumcyancesigester Anhydro-bis-a-hydrindon (Syst. No. 656) und (2-[Inden-(1)-yl-(1)]-[inden-(1)-yl-(1)]-cyanessigsäureäthylester (Ingold), Thorre, Soc. 116, 150). Liefert bei der Einw. von p-Nitroso-dimethylanilin und alkoh. Kalilauge 1-Oxo-2.3-bis-[4-dimethylamino-phenylimino]-hydrinden (Syst. No. 1769) und dunkelrote Krystalle vom Schmelzpunkt 238° (R., Soc. 97, 1445). Gibt mit 2-Amino-benzaldehyd in alkoh. Kalilauge 1-Oxo-2-[2-amino-benzal]hydrinden und etwas Indeno-(1'.2':2.3)-chinolin (Formel II) (Syst. No. 3090) (R., Levy, Soc. 103, 563), in verd. Salzsaure Indeno-(1'.2':2.3)-chinolin (Noelting, Herzbaum, B. 44, 2589). Liefert beim Erhitzen mit dem Natriumsalz der Isatinsäure in Wasser Indeno - (1'.2':2.3) - chinolin - carbonsaure - (4) (N., H.). Gibt mit Isatinchlorid [Inden - (2)] - [indol-(2)]-indigo C₆H₄ CO C:CCNH C₆H₄ (Syst. No. 3227) (Felix, Friedlaender, M. 31, 60; Kalle & Co., D. R. P. 227862; C. 1910 II, 1641; Frdl. 10, 547). — Liefert ein bei 234—235° schmelzendes p-Nitro-phenylhydrazon (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 106).

Semicarbason C₁₀H₁₁ON₂ = C₂H₂:N·NH·CO·NH₂ (S. 361). F: 233⁶ nach vorheriger Bräunung (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 106).

2.2.3.3-Tetrachlor-hydrindon-(1) $C_9H_4OCl_4 = C_6H_4 < \frac{CCl_1}{CO} > CCl_2$ (8. 361). B. Aus Phenylpropiolsaure und PCl₅ bei 200-210° (Clarke, Soc. 97, 895). - F: 105°.

Oktachlor-hydrindon-(1), Perchlorhydrindon-(1) $C_9OCl_8 = C_9Cl_4 < \frac{CCl_8}{CO} > CCl_8$ (S. 361). B. Aus 1.2.4.5.6.7.8.9-Oktachlor-3-oxo-8.9-dihydro-inden beim Erhitzen (ZINCKE, Peaffendorf, A. 394, 22). — F: 113—114.

2-Nitro-hydrindon-(1) $C_0H_7O_2N = C_0H_4 < \frac{CH_2}{CO} > CH \cdot NO_2$. B. Aus Phthalaldehyd und Nitromethan in Methanol und alkoh. Kalilauge (Thiele, Weitz, A. 377, 15). — Schwefelgelbe Nadeln (aus Ligroin + Benzol). Beginnt von 117° an unter Zersetzung langsam zu schmelzen. 1 g löst sich in ca. 250 cm² siedendem Ligroin; löslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln; löslich in warmem Wasser. — Reduziert ammoniakalische Silberlösung und alkal. KMnO₄-Lösung. Liefert bei der Reduktion mit SnCl₂ und Eisessig + Salzsäure 2-Aminohydrindon-(1). Gibt mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure 2-Nitro-1-acetoxy-inden (Ergw. Bd. VI, S. 300).

1.2-Dibrom-2-nitro-1-acetoxy-hydrinden $C_{11}H_{\varphi}O_{\varphi}NBr_{z}=C_{\varphi}H_{\varphi}CBr\cdot NO_{z}$.

B. Aus 2-Nitro-1-acetoxy-inden (Ergw. Bd. VI, S. 300) und Brom in Eisessig (Thiele, Wertz, A. 377, 17). — Krystalle (aus Ligroin). F: 136°.

5. 2-Oxo-hydrinden, Indanon-(2), Hydrindon-(2), β-Hydrindon C₂H₈O, s. nebenstehende Formel (S. 363). Darst. Man bewahrt eine Lösung von 20 g 2-Imino-1-cyan-hydrinden in 50 cm³ konz. Schwefelsäure 1 Stunde bei Zimmertemperatur auf, verdünnt dann mit der 6-fachen Menge Wasser und destilliert mit Wasserdampf (THORPE, Pr. chem. Soc. 27, 129). — F: 59°; D₂^{0.1}: 1,0712; n₂^{0.2}: 1,5328; n₂^{0.2}: 1,538; n₃^{0.2}: 1,5496 (v. Auwers, B. 52, 129). — Zersetzt sich beim Aufbewahren (Th.). Gibt mit 2 Mol Salicylaldehyd in mit Chlorwasserstoff bei 0° gesättigtem Alkohol die Verbindung C₁₂H₁₄O₂ (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 2684) (Ruhemann, Levy, Soc. 103, 562); reagiert analog mit 2-Oxy-naphthaldehyd-(1) (R., L.). Gibt mit Cyanessigester in Gegenwart von Diāthylamin [Inden-(1)-yl-(2)]-cyanessigsäureäthylester und Anhydro-bis-β-hydrindon (Syst. No. 656) (Ingold, Thorpe, Soc. 115, 157). Kondensiert sich mit p-Nitroso-dimethylanilin zu 2-Oxo-1.3-bis-[4-dimethylamino-phenylimino]-hydrinden (?) (R., Soc. 99, 797). Verwendung zur Herstellung von Küpenfarbstoffen: Kalle & Co., D. R. P. 227862, 232369, 242220; C. 1910 II, 1641; 1911 I, 940; 1913 I, 306; Frdl. 10, 547, 548.

Semicarbason $C_{10}H_{11}ON_2=C_0H_8$: $N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_8$ (S. 363). Nadeln (aus Alkohol). F: 218° (Zers.); schwer löslich in heißem Alkohol (Thorre, C. 1912 II, 191).

6. 3-0x0-8.9-dihydro-inden
$$C_0H_0O = \frac{HC}{HC}CH$$
CH—COCH.

1.2.4.5.6.7.8.9-Oktschlor-3-oxo-8.9-dihydro-inden C₂OCl₂ (Formel I). B. Aus der Verbindung (Formel II) (Syst. No. 673) beim vorsichtigen Erhitzen über den Schmelzpunkt

(ZINCKE, PFAFFENDORF, A. 394, 21). — Nadeln (aus Eisessig oder Benzin). F: 123—124°. Leicht löslich in Benzol. — Zersetzt sich beim Kochen mit Alkohol. Liefert beim Erhitzen für sich Perchlorhydrindon-(1), beim Erhitzen mit Eisessig und Natriumscetat Perchlorindon.

3. Oxo-Verbindungen CacHacO.

1. 12-Oxo-1-butenyl-benzol, Methyl-styryl-keton, Benzylidenaceton, Benzylidenaceton, Benzylidenaceton, C₁₀H₁₀O = C₂H₅·CH:CH·CO·CH₂ (S. 364). B. Beim Umsetzen von Styrol mit Acetylchlorid in CS₂ bei Gegenwart von SnCl₄ und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit Diäthylanilin auf 180° (LANGLOIS, C. r. 168, 1052). Bei der Einw. von Isopropylmagnesiumjodid auf überschüseigen Benzaldehyd, neben anderen Produkten (Marshall, Soc. 105, 531; 107, 521). Beim Leiten der Dämpfe von Zimtsäure und Essigsäure über Fe₁O₂ bei 470—480° (Mailhe, Bl. [4] 15, 326). — Zur Darstellung aus Benzaldehyd und Aceton in Natronlauge vgl. Knoevenagel, A. 402, 129 Anm.; Organic Syntheses 3 [New York 1923], S. 17. — Reinigung durch Wasserdampfdestillation: Fronk, Haas, A. 394, 291.

Kp₁₈: 133—134° (Knoevenagel, A. 402, 129 Anm.); Kp₀: 126—128° (Auwers, Eisenlohr, J. pr. [2] 84, 67). D^{4.3}: 1,0097 (v. Auwers, B. 45, 2772); D^{4.3}: 1,0076 (Au., El.); D; zwischen 33,5° (1,0142) und 47,0° (1,0043); Getman, Am. 45, 542; D; zwischen 60,0° (0,9947) und 199,0° (0,8914); G., Am. 44, 156. Oberflächenspanung zwischen 60,0° (38,53 dyn/cm) und 199,0° (24,37 dyn/cm); G., Am. 44, 156. $n_{\alpha}^{m.6}$: 1,5792; $n_{\alpha}^{m.6}$: 1,5887 (G., Am. 45, 540); $n_{\alpha}^{m.6}$: 1,5747; $n_{\alpha}^{m.6}$: 1,5836; $n_{\alpha}^{m.6}$: 1,6100 (v. Au.); $n_{\alpha}^{m.6}$: 1,5730; $n_{\alpha}^{m.6}$: 1,5824; $n_{\alpha}^{g/2}$: 1,6062 (Au., El.); Dispersion zwischen 33,5° und 47,0°; G., Am. 45, 540. — Dichte und Viscosität von Lösungen in Isoamylacetat bei 25°: Dunstan, Hilditch, Z. El. Ch. 18, 187. Absorptionsspektrum von Lösungen in Alkohol und Schwefelsäure: Lipschitz, Lourié, C. 1917 II, 357. Elektrische Leitfähigkeit in alkoh. Natronlauge: Hägglund, J. Chim. phys. 10, 229.

Liefert bei der Oxydation mit Benzopersäure Benzalacetonoxyd C₁₀H₁₀O₃ (Syst. No. 2463) und Benzaldehyd (PRILESHAJEW, M. 44, 638; C. 1912 II, 2092). Liefert bei der Reduktion mit 1 Mol Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Äther oder Äthylacetat (VAVON, C. r. 154, 1706; A. ch. [9] 1, 190) oder in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol (SMITH, Soc. 105, 1706) Benzylaceton, bei der Reduktion mit 2 Mol Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Ather oder Athylacetat entsteht Methyl- β -phenathyl-carbinol, mit 5 Mol Wasserstoff [y-Oxy-butyl]-cyclohexan (V.). Geschwindigkeit der Hydrierung bei Gegenwart von kolloidalem Palladium oder von Platinschwarz: SALKIND, 2K. 50, 30; C. 1928 III, 1391. Liefert bei der elektrolytischen Reduktion in einem mit Kaliumacetat versetzten Gemisch von Essigester, Alkohol und Wasser Benzylaceton und $\beta.\gamma$ -Diphenyl- $\alpha.\delta$ -diacetyl-butan (LAW, Soc. 101, 1030). Gibt mit Ammoniumsulfid in Alkohol Duplobenzaldithioacetonamin (S. 194) und Duplobenzalacetonmonosulfid (S. 194), mit Natriumsulfid in Alkohol Duplobenzalacetonmonosulfid, mit Ammoniumpolysulfid in Alkohol Duplobenzalacetondisulfid (S. 194) (Fromm, Höller, B. 40, 2983; Fr., Haas, A. 894, 291). Gibt bei der Einw. von Hydrazinhydrat in Alkohol 3-Methyl-5-phenyl-pyrazolin (KISHNER, 3K. 44, 861; C. 1912 II, 1925). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin: STAUDINGER, KON, A. 384, 126. Benzalaceton gibt mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von FeCla bei Zimmertemperatur das Acetat des 1-Methyl-3.4-diphenyl-2-acetyl-cyclopenten-(1)-ols-(5) (KNOEVENAGEL, A. 402, 129). Liefert bei kurzem Kochen mit Essigsäureanhydrid und FeCl, in Eisessig ein braunrotes Eisensalz, mit Benzalacetophenon, Essigsäureanhydrid und FeCl, das Eisenchlorid-Doppelsalz des 2.4-Diphenyl-6-styryl-pyroxoniumchlorids (Syst. No. 2395) (DILTHEY, B. 50, 1010; D., FISCHER, B. 56, 1012). Liefert mit Natrium-cyanacetamid in Alkohol eine Verbindung C₁₃H₁₄O₂N₂ (8. u.), mit Cyanacetamid in Alkohol in Gegenwart von Diäthylamin eine Verbindung C₁₃H₁₀ON₂ (8. u.) (SEN-GUPTA, Soc. 107, 1365). Kondensiert sich mit Benzal-mtoluidin in alkoh. Lösung zu a.a'-Diphenyl-N-m-tolyl-y-piperidon (MAYER, Bl. [4] 19, 453). Liefert mit 2-Amino-benzaldehyd in wäßr.-alkoholischer Natronlauge 2-Styryl-chinolin (v. Ismailsky, J. pr. [2] 85, 91). Gibt bei der Einw. von Cyclohexylmagnesiumbromid γ-Oxo-a-cyclohexyl-a-phenyl-butan (Kohler, Burnley, Am. 43, 415). — Die Lösung von Benzalaceton in konz. Schwefelsäure ist orangefarben (Pyelffer, A. 383, 110; Reddellen, B. 45, 2908) und wird auf Zusatz von Salpetersäure hellgelb (R.). Benzalsceton liefert ein bei 155° (Knöpfer, M. 31, 108), 156° (Marshall, Soc. 107, 521) schmelzendes Phenylhydrazon.

S. 365, Z. 26 v. o. statt "Diphenylketon" lies "Diphenylketen-Chinolin".

 $C_{10}H_{10}O + HNO_4$. B. Aus Benzalsceton und Salpetersäure (D: 1,4) bei Zimmertemperatur (Redden, B. 45, 2907). Zersetzliches hellgelbes Öl. — $2C_{10}H_{10}O + SnCl_4$. Sehr unbeständige hellgelbe Krystalle (aus Benzol oder Chloroform). Färbt sich beim Erhitzen orange, dann rot; F: 120° (Pfeiffer, A. 876. 303). Löslich in Äther, Alkohol und Chloroform, sehr wenig löslich in kaltem Benzol.

Verbindung C₁₃H₁₄O₂N₂. B. Aus Benzalaceton and Natrium-cyanacetamid in Alkohol (Sen-Gupta, Soc. 107, 1365). — F: 257—258°. Unlöslich in Alkalien und Säuren.

Verbindung C₁₈H₁₀ON₂. B. Aus Benzalaceton und Cyanacetamid in verd. Alkohol in Gegenwart von Diathylamin (Sen-Gufta, Soc. 107, 1366). — Nadeln (aus Essignaure): F: 276° (Zers.).

Methyläther $C_{14}H_{12}ON_3$ der Verbindung $C_{18}H_{10}ON_3$. Nadeln (aus Methanol). F: 146° (Sen-Gupta, Soc. 107, 1366).

"Duplobenzalthioaceton" CashaoSa und Derivate (S. 366) s. S. 194.

Bengalacetonexim, Bengalacetoxim $C_{10}H_{11}ON = C_{4}H_{5} \cdot CH \cdot CH \cdot C(CH_{5}) \cdot N \cdot OH$ (S. 366). F: 117° (Ciusa, Bernardi, R. A. L. [5] 19 I, 58; G. 41 I, 149), 116° (Marshalli) Soc. 107, 521). — Beim Krwarmen des Oxims mit $P_{2}O_{5}$ entsteht außer Isochinolin 2-Methylchinolin (Burstin, M. 34, 1443).

Benzalaceton - semicarbason $C_{11}H_{12}ON_2 = C_0H_0 \cdot CH \cdot C(CH_0) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_0$ (S. 367). F: 187—188° (Langlois, C. r. 168, 1064). — Gibt bei der Reduktion mit Natrium-

amalgam in Alkohol bei 40—50° Benzylacetonsemicarbazon (Kessler, Rupe, B. 45, 29). Liefert beim Erhitzen mit überschüssigem Phenylhydrazin in Alkohol das Phenylhydrazon des Benzalacetons (Knöpper, M. 31, 108).

4 - Nitro - benzalaceton, p - Nitro - benzalaceton $C_{10}H_0O_2N = O_2N \cdot C_0H_1 \cdot CH \cdot CO \cdot CH_3$ (8. 368). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist heligelb (Reddellen, B. 45, 2905).

"Duplobenzalacetonmonosulfid" $C_{20}H_{20}O_3S = [C_4H_5\cdot CH\cdot C(OH)(CH_3)]_2S$. Ist das früher als Verbindung $C_{20}H_{20}OS$ (S. 366) beschriebene Produkt (Fromm, Haas, A. 394, 294, 300). — B. Aus Benzalaceton bei der Einw. von Ammoniumsulfid, Natriumpolysulfid oder besser Natriumsulfid in Alkohol (F., H., A. 394, 295). Aus Duplobenzalacetondisulfid (s. u.) bei der Einw. von wäßr.-alkoholischer Natronlauge (F., H., A. 394, 299). — F: 186°. — Liefert bei der Alkalispaltung Benzalaceton. Liefert mit Brom in Chloroform eine Verbindung $C_{20}H_{20}O_3Br_3S$ (Blättehen; F: 164°; spaltet bei Einw. von Alkali leicht Brom ab).

"Duplobenzalacetonsulfoxyd" $C_{20}H_{22}O_3S = [C_4H_5\cdot CH\cdot C(OH)(CH_3)]_2SO$. B. Aus Duplobenzalacetonmonosulfid bei der Oxydation mit KMnO₄-Lösung, rauchender Salpetersäure oder Wasserstoffperoxyd und Essigsäure (Fromm, Haas, A. 394, 296). — Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 308°. — Liefert bei der Einw. von Brom eine Verbindung $C_{20}H_{20}O_3Br_2S$ (Nadeln; F: 214°).

"Duplobensalacetondisulfid" $C_{20}H_{23}O_2S_2 = C_0H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot C(OH)(CH_1) \cdot S \cdot S \cdot C(OH)$ (CH_3) · $CH \cdot C_0H_3$. B. Aus Benzalaceton in Alkohol und Ammoniumpolysulfid-Lösung (Frome, Haas, A. 394, 297). Aus Duplobenzaldithioacetonamin (s. u.) bei der Einw. von Wasserstoffperoxyd oder Jod (F., H., A. 394, 298). — Nadeln (aus Alkohol). F: 125°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Eisessig, schwer in kaltem Äther. — Die mit Alkohol angefeuchtete Verbindung liefert bei der Einw. von verdünnter Natronlauge Duplobenzalacetonmonosulfid. Gibt bei der Alkalispaltung Benzalaceton.

"Duplobenzaldithioacetonamin" $C_{20}H_{22}NS_2 := [C_4H_5 \cdot CH : CH \cdot C(8H)(CH_3)]_8NH$. Ist die früher als Duplobenzalthioaceton $C_{20}H_{20}S_2$ (S. 366) beschriebene Verbindung (Fromm, Haas, A. 394, 291, 298). — F: 149—150° (aus Chloroform + Alkohol). — Liefert bei der Einw. von Wasserstoffperoxyd oder Jod Duplobenzalacetondisulfid (s. o.). Gibt mit Phenylhydrazin bei höchstens 140—150° das Phenylhydrazon des Benzalacetonas. — $C_{20}H_{22}NS_2 + HCl$. Ist das früher als Verbindung $C_{20}H_{23}OClS_2$ (S. 366) beschriebene Produkt (F., H., A. 394, 293). F: 238°. — $C_{20}H_{22}NS_2 + HBr$. Ist das früher als Verbindung $C_{20}H_{23}OBrS_2$ (S. 366) beschriebene Produkt (F., H., A. 394, 293). — $C_{20}H_{22}NS_2 + H_2SO_4$. Ist das früher als Verbindung $C_{20}H_{24}O_4S_2$ (S. 366) beschriebene Produkt (F., H., A. 394, 294). F: 192°. — $C_{20}H_{22}NS_2 + HNO_2$. Ist das früher als Verbindung $C_{20}H_{22}O_3S_2$ (S. 366) beschriebene Produkt (F., H., A. 394, 294). F: 211°.

2. 1^{1} - Oxo - 1 - crotyl - benzol, Crotonylbenzol, Propenyl - phenyl - keton, ω - Athylden-acetophenon $C_{10}H_{10}O=C_{4}H_{4}$ · CO·CH·CH·CH₄ (8. 368). B. Aus β -Benzoyl-isopropylalkohol bei der Destillation im Vakuum in Gegenwart von ZnCl₂ (STAUDINGER, Kon, A. 384, 125). — Stechend riechendes gelbliches Öl. Kp₁₁: 114—115°. — Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin: Sr., K. ω -Äthylden-acetophenon gibt bei der Umsetzung mit Bromessigsäuremethylester in Gegenwart von Zink und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser β -Oxy- β -phenyl- γ -āthyliden-buttersäuremethylester (Kohler, Heritage, Am. 43, 484).

[$\gamma.y.y$ -Trichlor-propenyl]-phenyl-keton, ω -[$\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-äthyliden]-acetophenon $C_{10}H_{7}OCl_{1}=C_{4}H_{5}\cdot CO\cdot CH:CH\cdot CCl_{2}$ (8. 368). F: 105° (STAUDINGER, Kon, A. 384, 125 Anm. 2). — Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin: St., K.

3. $\gamma - 0xo - \beta - methyl - a - phenyl - a - propylen$, $a - Methyl - \beta - phenyl - a - propylen$, a - Benzal - propional dehyd, a - Methyl - z imtal dehyd $C_{10}H_{10}O = C_4H_5 \cdot CH:C(CH_3) \cdot CHO$ (S. 369). $Kp_{37}:148-149^{\circ}$; $D_1^{aa}:1,0407$; $n_{cl}^{al}:1,5960$; $n_{b}^{al}:1,6057$; $n_{b}^{al}:1,6831$ (V. Auwers, B. 45, 2777).

Semicarbason $C_{11}H_{12}ON_2 = C_0H_0 \cdot CH : C(CH_2) \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystelle (aus verd. Alkohol). F: 207—208° (v. Auwers, B. 45, 2777).

4. 4¹- $O\infty$ -1-methyl-4-allyl-bensol, Vinyl-p-tolyl-keton, y- $O\infty$ -y-p-tolyl-a-propylen $C_{10}H_{10}O=CH_1\cdot C_0H_1\cdot C_0\cdot CH_1\cdot CH_1$.

Trichlorvinyl-p-tolyl-keton $C_{10}H_7OCl_2=CH_3\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CCl:CCl_2$. B. Aus Trichloracrylsaurechlorid und Toluci in Gegenwart von AlCl₂ (Bönsnenn, Dujardin, R. 82, 105). — Kp₁₀: 147,5°. D₂*: 1,3472. n_2^m : 1,5787. — Wird durch Alkalien in p-Toluylaaure und Trichlorathylen gespalten.

5. Benzoylcyclopropan, Cyclopropyl-phenyl-keton C₁₀H₁₀O=C₀H₅·CO·HCC CH₂
(S. 369). B. Aus Cyclopropancarbonsāurechlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₂ bei 35—60° (KISHNER, 2K. 45, 1165; C. 1912 I, 1458; Haller, Benoist, C. r. 154, 1567; A. ch. [9] 17, 29). — F: 7—9°; Kp₇₆₀: 248°; D₀²⁰: 1,0560; n₀: 1,5528 (aus dem Oxim regeneriert) (K.). Kp₁₅: 121—123°; D₁²⁰: 1,0453; n₀²⁰: 1,5380; n₀²⁰: 1,5434; n₀²⁰: 1,5570; n₀²⁰: 1,5699 (H., B.). — Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in verd. Schwefelsäure bei 100° Benzoesäure und CO₃, mit Salpetersäure (D: 1,24) Benzoesäure und Oxalsäure (K.). Gibt bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) in der Kälte [3-Nitro-benzoyl]-cyclopropan (K.). Liefert mit HBr in Eisessig [y-Brom-propyl]-phenyl-keton (K.). Gibt bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Methyljodid in wasserfreiem Benzol 1-Methyl-1-benzoyl-cyclopropan; bei der Einw. von Natriumamid in wasserhaltigem Benzol entstehen Benzamid und Cyclopropan (H., B.).

Oxim $C_{10}H_{11}ON = C_{10}H_{10}: N\cdot OH$ (8. 369). F: 90—91° (KISHNER, Ж. 43, 1167; C. 1912 I, 1458), 95—96° (HALLER, BENOIST, C. r. 154, 1568). — Zersetzt sich an der Luft (K.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol [a-Amino-benzyl]-cyclopropan (K.). — $C_{10}H_{11}ON + HCl$. Krystalle. F: 118—119° (K.).

Semicarbason $C_{11}H_{12}ON_3 = C_{10}H_{16}: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 1856 (Kishwer, 3K. 48, 1164; C. 1912 I, 1458).

- [3-Nitro-bensoyl]-cyclopropan, Cyclopropyl-[3-nitro-phenyl]-keton $C_{10}H_0O_3N=O_3N\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot HC$. B. Aus Benzoylcyclopropan und Salpetersäure (D: 1,52) in der Kälte (Kishner, Ж. 43, 1169; C. 1912 I, 1458). Tafeln (aus Methanol). F: 77°. Gibt bei der Oxydation mit verdünnter siedender Salpetersäure m-Nitro-benzoesäure. Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure eine bei 97—98° schmelzende Verbindung.
- 6. 1-0xo-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, a-Keto-tetrahydronaphthalin $C_{1e}H_{10}O = C_{e}H_{e} \stackrel{OO \cdot CH_{2}}{\leftarrow} (S. 370)$. Kp₁₂: 129,4°; D^{u,s}: 1,0988; $n_{\alpha}^{u,t}$: 1,5657; $n_{D}^{u,s}$: 1,571; $n_{B}^{u,t}$: 1,5866; $n_{\Delta}^{u,t}$: 1,6003 (v. Auwers, A. 415, 162).
- 7. $3-0\infty-1-methyl-hydrinden$, 1-Methyl-indanon-(3), 3-Methyl-hydrindon-(1) $C_{10}H_{10}O=C_0H_0$ CH_0 $CH_$
- Oxim. $C_{10}H_{11}ON = C_{10}H_{10}:N\cdot OH$. Krystalle (aus Alkohol). F: 141,5° (v. Braun, Kirschbaum, B. 46, 3045).

Semicarbason $C_{11}H_{12}ON_2=C_{10}H_{10}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (sus Alkohol). F: 230° bis 231° (v. Braun, Kirschbaum, B. 46, 3045).

6-Chlor-3-methyl-hydrindon-(1) $C_{10}H_0OCl = C_0H_3Cl \underbrace{CH(CH_0)}_{CO}CH_3$. B. Aus β -[4-Chlor-phenyl]-buttersäurechlorid und AlCl₃ in Petroläther (v. Braun, Heider, B. 49, 1274). — Kp₃: 140°.

Semicarbason $C_{11}H_{19}ON_{p}Cl = C_{10}H_{p}Cl:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_{p}$. Krystalle. F: 198—199°; schwer löslich in Alkohol (v. Braun, Heider, B. 49, 1275).

6-Witro-8-methyl-hydrindon-(1) $C_{10}H_0O_3N = O_2N \cdot C_0H_3$ CH₂. B. Aus 3-Methyl-hydrindon-(1) und Salpetersäure (D: 1,5) bei höchstens 15° (v. Braun, Heider, B. 49, 1276). — Krystalle (aus Alkohol). F: 80°.

Oxim $C_{10}H_{10}O_{2}N_{2}=C_{10}H_{0}(NO_{2})$: N·OH. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 169° (v. Braun, Heider, B. 49, 1277).

Semicarbason $C_{11}H_{12}O_2N_4=C_{10}H_2(NO_2):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 253—254°; sehr wenig löslich in Alkohol (v. Braun, Heider, B. 49, 1277).

8. 1-000-2-methyl-hydrinden, 2-Methyl-indanon-(1), 2-Methyl-hydrindon-(1), β -Methyl-hydrindon $C_{10}H_{10}O=C_0H_4<\frac{CH^2}{CO}>CH\cdot CH_1$. In a ktive Form, dl- β -Methyl-hydrindon (8.372). B. Aus a-Brom-isobutyrylbromid und Bensol bei Gegenwart von AlCl₂ (Kierker, 34.46, 1413; C. 1915 I, 1114). Durch Kochen von 2-Methyl-hydrindon-(1)-carbonsaure-(2)-athylester mit verd. Schwefelsaure unter Ein-

leiten von Wasserdampf (MITCHELL, THORPE, Soc. 97, 2275). Entsteht anscheinend aus Hydrindon-(1) bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Methyljodid (HALLER, BAUER, C. r. 150, 1475). — Kp₇₅₈: 250° (M., Th.); Kp₇₅₉: 249°; Kp₄₅: 153°; Kp₂₅: 136° (K.); Kp₁₆: 125° (v. Auwers, A. 415, 161; v. Au., Auffenberg, B. 52, 107); Kp₁₆: 128—129°; Kp₉: 111—112° (STORRMER, LAAGE, B. 50, 987). D²⁰: 1,0640 (K.); D²⁰: 1,0651 (v. Au.). n²⁰: 1,5543 (K.); n²⁰: 1,5481; n²⁰: 1,553; n²⁰: 1,5682; n²⁰: 1,5814 (v. Au.). Bildet mit rauchender Bromwasserstoffsüre ein sehr unbeständiges Additionsprodukt (K.). — Liefert ein bei 95° schmelzendes Phenylhydrazon (MITCHELL, THORPE, Soc. 97, 2275) und ein bei 167—168° schmelzendes p-Nitro-phenylhydrazon (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 107).

Oxim $C_{10}H_{11}ON = C_{10}H_{10}$: N OH (S. 372). F: 105—106° (Kishner, Ж. 46, 1418; C. 1915 I, 1114).

Hydragon $C_{10}H_{12}N_3 = C_{10}H_{10}: N \cdot NH_2$. F: 72°; Kp_{14} : 166° (Kishiner, Ж. 46, 1419; G. 1915 I, 1114).

Semicarbason $C_{11}H_{18}ON_2=C_{10}H_{10}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 190° (Mittohell, Thorff, Soc. 97, 2275), 198° (Kishner, 3K. 46, 1417; C. 1915 I, 1114), 200° (nach vorherigem Erweichen) (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 107). Leicht löslich in Eisessig, löslich in Alkohol, sonst schwer löslich (v. Au., Au.).

- 2-Brom-2-methyl-hydrindon-(1) $C_{10}H_0OBr = C_0H_4 < CH_2 > CBr \cdot CH_2$ (S. 372). F: 71—72° (Kishneb, Ж. 46, 1421; C. 1915 I, 1114). Liefert bei der Reduktion mit Kupfer und Zink in siedendem Alkohol 2-Methyl-hydrindon-(1). Gibt mit p-Brom-phenylhydrazin in Essigsäure eine Verbindung $C_{10}H_{12}N_2Br$ (s. bei p-Brom-phenylhydrazin, Syst. No. 2068). Beim Eindampfen mit alkoh. Kalilauge entsteht ein schwarzer Niederschlag, der sich in Säuren farblos, in Wasser und Alkalien mit indigoblauer Farbe löst.
- 9. 2^1 0xo 2 methyl hydrinden, Hydrinden aldehyd (2) $C_{10}H_{10}O = C_4H_4 < C_{H_4}$ > C_1H_2 > C_1H_3 CH · CHO. B. Aus 2-Oxymethyl-hydrinden beim Erhitzen mit Chromschwefelsäure (Kenner, Soc. 105, 2694). Ol. Kp_{12} : 122°.

Semicarbason $C_{10}H_{10}ON_3 = C_{10}H_{10}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 174° (Kenner, Soc. 105, 2694).

4. 0xo-Verbindungen $C_{11}H_{12}O$.

- 1. I^{0} -Oxo-1-[penten-(1¹)-yl]-benzol, Äthyl-styryl-keton, γ-Oxo-α-phenyl-α-amylen, α-Methyl-α'-benzal-aceton $C_{11}H_{12}O = C_{0}H_{5} \cdot CH : CH \cdot CO \cdot C_{0}H_{5}$ (8. 373). B. Aus Äthyl-[β-p-toluidino-β-phenyl-āthyl]-keton bei der Einw. von konz. Schwefelsäure, Eisessig, Acetylchlorid, Benzoylchlorid oder Phenyliscoyanat (MAYER, Bl. [4] 19, 430). $D_{1}^{a,b}: 0.9926$ (v. Auwers, B. 45, 2773); D_{1}^{b} zwischen 36,0° (0.9973) und 52,0° (0.9850): Getman, Am. 45, 542; D_{1}^{b} zwischen 50° (0.9867) und 200° (0.8697): G., Am. 44, 155. Oberflächenspannung zwischen 59,5° (37,21 dyn/cm) und 180,0° (24,79 dyn/cm): G., Am. 44, 156. $n_{\alpha}^{a,b}$: 1,5645; $n_{\beta}^{a,b}: 1,5726$; $n_{\beta}^{a,b}: 1,5972$ (G., Am. 45, 540); $n_{\alpha}^{a,b}: 1,5599$; $n_{\beta}^{a,b}: 1,5684$; $n_{\beta}^{a,b}: 1,5924$ (v. Auwers, B. 45, 2773). Dispersion zwischen 36,0° und 52,0°: G., Am. 45, 540. Ultraviolettes Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung: G., Am. 45, 545.
- 2. γ -Oxo- β -methyl-a-phenyl-a-butylen, a-Methyl-a-benzal-aceton $C_{11}H_{11}O=C_4H_5\cdot CH:C(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$ (8. 373). Kp₁₇₋₁₉: 142,5—144° (v. Auwers, B. 45, 2774); Kp₁₀: 124,5—125° (Auwers, Eisenlohe, J. pr. [2] 84, 67). D₁^{14,4}: 1,0274 (unterkühlt) (v. Au.); D₂^{14,5}: 1,0072 (Au., Ei.); D₄^{14,5}: 1,0018 (v. Au.). $n_{11}^{c_{11}}: 1,5743; n_{12}^{c_{11}}: 1,5823; n_{12}^{c_{11}}: 1,6045$ (unterkühlt) (v. Au.); $n_{11}^{c_{11}}: 1,5645; n_{12}^{c_{11}}: 1,5720; n_{12}^{c_{12}}: 1,5941$ (Au., Ei.); $n_{11}^{c_{11}}: 1,5614; n_{12}^{c_{11}}: 1,5691; n_{13}^{c_{13}}: 1,5908$ (v. Au.).
- 3. [a-Methyl-propenyl]-phenyl-keton, a-Oxo- β -methyl-a-phenyl- β -butylen, a-Athyliden-propiophenon $C_{11}H_{12}O=C_4H_5\cdot CO\cdot C(CH_2)\cdot CH\cdot CH_2$. B. Aus Tiglinskure-ohlorid und Phenylzinkbromid in Toluol (Blaise, Herman, A. ch. [8] 23, 529). Wurde nicht rein erhalten. $Kp_{10}:117,5^{\circ}$. Liefert ein bei 136° schmelzendes p-Nitro-phenylhydrazon.
- 4. [B-Methyl-propenyl]-phenyl-keton, 5-Oxo- β -methyl-5-phenyl- β -butylon, ω -Isopropyliden-acetophenon $C_{11}H_{12}O=C_2H_1\cdot CO\cdot CH: C(CH_2)_2$ (S. 373). B. Aus $\beta.\beta$ -Dimethyl-acrylsäurechlorid und Phenylzinkbromid in Toluol (Blaise, Herman, A. ch. [8] 23, 530). Wurde nicht rein erhalten. Kp₁₀: 117°. Liefert ein bei 132° schmelzendes p-Nitro-phenylhydrazon.
- 5. x^1 Oxo 1.3 dimethyl x allyl benzol, Vinyl-m-xylyl-keton, γ -Oxo γ -m-xylyl-a-propylen $C_{11}H_{11}O = (CH_1)_1C_0H_1 \cdot CO \cdot CH : CH_2$.

Trichlorvinyl-m-xylyl-keton $C_{11}H_2OCl_2 = (CH_2)_2C_2H_1 \cdot CO \cdot CCl \cdot CCl_2$. B. Aus Trichloracrylsaurechlorid und m-Xylol bei Gegenwart von AlCl, in CS, Lösung (BÖESEKEN, DUJARDIN, R. 32, 106). - Kp14: 165°.

6. 21-Oxo-1.4-dimethyl-2-allyl-benzol, Vinyl-[2.5-dimethyl-phenyl]keton, γ -Oxo- γ -[2.5-dimethyl-phenyl]-a-propylen $C_{11}H_{12}O = (CH_2)_2C_2H_2 \cdot CO$ CH:CH.

Trichlorvinyl-[2.5-dimethyl-phenyl]-keton $C_{11}H_2OCl_2 = (CH_2)_2C_4H_3 \cdot CO \cdot CCl \cdot CCl_2$. B. Aus Trichloracrylsaurechlorid und p-Xylol bei Gegenwart von AlCl₂ in CS₂-Lösung (Böz-SEKEN, DUJARDIN, R. 32, 106). - Kp.: 1614.

7. Cyclopropyl - p - tolyl - keton, p - Toluyl - cyclopropan $C_{11}H_{12}O =$ CH₂·C₆H₄·CO·HC CH₂. B. Aus [y-Chlor-propyl]-p-tolyl-keton und Atzkali bei 150—170° CH₃. B. Aus [y-Chlor-propyl]-p-tolyl-keton und Atzkali bei 150—170° (Wohlgemuth, A. ch. [9] 3, 147). — Reinigung über das-Semicarbazon. — Blättchen (aus Petroläther). F: 48°. — Wird von KMnO₄-Lösung nicht angegriffen.

Semicarbason $C_{12}H_{11}ON_2 = C_{11}H_{12}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Blättchen (aus Alkohol). F: 208° bis 209° (bei raschem Erhitzen); löslich in Essigester und heißem Alkohol, unlöslich in Chloroform (Wohlgemuth, A. ch. [9] 8, 149).

8. [1-Methyl-cyclopropyl]-phenyl-keton, 1-Methyl-1-benzoyl-cyclopropan $C_{11}H_{12}O = C_{2}H_{3} \cdot CO \cdot (CH_{2})C_{1}$ B. Aus Benzoyleyelopropan bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Methyljodid in Benzol (HALLER, BENOIST, C. r. 154, 1568; A. ch. [9] 17, 29). — Kp₁₈: 127—128°. D₄: 1,0338. n₃: 1,5365; n₀: 1,5417. — Liefert beim Erhitzen mit Natriumamid in Benzol Benzamid und Methylcyclopropan. — Gibt ein bei 112° schmelzendes p-Nitro-phenylhydrazon. Ein Keton, dem ebenfalls die Konstitution eines [1-Methyl-cyclopropyl]-phenyl-ketons zugeschrieben wird, s. bei β-Benzoyl-isobutylalkohol, Syst. No. 748.

Oxim $C_{11}H_{12}ON = C_{11}H_{12}:N\cdot OH$. F: 115° (Zets.) (Haller, Benoist, C. r. 154, 1569: A. ch. [9] 17, 30).

9. [3-Methyl-cyclopropyl]-phenyl-keton, 1-Methyl-2-benzoyl-cyclopropan (S. 374). B. Aus [y-Chlor-butyl]-phenyl-keton beim $C_{H}H_{20}O = C_{0}H_{0} \cdot CO \cdot HC$ Erhitzen mit überschüssigem Atzkali auf 150—170° (WOHLGEMUTH, A. ch. [9] 3, 144). — Reinigung über das Semicarbazon. — Kp10,8: 1210. — Wird von KMnO.-Lösung nicht angegriffen. — Liefert ein bei 109° schmelzendes p-Nitro-phenylhydrazon.

Semicarbason $C_{19}H_{15}ON_2 = C_{11}H_{12}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 187°; siemlich löslich in Methanol und Alkohol in der Siedehitze, unlöslich in heißem Benzol (Wohl-SEMUTH, A. ch. [9] 8, 146).

10. 1.2-Benso-cyclohepten-(1)-on-(3) $C_{11}H_{11}O = C_{4}H_{4} < \frac{CH_{2}}{CO} \cdot \frac{CH_{2}}{CH_{2}} > CH_{2}$ (8. 374). B. Aus & Phonyl-n-valerians sure und P.O. in siedendem Benzol (Borsone, Eberlein, B. 47, 1466).

Semicarbason $C_{13}H_{16}ON_2 = C_{11}H_{16}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 375). F: 216° (Zers.) bei schnellem Erhitzen (Borsche, Eberlein, B. 47, 1466).

- 11. $1 0\infty 2 methyl 1.2.3.4 tetrahydro naphthálin <math>C_{11}H_{12}O =$ CaHa CO · CH · CHa. B. Aus a-Methyl-y-phenyl-butters aurechlorid und AlCla in Petrolather in der Warme (Schrobter, Lichtenstadt, Irineu, B. 51, 1600). — Kp12: 127—131°. Flüchtig mit Wasserdampf.
- 12. 2^1 0∞ 2 methyl 1.2.3.4 tetranyuro $CH_1 \cdot CH \cdot CHO$ 1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin $C_{11}H_{12}O = C_4H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_3$ 12. 3^1 - 0co - 3^2 - methyl - 1.2.3.4 - tetrahydro - naphthalin, 2 - Formylnaphtoesäure-(2), 3-Acetoxy-naphthoesäure-(2), 4-Amino-3-oxy-naphthoesäure-(2), 4-Chlor-3-oxy-naphthoesäure-(2) und 4-Brom-3-oxy-naphthoesäure-(2) bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Borsäure in Gegenwart von NaHSO, und Na, SO, (Well, B. 44, 3058, 3059; W., OSTERMEIER, B. 54, 3218; W., HERDT, B. 55, 225). — Kp₁₂: 122° (W., O.). — Reduziert Feminosche Lösung und ammoniakalische Silberlösung in der Kälte (W.; W., O.). Liefert mit NaHSO₄-Lösung eine krystalline Verbindung (W., O.). — Liefert ein bei 106,5° schmelzendes Phenylhydrazon (W., B. 44, 3059; W., H., B. 55, 226).

- 13. $3-0x_0-1$ -āthyl-hydrinden, 1-Åthyl-indanon-(3), 3-Åthyl-hydrinden-(1) $C_{11}H_{11}O=C_2H_4$ CO CH_5 CH_2 .
- 2.3.x-Tribrom-3-äthyl-hydrindon-(1) C₁₁H₀OBr₃. B. Aus 1-Äthyl-inden-(1)-on-(3) und Brom in CS₂ (Stoermer, Laage, B. 50, 984). Blättchen (aus Benzol + Petroläther). Schmilzt bei 100° unter HBr-Entwicklung.
- 14. 1-Oxo-2.2-dimethyl-hydrinden, 2.2-Dimethyl-indanon-(1), 2.2-Dimethyl-hydrindon-(1) $C_{11}H_{18}O = C_{4}H_{4} < C_{1}H_{2} > C(CH_{3})_{2}$. B. Aus Hydrindon-(1) bei zweimaliger aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Methyljodid (Haller, Bauer, C. r. 150, 1475). Aus Dimethyl-benzyl-essigsäurechlorid und AlCl₃ in Petroläther (H., B., C. r. 150, 1473). Krystalle (aus Petroläther). F: 44-45° (H., B.; v. Auwers, A. 415, 161). Kp: 232-233°; Kp₁₃: 113° (v. Au.); Kp₁₃: 118-119° (H., B.). D₁^{11,5}: 1,0313 (unterkühlt); $n_{13}^{11,5}$: 1,5359; $n_{13}^{13,5}$: 1,5547; $n_{13}^{13,5}$: 1,5671 (unterkühlt) (v. Au.). Leicht löslich in Alkohol und Ather (H., B.). Beständig gegen siedende $40^{\circ}/_{\circ}$ ige Salpetersäure (H., B.). Gibt beim Erhitzen mit Natriumamid in Benzol Dimethyl-benzyl-essigsäureamid (H., B.).

Semicarbason $C_{19}H_{15}ON_3=C_{11}H_{12}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 209² bis 210°; schwer löelich in Petroläther (Haller, Bauer, C. r. 150, 1475).

5. Oxo-Verbindungen $C_{12}H_{14}O$.

- 1. 1^{2} -Oxo-1-/hexen-(1^{1})-ylf-benxol, Propyl-styryl-keton, γ -Oxo-a-phenyl-a-hexylen $C_{12}H_{14}O = C_{4}H_{5}\cdot CH: CH\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{2}$. Kp₁₄: 158—159³; D₄^{3,5}: 0,9915; $n_{3}^{m,m}$: 1,5600; $n_{5}^{m,m}$: 1,5680; $n_{5}^{m,m}$: 1,6906; $n_{7}^{m,m}$: 1,6134 (v. Auwers, B. 45, 2773).
- 2. $\gamma Oxo \beta benzal penten$, a Benzal didthylketon, $\gamma Oxo \beta methyla phenyl a amylen C₁₂H₁₄O = C₂H₅·CH:C(CH₂)·CO·CH₂·CH₃ (S. 376). Kp₁₈: 144⁶ bis 147⁶; D₁^{m,5}: 1,0058; n_m^{m,5}: 1,5581; n_m^{m,5}: 1,5654; n_m^{m,5}: 1,5852 (v. Auwers, B. 45, 2776).$
- 3. [a-Methyl-a-butenyl]-phenyl-keton, a-Oxo- β -methyl-a-phenyl- β -amylen, β -Benzoyl- β -amylen, ω -Methyl- ω -propyliden-acetophenon, a-Propyliden-propiophenon $C_{12}H_{14}O=C_6H_5\cdot CO\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Umsetzen von a-Formyl-propiophenon mit Athylmagnesiumbromid und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Acetanhydrid (Reynolds, Am. 44, 317). Wurde nicht rein erhalten. Gibt bei der Einw. von Brom in CS_2 , β . γ -Dibrom-a-oxo- β -methyl-a-phenyl-pentan. Bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid entsteht γ -Phenyl- β -benzoyl-pentan.
- 4. [a-Methyl-y-butenyl]-phenyl-keton, s-Oxo-5-methyl-s-phenyl-a-amylen, ω -Methyl- ω -allyl-acetophenon $C_{12}H_{14}O=C_2H_3\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH: CH_3\cdot B$. Aus Propiophenon bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Allyljodid in Bensol (Halle, Bauer, C. r. 158, 827). Kp₁₈: 130—132°. Liefert bei Einw. von Natriumamid und Allyljodid ω -Methyl- ω - ω -diallyl-acetophenon.
- 5. Isopropyl-styryl-keton, γ -Oxo-8-methyl-a-phenyl-a-amylen, a.a-Dimethyl-a'-benzal-aceton $C_{12}H_{14}O=C_2H_3\cdot CH\cdot CO\cdot CH(CH_2)_2$ (S. 376). Kp₁₄: 153⁶; D₁^{M,4}: 0,9859; $n_{\alpha}^{M,4}$: 1,5587; $n_{\alpha}^{M,4}$: 1,5669; $n_{\alpha}^{M,4}$: 1,5600; $n_{\alpha}^{M,4}$: 1,6134 (v. Auwers, B. 45, 2773).
- 6. β -Oxo- γ -benzal-pentan, a-Äthyl-a-benzal-aceton $C_{12}H_{14}O = C_6H_5 \cdot CH$: $C(C_2H_3) \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 376). Kp₁₂: 136—138°; $D_1^{n_1,n_2}$: 1,0005; $n_{Cl}^{n_1,n_2}$: 1,5579; $n_{Dl}^{n_2,n_3}$: 1,5650; $n_{Bl}^{n_3,n_4}$: 1,5850 (v. Auwers, B. 45, 2775).
- Semicarbason $C_{18}H_{17}ON_3 = C_0H_5 \cdot CH : C(C_8H_8) \cdot C(CH_8) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 377). F: 205—206° (v. Auwers, B. 45, 2775).
- 7. 1'-Oxo-4-isopropyl-1-allyl-benzol, Vinyl-[4-isopropyl-phenyl]-keton, γ -Oxo- γ -[4-isopropyl-phenyl]-a-propylen $C_{11}H_{14}O=(CH_1)_1CH\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CH:CH_2$.
- Trichlorvinyl [4 isopropyl phenyl] keton $C_{19}H_{11}OCl_3 = (CH_3)_3CH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CCl:CCl_3$. B. Aus Trichloracrylsāurechlorid und Isopropylbenzol bei Gegenwart von AlCl_3 in CS_3-Lösung (Böeseken, Dujardin, R. 32, 106). Kp₁₂: 173°.
- 8. 2°-Oxo-1,4-dimethyl-2-a-butenyl-benzol, γ -Oxo-a-[2.5-dimethyl-phenyl]-a-butylen, 2.5-Dimethyl-benzalaceton $C_{12}H_{14}O=(CH_3)_2C_4H_3\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 2.5-Dimethyl-benzaldehyd, Aceton und verd. Natronlauge (Gattermann, A. 398, 220). Kp₁₅: 154—156°.

Axin $C_{34}H_{35}N_3=(CH_3)_5C_6H_3\cdot CH\cdot CH\cdot C(CH_3):N\cdot N:C(CH_3)\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_5(CH_3)_2$. Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 163° (GATTERMANN, A. 393, 220).

Semicarbason $C_{18}H_{17}ON_8 = (CH_8)_2C_8H_8 \cdot CH \cdot CH \cdot C(CH_8) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_8$. Nadeln (aus Alkohol). F: 204° (GATTERMANN, A. 898, 221).

9. x^1 -Oxo-1.2.4-trimethyl-x-allyl-benzol, Vinyl-pseudocumyl-keton $C_{19}H_{14}O = (CH_2)_2C_2H_3 \cdot CO \cdot CH : CH_3$.

Trichlorvinyl-pseudocumyl-keton $C_{18}H_{11}OCl_2 = (CH_2)_2C_0H_2\cdot CO\cdot CCl\cdot CCl_2$. B. Aus Trichloracrylsäurechlorid und Pseudocumol bei Gegenwart von AlCl₂ in $CS_2\cdot L\ddot{o}$ sung (Börseken, Dujardin, R. 32, 106). — Krystalle (aus Aceton). F: 57°.

10. 1-Phenyl-cyclohexanon-(2) C₁₂H₁₄O = H₂C CH₂·CO₂CH·C₄H₃. B. Aus 2-Jod-1-phenyl-cyclohexanol-(1) und AgNO₃ (LE Brazidec, C. r. 159, 775; Bl. [4] 17, 104). Aus 1-Phenyl-cyclohexandiol-(1.2) beim Kochen mit verd. Schwefelsäure (LE Br.; Börseken, B. 56, 2411). Bei der Einw. von Dimethylbenzylamin auf 2-Jod-1-phenyl-cyclohexanol-(1) und Destillation des flüssigen Reaktionsprodukts unter vermindertem Druck oder beim Kochen des flüssigen Reaktionsprodukts mit verd. Schwefelsäure (LE Br., Bl. [4] 17, 103). — Krystalle (aus Alkohol). F: 63° (LE Br.). Sehr wenig löslich in Wasser (LE Br.). — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton 6-Benzoyl-n-valeriansäure (LE Br.). Verbindet sich nicht mit NaHSO₂ (LE Br.).

Semicarbason $C_{18}H_{17}ON_3 = C_{18}H_{14}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. F: 196° (LE BRAZIDEC, C. r. 159, 775; Bl. [4] 17, 104).

11. $1 - 0\infty0 - 2.3 - dimethyl - 1.2.3.4 - tetrahydro - naphthalin C₁₈H₁₆O = C₀ · CH · CH₂ · B. Aus <math>a.\beta$ -Dimethyl- γ -phenyl-buttersäurechlorid und AlCl₃ in Petroläther (Schrouter, Lichtenstadt, Irineu, B. 51, 1602). — F: —1°. Kp₁₇: 148—150°. D³¹: 1.019.

6. Oxo-Verbindungen $C_{12}H_{16}O$.

- 1. I^2 -Oxo-1-[hepten-(I^1)-yl]-benzel, Butyl-styryl-keton, γ -Oxo-a-phenyl-a-heptylen $C_{12}H_{14}O = C_4H_5 \cdot CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot (S. 377)$. $D_4^{m,2}$: 0,9584; $n_m^{m,7}$: 1,5442; $n_m^{m,7}$: 1,5518; $n_m^{m,7}$: 1,5729 (v. Auwers, B. 45, 2774).
- 2. Methyl-[a-propyl-styryl]-keton, β -Oxo- γ -benzal-hexan $C_{12}H_{16}O=C_6H_5\cdot CH:C(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C$

Semicarbason $C_{14}H_{19}ON_3 = C_9H_3 \cdot CH : C(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3) \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. F: 157° (v. Auwers, B. 45, 2776).

3. 6-Bensoyl-a-hexylen, ω -Äthyl- ω -allyl-acetophenon $C_{13}H_{16}O=C_{0}H_{5}\cdot CO\cdot CH(C_{2}H_{3})\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot B$. Aus Butyrophenon bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Allyljodid in siedendem Benzol (Haller, Bauer, C.~r.~158,~827). — Kp₁₈: 138° bis 140°.

Oxim $C_{19}H_{17}ON = C_{6}H_{5} \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH(C_{2}H_{5}) \cdot CH_{2} \cdot CH : CH_{2}$. Kp_{16} : 198⁶ (Haller, Baube, C.r. 158, 827).

4. s-Oxo-6.8-dimethyl-s-phenyl-a-amylen, ω.ω-Dimethyl-ω-allyl-acetophenen C₁₂H₁₆O = C₆H₅·CO·C(CH₂)₂·CH₂·CH·CH₂ (S. 377). Kp: 255—256°; Kp₁₆: 134—136° (HALLEB, BAUER, C. r. 158, 826). — Liefert bei der Oxydation mit einer 2 Atomen Sauerstoff entsprechenden Menge KMnO₄ in alkal. Lösung δ.s-Dioxy-α-οxo-β.β-dimethyl-α-phenyl-pentan (Meykeringe, Haller, C. r. 158, 1957); mit einer 3 Atomen Sauerstoff entsprechenden Menge KMnO₄ in alkal. Lösung in der Kälte entsteht vorwiegend α-Oxy-γ-methyl-γ-benzoyl-butan-α-carbonsäure; mit überschüssiger KMnO₄-Lösung entstehen in der Hitze δ.s-Dioxy-α-οxo-β.β-dimethyl-α-phenyl-pentan, CO₂ und Benzoesäure (M., H.). Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig β-Methyl-β-benzoyl-buttersäure (HALLER, RAMART-LUCAS, C. r. 159, 144). Wird durch Natrium und Alkohol zu s-Oxy-δ.δ-dimethyl-g-phenyl-α-amylen reduziert (HALLER, BAUER, C. r. 158, 826). Beim Kochen mit 1,25 Mol Natriumamid in Benzol entsteht β.β.α'-Trimethyl-α-pyrrolidon (H., B., C. r. 158, 1086). Bildet kein Oxim (H., B., C. r. 158, 826).

- 5. tert. Butyl-styryl-keton, γ Oxo δ.δ dimethyl-α phenyl-α amylen, Benzalpinakolin $C_{13}H_{16}O = C_0H_5$ · CH · CH · CO · C(CH₃)₃ (S. 378). $D_1^{a,3}$: 0,9509 (v. Auwers, B. 45, 2774); D_1^a zwischen 35,2° (0,9584) und 51,9° (0,9455): Getman, Am. 45, 542; D_1^a zwischen 62,0° (0,9380) und 199,0° (0,8320): G., Am. 44, 157. Oberflächenspannung zwischen 62,0° (31,70 dyn/cm) und 199,0° (19,92 dyn/cm): G., Am. 44, 157. $n_{\alpha}^{a,3}$: 1,5526; $n_{\beta}^{a,5}$: 1,5739 (G., Am. 45, 541); $n_{\alpha}^{a,1}$: 1,5395; $n_{\beta}^{a,1}$: 1,5473; $n_{\beta}^{a,1}$: 1,5685 (v. Au.). Dispersion zwischen 37,1 und 51,9°: G., Am. 45, 541. Ultraviolettes Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung: G., Am. 45, 545. Liefert bei Einw. von Bromessigsa remethylester in Gegenwart von Zink und folgender Destillation unter vermindertem Druck β-tert-Butyl-β-styryl-acrylsäuremethylester (Kohler, Heritage, Am. 43, 487).
- 6. Athyl-fa-isopropyliden-benzyl]-keton, δ -Oxo- β -methyl- γ -phenyl- β -hexylen $C_{13}H_{16}O=(CH_5)_2C:C(C_6H_5)\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus $\beta.\beta$ -Dimethyl-atropasäure-chlorid und Athylzinkjodid (Blaise, Herman, A. ch. [8] 23, 542). Kp₁₂: 124°. Liefert ein bei 129° schmelzendes p·Nitro-phenylhydrazon.
- 7. 1-Benzyl-cyclohexanon-(2) $C_{13}H_{16}O = H_2C < CH_3 \cdot CO > CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 1-Benzyl-cyclohexen-(1)-on-(6) bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (v. Auwers, Treppmann, B. 48, 1222).

Semicarbason $C_{14}H_{10}ON_3 = C_{12}H_{16}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Nadeln (aus Methanol). F: 166° bis 167° (v. Auwers, Treppmann, B. 48, 1223).

8. Benzoylcyclohexan, Cyclohexyl-phenyl-keton, Hexahydrobenzophenon $C_{13}H_{16}O=C_4H_{11}\cdot CO\cdot C_6H_5$ (S. 378). B. Aus Cyclohexylamino-cyclohexyl-phenyl-methan bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure (Skita, B. 48, 1698). Bei der Spaltung von Hexahydrobenzophenonimid mit $25^{\circ}/_{\circ}$ iger Salzsäure (Mourku, Mignonac, A. ch. [9] 14, 335). — F: $59-60^{\circ}$ (M., M.).

Hexahydrobenzophenonimid $C_{13}H_{17}N=C_6H_{11}\cdot C(:NH)\cdot C_6H_5$. B. Das Hydrochlorid entsteht bei der Umsetzung von Benzonitril mit Cyclohexylmagnesiumbromid und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Chlorwasserstoff in Ather (MOUREU, MIGNONAC, C. r. 156, 1806; A. ch. [9] 14, 334). — Kp₅: 135—138°. — Geht beim Erhitzen im Wasserstoffstrom auf 115° oder besser beim Erhitzen auf 180° unter vermindertem Druck in N-[α -Cyclohexyliden-benzyl]-hexahydrobenzophenonimid (Syst. No. 1710) über (M., M., A. ch. [9] 14, 358). — $C_{13}H_{17}N+HCl.$ Sehr leicht löslich in Chloroform.

Semicarbason $C_{14}H_{19}ON_3 = C_6H_{11} \cdot C(C_6H_5) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle. F: 168—169° (v. Auwers, Treppmann, B. 48, 1223), 175° (Skita, B. 48, 1698).

- 9. I^1 -Oxo-1-methyl-4-cyclohexyl-benzol, p-Cyclohexyl-benzaldehyd $C_{13}H_{16}O=C_0H_{11}\cdot C_0H_4\cdot CHO$. B. Aus p-Cyclohexyl-benzylchlorid) und Hexamethylentetramin in siedender wäßriger oder wäßrig-alkoholischer Lösung (Fabr. de Laire, D. R. P. 268786; C. 1914 I, 589; Frdl. 11, 197). Kp₃₅: 165—170°.
- 10. 1 Methyl 3 phenyl cyclohexanon (4) $C_{1s}H_{1s}O = H_{s}C < \frac{CH_{s}}{CH(CH_{s}) \cdot CH_{s}}$ CH· $C_{6}H_{s}$. B. Aus 3-Jod-1-methyl-4-phenyl-cyclohexanol-(4) bei der Einw. von AgNO₃ (Ls Brazdec, C. r. 159, 775; Bl. [4] 17, 107). Nadeln (aus Alkohol). F: 64°. Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄-Lösung γ -Methyl-5-benzoyl-n-valeriansäure. Verbindet sich nicht mit NaHSO₂.

Bei der Einw. von AgNO₃ auf 3-Jod-1-methyl-4-phenyl-cyclohexanol-(4) entsteht neben 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexanon-(4) eine von Le Brazidec (C. r. 159; 776; Bl. [4] 17, 109) als 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexen-(3)-ol-(4) aufgefaßte Verbindung (F: 120°), der vielleicht die Konstitution eines Methyl-phenyl-cyclohexandiols (vgl. Börseken, B. 56, 2411) zukommt. Sie liefert beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexanon-(4), bei der Oxydation mit KMnO₄-Lösung \(\gamma\)-Methyl-3-benzoyl-n-valeriansäure.

Semicarbason $C_{14}H_{19}ON_2 = C_{18}H_{16}: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 219° (LE Brazidec, C. r. 159, 775; Bl. [4] 17, 108).

11. 1-Oxo-2.2-diāthyl-hydrinden, 2.2-Diāthyl-indanon-(1), 2.2-Diāthyl-hydrinden-(1) $C_{13}H_{16}O = C_{6}H_{4} < {CO \atop CH_{3}} > C(C_{2}H_{5})_{2}$. B. Aus Diāthylbenzylessigsāurechlorid bei der Einw. von AlCl₃ in Petrolāther (Haller, Bauer, C. r. 150, 1477). — Krystalle. F: 7°. Kp₁₃: 138°. — Bildet kein Semicarbazon.

¹⁾ Diese Verbindung ist bisher in der Literatur nicht beschrieben.

7. Oxo-Verbindungen C₁₄H₁₀O.

- 1. a-Benzal-dipropylketon, δ -Oxo- γ -benzal-heptan $C_{1e}H_{1e}O = C_{e}H_{5} \cdot CH : C(C_{5}H_{5}) \cdot CO \cdot CH_{5} \cdot C$ Gemisch aus Dipropylketon und Benzaldehyd in der Kälte (v. Auwers, B. 45, 2776). – Kp₁₈: 157—158°. $D_{\alpha}^{m,s}$: 0,9718. $n_{\alpha}^{m,s}$: 1,5412; $n_{\beta}^{m,s}$: 1,5476; $n_{\beta}^{m,s}$: 1,5651; $n_{\gamma}^{m,s}$: 1,5820.
 - S. 379, Z. 27 v. o. statt "Kp: 176—178°" lies "Kp40: 176—178°".

Semicarbason $C_{14}H_{21}ON_3 = C_6H_5 \cdot CH : C(C_3H_5) \cdot C(CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. F: 163° (v. Auwers, B. 45, 2776).

 tert. - Butyl - cinnamyl - keton, 5-0xo-s.s-dimethyl-a-phenyl-a-hexylen, Styrylpinakolin C₁₄H₁₈O = C₄H₅·CH:CH·CH₂·CO·C(CH₃)₃.

β-Nitro-δ-oxo-s.-dimethyl-a-phenyl-a-hexylen $C_{1s}H_{17}O_sN = C_sH_5 \cdot CH : C(NO_s) \cdot CH_s \cdot CO \cdot C(CH_s)_s$. B. Aus tert. Butyl-[γ-brom-β-nitro-γ-phenyl-propyl]-keton bei der Einw. von Kaliumacetat in Methanol unter Kühlung (Kohler, Rao, Am. Soc. 41, 1703). — Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 53—54°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. — Gibt beim Einleiten von Bromwasserstoff bei 0° 5-tert.-Butyl-3-[α-brom-benzyl]isoxazol (Syst. No. 4196).

- 3. z-Oxo-6-methyl-6-4thy:-z-phenyl-a-amylen, 6-Methyl-6-benzoy:a - heavylen, ω - Methyl - ω - athyl - ω - athyl - acetophenon $C_{14}H_{18}O = C_{4}H_{5} \cdot CO \cdot C(CH_{8})(C_{4}H_{5}) \cdot CH_{2} \cdot CH_{1} \cdot CH_{1}$. B. Bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Allyljodid auf ω -Methyl- ω -āthyl-acetophenon oder von Natriumamid und Methyljodid auf ω-Athyl-ω-allyl-acetophenon (Haller, Bauer, C. r. 158, 826). — Kp₁₆: 140—142°. — Liefert bei der Einw. von Natriumamid in siedendem Benzol β-a'-Dimethyl-β-āthyl-a-pyrrolidon (H., B., C. r. 160, 542). Bildet kein Oxim (H., B., C. r. 158, 826).
- 4. $1 Methyl 4 benzyl cyclohexanon (3) <math>C_{14}H_{18}O =$ CH₃·HC CH₃·CO CH·CH₃·C₆H₅ (S. 380). Süßlich riechendes Öl. Kp₁₈: 176° (Kötz, BLENDERMANN, J. pr. [2] 88, 260).
- 2 Phenyl 1 trimethylacetyl cyclopropan $C_{14}H_{18}O =$ CoH, HC CH·CO·C(CH₃)₃.
- 8 Nitro 2 phenyl 1 trimethylacetyl cyclopropan $C_{14}H_{17}O_3N =$ $O_2N \cdot HC$ CH · CO · C(CH₂)₂. B. Aus höherschmelzendem und niedrigerschmelzendem tert. C₆H₈·HC Butyl-[a-brom-y-nitro- β -phenyl-propyl]-keton beim Kochen mit Kaliumacetat in Methanol (Kohler, Rao, Am. Soc. 41, 1700). — Würfel (aus Methanol). F: 94°. Leicht löslich außer in Ligroin. — Liefert bei der Einw. von Natriummethylat in Methanol γ . e-Dioxo- β . β -dimethyl-[-phenyl-hexan. Bei der Einw. von Bromwasserstoff in Eisessig entsteht tert.-Butyl-[y-brom- β -nitro- γ -phenyl-propyl]-keton.

8. Oxo-Verbindungen $C_{15}H_{20}O$.

- 1. 1^{n} Oxo 1 Inonen (1^{n}) yij benzol, n Hexyl-styryl-keton, γ Oxo a-phonyl-a-nonylon $C_{1s}H_{80}O = C_{s}H_{s}$ · CH : CH · CO · $[CH_{2}]_{s}$ · CH_{3} (S. 380). B. Aus n-Hexyl- $[\beta$ -p-toluidino- β -phenyl-a-thyl-keton bei der Einw. von konz. Schwefelsäure oder beim Erhitzen mit alkoh. Piperidin-Lösung (Mayer, Bl. [4] 19, 431).
- 2. f_7 -Methyl-n-amylf-styryl-keton, γ -Oxo- ζ -methyl-a-phenyl-a-octylen $C_{18}H_{20}O=C_2H_3\cdot CH\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH\cdot (CH_3)\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3$.

 a) Rechtsdrehende Form. B. Aus akt.-Amyl-aceton, Benzaldehyd und Natronlauge in Alkohol (Wh.D. A. 414, 118). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 138°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. $[a]_0^m: +10,77°$ (in Benzol; p=10). Rota-

tionsdispersion; W., A. 414, 119.
b) Inaktive Form. B. Analog der rechtsdrehenden Form (Wild, A. 414, 119). — F: 173°.

3. δ -Āthyl- δ -bensoyl-a-hexylen, ω . ω -Diāthyl- ω -allyl-acetophenon $C_{15}H_{20}O=C_4H_5\cdot CO\cdot C(C_2H_5)_2\cdot CH_3\cdot CH\cdot CH_3$. B. Aus ω . ω -Diāthyl-acetophenon bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Allyljodid in siedendem Benzol (HALLER, BAUER, C. r. 158, 826). — Kp₁₄: 155—157°. — Liefert bei der Einw. von Natriumamid in siedendem Benzol a'-Methyl- β -diāthyl-a-pyrrolidon (H., B., C. r. 160, 543). Bildet kein Orio (H., B., C. r. 160, 543). Oxim (H., B., C. r. 158, 827).

4. 1-Isopropyl-4-[4'-oxo-hexen-(4')-yl]-benzol, Propyl-[4-isopropylstyrylj-keton, γ -Oxo-a-[4-tsopropyl-phenylj-a-hexylon, a-Athyl-a'-cuminal-aceton $C_{12}H_{12}O = (CH_2)_3CH \cdot C_4H_4 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus Cuminaldehyd und Methylpropylketon bei der Einw. von verd. Natronlauge (WARUNIS, LEKOS, B. 43, 656). — Gelbliche Flüssigkeit. Kp13: 173-178. Mischbar mit organischen Lösungsmitteln. — Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam und verd. Alkohol + Essigsäure γ -0xo- α -[4-isopropylphenyl]-hexan. Liefert bei der Einw. von Brom in Eisessig $\alpha.\beta$ -Dibrom- γ -oxo- α -[4-isopropylphenyl]-hexan. phenyll-hexan. Gibt ein bei 111° schmelzendes Phenylhydrazon.

Oxim C₁₅H₃₁ON = (CH₃)₂CH·C₄H₄·CH·CH·C(CH₃·CH₃·CH₃); N·OH. Krystalle (aus Alkohol). F: 122—123° (WARUNIS, LEROS, B. 43, 657).

Semicarbason $C_{16}H_{25}ON_3 = (CH_3)_3CH \cdot C_4H_4 \cdot CH : CH \cdot C(CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 163° (WARUNIS, LEKOS, B. 48, 657).

5. Methyl-[a-athyl-4-isopropyl-styryl]-keton, $\beta-Oxo-y-[4-isopropyl-benzal]-pentan$, a-Athyl-a-cuminal-aceton $C_{11}H_{20}O=(CH_2)_2CH\cdot C_4H_4\cdot CH: C(C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch aus Cuminaldehyd und Methylpropylketon unter Kühlung (WARUNIS, LEKOS, B. 43, 658). — Gelbliches Ol. Kp15: 174—175°; Kp_{19} : 167°. Mischbar mit organischen Lösungsmitteln. — Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in verd. Alkohol + Essigsäure β -Oxo- γ -[4-isopropyl-benzyl]pentan. Addiert Brom in Eisessig.

Oxim $C_{15}H_{21}ON = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_6 \cdot CH : C(C_2H_5) \cdot C(CH_3) : N \cdot OH$. Krystalle (aus Alkohol). F: 107° ; löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser (WARUNIS, LEKOS, B.

Semicarbason $C_{14}H_{23}ON_3 = (CH_2)_3CH \cdot C_6H_4 \cdot CH : C(C_2H_5) \cdot C(CH_2) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 198°; löslich in Methanol, Chloroform, Äther und Aceton, schwer löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser (Warunis, Lekos, B. 43, 659).

6. Cyclohexyl- β -phenāthyl-keton, a-Oxo-a-cyclohexyl- γ -phenyl-propan $C_{18}H_{80}O=C_4H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_{11}$.

Cyclohexyl- $[a\beta$ -dibrom- β -phenyl-äthyl]-keton $C_{15}H_{16}OBr_2 = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CO \cdot C_6H_{11}$. B. Aus Cyclohexyl-styryl-keton und Brom in CS₂ (Kohler, Burnley, Am. 43, 417) oder Chloroform (Frézouls, C. r. 154, 1708). — Nadeln. F: 139° (K., B.), 144—145° (F.).

7. [3-Isopropyl-cyclopentyl]-phenyl-keton, 1-Isopropyl-3-benzoyl-cyclopentan $C_{15}H_{20}O = \frac{(CH_3)_2CH \cdot HC \cdot CH_2}{H_3C \cdot CH_2}CH \cdot CO \cdot C_6H_5$ (S. 380). Kp_{13} : 175° (BOUYEAULT, LEVALLOIS, Bl. [4] 7, 969).

Oxim $C_{1b}H_{21}ON = (CH_2)_2CH \cdot C_bH_8 \cdot C(C_0H_5): N \cdot OH$ (vgl. S. 380). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 128° (BOUVEAULT, LEVALLOIS, Bl. [4] 7, 969).

9. Oxo-Verbindungen $C_{16}H_{22}O$.

- 1. Methyl- $[\beta$ -cyclohexyl- β -phenyl-āthyl]-keton, γ -Oxo-a-cyclohexyl-a-phenyl-butan $C_{1e}H_{11}O=C_{4}H_{5}\cdot CH(C_{6}H_{11})\cdot CH_{5}\cdot CO\cdot CH_{3}$. B. Aus Benzalaceton und Cyclohexylmagnesiumbromid (Kohler, Burnley, Am. 43, 415). Nadeln (aus Alkohol). F: 67°. Leicht löslich in Äther, Aceton, Chloroform und siedendem Alkohol, mäßig in kaltem Alkohol und Ligroin.
- 2. 1-Methyl-3-isopropyl-1-benzoyl-cyclopentan, 1 · Methyl-3 · methoāthyl-1 · benzoyl-cyclopentan $C_{18}H_{12}O = \frac{(CH_3)_2CH \cdot HC \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5}{LCCC}$ (S. 381). B. Vgl. H.C.—CH. auch BOUVEAULT, LEVALLOIS, Bl. [4] 7, 970.

Oxim $C_{16}H_{23}ON = (CH_3)_3CH \cdot C_6H_7(CH_3) \cdot C(C_6H_6) : N \cdot OH$ (vgl. S. 381). Krystalle (aus verd. Methanol). F: 96,5° (BOUVEAULT, LEVALLOIS, Bl. [4] 7, 970).

10. Oxo-Verbindungen $C_{17}H_{24}O$.

- 1. Cyclohexyl- β -phenyl-butyl]-keton, a-Oxo-a-cyclohexyl- γ -phenyl-pentan $C_{17}H_{14}O=C_4H_{11}\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus Cyclohexyl-styryl-keton und Athylmagnesiumbromid in Ather (Kohler, Burnley, Am. 48, 417). Gelbliche Flüssigkeit. Kp14: 1880. — Wird bei kurzem Aufbewahren am Sonnenlicht farblos.
- 2. Athyl- β -cyclohexyl- β -phenyl-āthylj-keton, γ -Oxo-a-cyclohexyl-a-phenyl-pentan $C_{17}H_{14}O=C_4H_5\cdot CH(C_4H_{11})\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_4\cdot CH_3$. B. Aus Athyl-styrylketon und Cyclohexylmagnesiumbromid (Kohler, Burnley, Am. 48, 415). Nadeln. F: 71°.

- 3. 1-Methyl-4-isopropyl-2-benzyl-cyclohexanon-(3), 2-Benzyl-p-men-thanon-(3), 2-Benzyl-menthon C₁₇H₂₄O=CH₃·HC CH(CH₃·C₂H₃)·CO CH·CH(CH₃)₃ (vgl. 8. 381). Über die stereochemischen Beziehungen der einzelnen Präparate zueinander vgl. die Vorbemerkung im *Hptw*.
- a) **Hechtsdrehendes 2-Benzyl-menthon** C₁₇H₂₄O. B. Aus l-Menthon bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Benzylchlorid in siedendem Äther (BORDTER, Bl. [4] 17, 366). Gelbliche Flüssigkeit. Kp₈: 177⁶. D¹⁰₄: 0,9979. n¹⁰₅: 1,5232. [a]¹⁰₅: +28⁶ 4' (in Benzol).

b) 2-Benzyl-menthon-Derivate.

Akt. 2-[a-Chlor-bensyl]-p-menthanon-(3), ,, akt. Hydrochlorbensalmenthon" $C_{ij}H_{ij}$ OCl = $CH_2 \cdot C_eH_1$ O(CHCl· C_eH_1)·CH(CH₂). Ist das im *Hptw.* (8. 381) nach Martine (A. ch. [8] 3, 66) als akt. 2-Chlor-2-benzyl-p-menthanon-(3) formulierte Produkt (Boedter, Bl. [4] 17, 375). — Geht bei mehrstündigem Erhitzen auf 120° in ein öliges Produkt gleicher Konstitution (wohl Gemisch von Stereoisomeren; s. u.) über (B., Bl. [4] 17, 377). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol linksdrehendes 2-Benzyl-p-menthanol-(3) (B., Bl. [4] 17, 365). Liefert bei der Einw. von Benzol in Gegenwart von AlCl₂ 2-Benzhydrylmenthon vom Schmelzpunkt 159° (Hauptprodukt) (Syst. No. 654), 2-Benzhydryl-menthon vom Schmelzpunkt 150° (Syst. No. 654) und andere Produkte (B., Bl. [4] 17, 375). Gibt bei der Einw. von wäßrig-alkoholischer Kaliumcyanid-Lösung 7 stereoisomere 2-[a-Cyanbensyl]-p-menthanone-(3) (Syst. No. 1296) (B., Bl. [4] 23, 64).

Ein öliges Produkt, das die gleiche Konstitution wie 2-[a-Chlor-benzyl]-p-menthanon-(3) besitzt (wohl Gemisch von Stereoisomeren), entsteht neben dem krystallisierten 2-[a-Chlor-benzyl]-p-menthanon-(3) beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch aus Benzaldehyd und Menthon (MARTNE, A. ch. [8] 3, 67; BOEDTEKER, Bl. [4] 17, 376) oder aus dem krystallisierten 2-[a-Chlor-benzyl]-p-menthanon-(3) bei mehrstündigem Erhitzen auf 120° (B., Bl. [4] 17, 377); es liefert beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge linksdrehendes öliges 2-Benzal-menthon (S. 210) (B., Bl. [4] 17, 377); bei der Einw. von wäßrig-alkoholischer Kalium-cyanid-Lösung entstehen dieselben stereoisomeren 2-[a-Cyan-benzyl]-p-menthanone-(3) wie

aus dem krystellisierten 2-[a-Chlor-benzyl]-p-menthanon-(3) (B., Bi. [4] 28, 65).

Inakt. 2 · [a · Chlor · bensyl] · p · menthanon · (8), "inakt. Hydrochlorbenzalmenthon" $C_{17}H_{19}OCl = CH_2 \cdot C_4H_2O(CHCl \cdot C_6H_6) \cdot CH(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. Bordter, Bl. [4] 17, 375. — B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch aus dl-Isomenthon und Benzaldehyd in der Kälte (Wallach, A. 397, 218). — Krystalle (aus Methanol). F: 119—120°.

4. 4.7-Dimethyl-2.2-didthyl-5-acetyl-hydrinden C₁₇H₂₄O, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.7-Dimethyl-2.2-diathyl-hydrinden und Acetylchlorid in Gegenwart von AlCl₂ in Schwefelkohlenstoff (Freund, Fleischer, A. 414, 10). — Wurde nicht rein erhalten. Hellgelbes Öl. Kp₂₂: 150—160°. — Liefert beim Erhitzen mit Salpetersäure im Rohr auf 150° Benzolpentacarbonsäure.

$$CH_3 \cdot CO \cdot CH_3$$
 $CH_3 \cdot C(C_2H_3)_3$

Semicarbason $C_{19}H_{97}ON_2 = C_{19}H_{24}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 204° bis 205° (Freued, Fleischer, A. 414, 11).

11. Oxo-Verbindungen $C_{10}H_{20}O$.

1. $P-O\infty-1-[dodecon-(1)-yl]-bensol, n-Nonyl-styryl-keton, \gamma-O\infty-a-phenyl-a-dodecylen <math>C_{12}H_{12}O=C_0H_1\cdot CH:CH\cdot CO\cdot [CH_3]_0\cdot CH_3$ (S. 381). B. Aus n-Nonyl- $[\beta$ -m-toluidino- β -phenyl-āthyl]-keton bei der Einw. von konz. Schwefelsäure (MAYER, Bl. [4] 19, 431).

 $\begin{array}{ll} \textbf{Semicarbason} & C_{10}H_{20}ON_3 = C_0H_5\cdot CH: CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3)\cdot [CH_3]_2\cdot CH_3. & \text{Gelbliche Nadeln. } F:\ 121^{\bullet}\ (SCHOLTZ,\ W.\ MEYER,\ B.\ 43,\ 1862). \end{array}$

2. Methyl-[a-benzal-n-nonyl]-keton, β -Oxo-y-benzal-n-undecan, a-Phenyl- β -acetyl-a-decylen $C_{18}H_{10}O=C_4H_5\cdot CH: C(CO\cdot CH_3)\cdot CH_3\cdot [CH_2]_6\cdot CH_3\cdot B$. Aus [a-Chlor- β -acetyl-n-decyl]-benzol bei der Einw. von kalter alkoholischer Kalilauge (Scholtz, W. Meyer, B. 43, 1862). — Hellgelbes Öl. Zersetzt sich beim Destillieren unter vermindertem Druck.

Semicarbason $C_{19}H_{19}ON_3 = C_8H_8 \cdot CH : C[C(CH_9) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_9] \cdot CH_9 \cdot [CH_9]_6 \cdot CH_9$. Blattchen. F: 130° (SCHOLTZ, W. MEYER, B. 43, 1862).

- 3. 1.1.3.3 Tetraallyl cyclohexanon (2) C₁₈H₂₄O = H₂C CH₂·C(CH₂·CH:CH₂)₂ CO. B. Bei der Einw. von Natriumamid und Allyljodid auf Cyclohexanon (HALLER, Ö. r. 156, 1202) oder auf 1.1.3-Triallyl-cyclohexanon-(2) (CORNUBERT, C. r. 158, 1901). Unangenem riechende Flüssigkeit. Kp₇₈: 170—171° (H.); Kp₁₄: 169—170° (korr.) (C.). D¹⁷: 0,9490; n¹⁸₅: 1,4920 (H.). Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel 1.1.3.3-Tetrapropyl-cyclohexanon-(2) (C. r. 159, 77), bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 1.1.3.3-Tetraallyl-cyclohexanol-(2) (H.). Bildet kein Oxim und kein Semicarbazon (H.; C.).
- 4. 1-Methyl-4-isopropyl-2-a-phendthyl-cyclohexanon-(3), 2-a-Phen-dthyl-p-menthanon-(3), 2-a-Phen-dthyl-p-menthanon-(3), 2-a-Phen-dthyl-menthon $C_{18}H_{26}O=CH_2\cdot HC < CH_2 CH_2 CH_2 CH \cdot CH(CH_3)_2$. Rechtsdrehende Form. B. Man kocht das aus festem 2-Benzal-menthon [aus akt. Hydrochlorbenzalmenthon (S. 203) und Kalilauge] und Methylmagnesiumjodid nach der Zersetzung mit Schwefelsäure entstehende Reaktionsprodukt mit alkoh. Kalilauge (Borderer, c. r. 154, 438; vgl. C. r. 145, 331). Beim Verseifen des Benzoats des 1-Methyl-4-isopropyl-2-[a-phenāthyl]-cyclohexen-(2)-ols-(3) mit alkoh. Kalilauge (B., C. r. 154, 437). F: 111—112°; $[a_p^n:]+95^\circ$ 16' (in Benzol) (B., C. r. 154, 437).

12. Oxo-Verbindungen C19H28O.

- 1. $1-Methyl-4-f4^{\circ}-oxo-dodecen-(4^{\circ})-yij-benzol,$ n-Nonyl-f4-methyl-styrylj-keton, $\gamma-Oxo-a-p-tolyl-a-dodecylen$ $C_{10}H_{20}O=CH_{2}\cdot C_{20}H_{4}\cdot CH:CH\cdot CO\cdot [CH_{2}]_{6}\cdot CH_{2}^{-1}).$ B. Aus p-Toluylaldehyd und Methyl-n-nonyl-keton in waßrig-alkoholischer Natronlauge (Scholtz, W. Meyer, B. 43, 1863). Blättchen. F: 129°.
- 2. 2 Methyl 1.1.5.5 tetraallyl cyclohexanon (6) $C_{19}H_{18}O = H_2C < \frac{CH(CH_3) \cdot C(CH_2 \cdot CH : CH_3)_3}{C(CH_3 \cdot CH : CH_3)_3} > CO$. Rechtsdrehende Form. B. Bei der Einw. von Natriumamid und Allyljodid auf rechtsdrehendes 1-Methyl-cyclohexanon-(3) (Haller, C. r. 156, 1203) oder auf 4-Methyl-1.1.3-triallyl-cyclohexanon (2) (CORNUBERT, C. r. 158, 1902). Unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₆: 179° (korr.) (C.); Kp₁₈: 165—169° (H.). D¹⁵: 0,954; [a]_b: +36° 17′ (H.). Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel 2-Methyl-1.1.5.5-tetrapropyl-cyclohexanon-(6) (C., C. r. 159, 77), mit Natrium und Alkohol linksdrehendes 2-Methyl-1.1.5.5-tetraallyl-cyclohexanol-(6) (H.). Bildet kein Oxim und kein Semicarbazon (H.; C.).
- 3. 6-Methyl-1.1.3.3-tetraallyl-cyclohexanon-(2) $C_{19}H_{28}O=CH_{1}\cdot C(CH_{2}\cdot CH:CH_{3})_{2}>CO$. B. Aus 3-Methyl-1.1.5-triallyl-cyclohexanon-(6) bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Allyljodid (Cornubert, C. r. 158, 1902). Unangenehm riechende Flüssigkeit. $Kp_{17}:179^{6}$ (korr.); $D_{4}^{M.5}:0.9331$; $n_{3}^{M.1}:1.4944$; $n_{1}^{M.1}:1.4977$; $n_{1}^{M.1}:1.5061$ (C., A. ch. [9] 16, 165). Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel 5-Methyl-1.1.3.3-tetrapropyl-cyclohexanon-(2), bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 5-Methyl-1.1.3.3-tetraallyl-cyclohexanol-(2) (C., C. r. 159, 76). Bildet kein Oxim.
- 4. 4-Methyl-1-isopropyl-2.2.4-triallyl-bicyclo-[0.1.3]-hexanon-(3), Triallylthujon $C_{19}H_{26}O = H_2C C[CH(CH_3)_3] C(CH_2 \cdot CH : CH_2)_2$. B. Aus Diallylthujon²) (8. 185) bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Allyljodid in siedendem Xylol (Haller, C.r. 157, 967). Kp₃₁: 173—175° (korr.). D_r^p : 0,9467. n_r^p : 1,5016.
- 13. 3 Bornyliden campher $C_{20}H_{20}O$, s. $H_1C-C(CH_2)-CO$ $H_2C-CH-CH_3$ nebenstehende Formel (S. 382). B. In geringer Menge beim Erhitzen von Campher mit Natriummethylat in Methanol auf 180°, neben Isodicampher $H_2C-CH-C-C(CH_3)$ $H_3C-CH-C-C(CH_3)$ $H_3C-CH-C-C(CH_3)$ $H_3C-CH-C-C(CH_3)$ $H_3C-CH-C-C(CH_3)$ $H_3C-CH-C-C(CH_3)$ $H_3C-CH-C-C(CH_3)$ $H_3C-CH-C-C(CH_3)$ $H_3C-CH-C-C$ $H_3C-CH-C$ $H_3C-CH-C-C$ $H_3C-CH-C$ $H_3C-CH-C$ H_3C-C H_3C

2) Vgl. Anm. 2 auf 8. 8.

¹⁾ Ist nach Heilbron, Irving (Soc. 1928, 2325) dimer und schmilzt bei 134-135°.

- 14. 1-Isopropyl-4-[4³-oxo-dodecen-(4¹)-yl]-benzel, n-Nonyl-[4-isopropyl-styryl]-keten, γ -0xo- α -[4-isopropyl-phenyl]- α -dodecylen $C_{21}H_{23}O = (CH_2)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3^1$). B. Aus Cuminaldehyd und Methyl-n-nonyl-keton in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (SCHOLTZ, W. MEYER, B. 43, 1864). Nadeln. F: 144°.
- 15. 1 Methyl 4 isopropyl 2 $[\alpha$ isoamyl benzyl] cyclohexanon (3), 2 $[\alpha$ isoamyl benzyl] p menthanon (3), 2 $[\alpha$ isoamyl benzyl] menthon $C_{22}H_{34}O = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot HC \cdot CH(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH_5 \cdot CH_6 \cdot CH_$

16. Oxo-Verbindungen $C_{27}H_{44}O$.

S. 383, Z. 11 v. o. streiche ,, und a- und β -Chlordehydrocholestanon $C_{22}H_{43}OCV^{*}$.

6. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O$.

1. Oxo-Verbindungen C.H.O.

1. I^2 -Oxo-1-propinyl-benzol, γ -Oxo-a-phenyl-a-propin. Phenylpropargylaldehyd. Phenylpropiolaldehyd C₄H₄O = C₄H₅·C·C·CHO (S. 383). Kp₁₁: 104—105° (Mourro, Andrá, C. r. 157, 896; A. ch. [9] 1, 120). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1081,7 kcal/Mol (M., A.).

2. 3-0xo-inden, Inden-(1)-on-(3), Ketoinden, Indon C,H,O =

1.2-Dichlor-3-oxo-inden, 1.2-Dichlor-inden-(1)-on-(3), Dichlorindon $C_0H_0CCl_2 = C_0H_4 < \frac{CO}{CCl} > CCl$ (S. 384). B. Aus Phenylpropiols&ure beim Erhitzen mit PCl₅ auf 200—210°, neben anderen Produkten (CLARKE, Soc. 97, 895). — Kp₁₄: ca. 138—145° (CL.). Absorptions-spektrum: Hantzsch, A. 892, 295.

Hexachlor-8-oxo-inden, Hexachlorinden-(1)-on-(3), Perchlorindon $C_0OCl_0 = C_0Cl_0 < CO > CO (S. 384)$. B. Aus 1.2.4.5.6.7.8.9-Oktachlor-3-oxo-8.9-dihydro-inden beim Erhitzen mit Eisessig und Natriumscetat oder beim Behandeln mit SnCl₂ (ZINCKE, PFAFFENDORF, A. 394, 22).

1.2-Dibrom-8-oxo-inden, 1.2-Dibrom-inden-(1)-on-(3), Dibrominden $C_9H_4OBr_3=C_9H_4 < C_{DBr}OBr$ (S. 385). B. Bei Einw. von PCl_5 in absol. Ather auf $a.\beta$ -Dibrom-sint-saure vom Schmelspunkt 100° und folgendem Erwärmen des entstandenen Saurechlorids mit AlCl₂ in Schwefelkohlenstoff (Stoermer, Heymann, B. 46, 1265). — Liefert beim Behandeln mit Methylmagnesiumjodid in Ather 1.2-Dibrom-3-oxy-3-methyl-inden und 1-Brom-2-jod-inden-(1)-on-(3) (Simonis, Kirschten, B. 45, 568). Mit Methylmagnesiumbromid entsteht nur 1.2-Dibrom-3-oxy-3-methyl-inden (S., K.).

1.x-Dibrom-8-oxo-inden, Dibromindon C₂H₄OBr₃ = C₄H₃Br<CB₂CH. B. Aus 1-Benzylamino-inden-(1)-on-(3) (Syst. No. 1695) beim Eshitzen mit überschüssigem Brom in Chloroform (Simonis, Kirschtten, B. 45, 574):—Schwach rötlichbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 177°. Sehr leicht löslich in Eisessig, Aceton, CS₅, Chloroform, Benzol, Ligroin und Äther, löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. Löst sich in konz. Schwefelsäure sowie in heißer Kalilauge.

2-Brom -1-jod -3-oxo-inden, 2-Brom -1-jod -inden -(1)-on -(3), Bromjodindon $C_0H_4OBrI = C_0H_4 < CI > CBr (S. 385)$. Wird von Simonis, Kirschten (B. 45, 570 Anm. 2) als 1-Brom-2-jod-inden-(1)-on-(3) erkannt.

¹⁾ Ist nach HEILBRON, IRVING (Soc. 1928, 2325) dimer und schmilzt bei 150°.

- 1-Brom-2-jod-3-oxo-inden, 1-Brom-2-jod-inden-(1)-on-(3) $C_0H_4OBrI = C_0H_4 < C_0E_7 < C_0I$. Ist die von Roser, Haselhoff (A. 247, 147) als 2-Brom-1-jod-inden-(1)-on-(3) bezeichnete Verbindung. B. Neben 1.2-Dibrom-3-oxy-3-methyl-inden aus 1.2-Dibrom-inden-(1)-on-(3) bei Einw. von Methylmagnesiumjodid in Äther (Simonis, Kirschten, B. 45, 568). Rotbraune Prismen (aus Alkohol). F: 158°. Sublimiert von 80° an unter teilweiser Zersetzung. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Liefert beim Behandeln mit 1 Mol Brom 1.2-Dibrom-inden-(1)-on-(3); mit überschüssigem Brom entsteht 2.2.3.3-Tetrabrom-hydrindon-(1). Bei Einw. von Benzylamin in heißem Alkohol bildet sich 2-Jod-1-benzylamino-inden-(1)-on-(3). Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 212—214°.
- 1-Brom-2-jod-3-oximino-inden, Bromjodindonoxim $C_0H_4ONBrI = C_4H_4 \underbrace{C(:N\cdot OH)}_{CB}CI$.
- a) Höhersch melzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form aus 1-Brom2-jod-inden-(1)-on-(3) beim Kochen mit Hydroxylaminhydrochlorid in Alkohol (SIMONIS,
 KIRSCHTEN, B. 45, 575). Gelbe Nadeln (aus Alkehol). F: 206°. Unlöslich in Wasser,
 schwer löslich in Ligroin, leicht in Äther, Eisessig, CS₂, Chloroform und Benzol mit gelber
 Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe.

 b) Niedrigerschmelzende Form. B. Siehe bei der höherschmelzenden Form. —
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Siehe bei der höherschmelzenden Form. Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 202° (Simonis, Kirschtten, B. 45, 575). Leicht löslich in Aceton, sehwer in Alkohol und Äther, sehr wenig in Eisessig, CS₂, Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser und Ligroin. Färbt sieh mit konz. Schwefelsaure sofort blutrot und löst sieh dann darin mit roter Farbe, die in der Wärme verblaßt.

2. Oxo-Verbindungen C₁₀H₈O.

- 1. I*-Oxo-1-butinyl-benzol, Phenyl-acetyl-acetylen, γ-Oxo-a-phenyl-a-butine C₁₀H₈O = C₄H₅·C:C·CO·CH₂ (S. 385). B. Aus Phenylacetylen-natrium und Acetylbromid in absol. Äther unter Kühlung (André, C. r. 151, 76; A. ch. [8] 29, 563). Kp₁₃: 122—124° (A.); Kp₁₃: 123—124° (Moureu, A., A. ch. [9] 1, 122). D²⁶: 1,024 (A.); D²⁶: 1,0223 (Mou., Muller, Varin, A. ch. [9] 2, 276). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1235,6 kcal/Mol (Mou., A., C. r. 157, 896; A. ch. [9] 1, 122). n²⁶: 1,5728 (A.); n²⁶: 1,5710 (Mou., Mu., V.). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 11, 640; A. ch. [8] 29, 238. Magnetische Drehung: Mou., Mu., V., C. r. 157, 681; A. ch. [9] 2, 276. Gibt mit Dipropylamin in Petroläther γ-Oxo-a-dipropylamino-a-phenyl-a-butylen (A., C. r. 152, 526; A. ch. [8] 29, 576). Liefert bei Einw. von Piperidin und Behandlung des Reaktionsproduktes mit krystallwasserhaltiger Oxalsäure in Äther Benzoylaceton (A., C. r. 152, 1489; A. ch. [8] 29, 581).
- 2. 1-0x0-1.2-dihydro-naphthalin und 1-0x0-1.4-dihydro-naphthalin $C_{10}H_{8}O = C_{8}H_{4}CH = CH$ und $C_{9}H_{4}CH = CH$
- 2.2.3.4-Tetrachlor-1-oxo-1.2-dihydro-naphthalin oder 2.3.4.4-Tetrachlor-1-oxo-1.4-dihydro-naphthalin (F: $104-105^{\circ}$) $C_{10}H_4OCl_4 = C_4H_4 CO-CCl_2$ oder $C_4H_4 CO-CCl_4 CCl_4 CCl_5 CCl_6 CCl_6 (S. 387)$. Zur Konstitution vgl. Weigert, Z. El. Ch. 24, 236.
- 2.2.3.4-Tetrachlor-1-oxo-1.2-dihydro-naphthalin oder 2.3.4.4-Tetrachlor-1-oxo-1.4-dihydro-naphthalin (F: 115,5*) $C_{10}H_4OCl_4 = C_6H_4$ CO—CCl

 CCl=CCl

 CCl=CCl

 (S. 387). Zur Konstitution vgl. Weiger, Z. El. Ch. 24, 222. Bhombisch bipyramidal. Röntgenogramm: W. Lichtsbsorption der Krystalle sowie der Lösungen in Äther und Benzol: W. Phototropisches Verhalten im polarisierten Licht: W.
- S. 387, Z. 14 v. u. vor "Gemisch" schalte ein "nicht gebühltes"; hinter "2.3.4-Trichlor-1-oxynaphthalin" schalte ein "und 10 Tln. Eisessig".
- 3. $3-0\infty$ 0 1- methyl-inden, 1- Methyl-inden (1)-0n (3) C₁₆H₆O = C₆H₆COCH. B. Aus der höherschmelzenden β -Methyl-zimtsäure beim Behandeln mit etwa 100% eiger Schwefelsäure bei -5° (Storrmer, Laage, B. 50, 982). Stechend riechendes gelbes Ol. Kp₁₈: 140—141°. Liefert beim Behandeln mit Brom in CS₃ 2.5(?)-Dibrom-1-methyl-inden-(1)-on-(3).

Semicarbason $C_{11}H_{11}ON_3 = C_{10}H_4: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Gelbes Krystallpulver (aus Amylalkohol). F: 208—216° (Zers.) (Stoermer, Laage, B. 50, 983).

- 2.5 (?) Dibrom 1 methyl inden (1) on (3) $C_{10}H_0OBr_3 = C_0H_2Br < C(CH_3)$ CBr. B. Aus 1-Methyl-inden-(1)-on-(3) und Brom in CS₂ (Storberg, Laage, B. 50, 983). — Orange-farbene Nadeln (aus Alkohol). F: 157—157,5°. Schwer löslich in Alkohol. — Die alkoh. Lösung färbt sich beim Zufügen von Natronlauge dunkelbraun.
- 4. 3 Oxo 2 methyl inden, 2 Methyl inden (1) on (3) $C_{10}H_0O = C_0H_4 < C_1 > C$ · CH_2 . B. Aus a-Methyl-zimtaäure vom Schmelzpunkt $91-92^0$ beim Eintragen in konz. Schwefelsäure bei -2^0 (Storbmer, Voht, A. 409, 55; St., Laage, B. 50, 985). Tiefgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). Besitzt einen sehr stechenden, in großer Verdünnung jedoch süßlich honigähnlichen Geruch. F: $47-47,5^0$. Kp_{1g} : $119-120^0$; Kp_2 : 107^0 bis 108^0 . Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Zerfließt beim Aufbewahren zu einem zähen gelben Öl. Liefert ein öliges Dibromid. Einw. von Hydroxylamin und Phenylhydrazin: St., V.

Semicarbason $C_{11}H_{11}ON_2=C_{10}H_0:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_0$. Tiefgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 192—1936 (Zers.) (Stoermer, Voet, A. 409, 56).

3. Oxo-Verbindungen $C_{11}H_{10}O$.

- 1. I³-Oxo-1-[pentin-(1¹)-yl]-benzol, γ-Oxo-a-phenyl-a-pentin, Phenyl-propionyl-acetylen C₁₁H₁₀O = C₆H₆·C: C·CO·CH₂·CH₃ (S. 388). B. Aus Phenyl-acetylen-natrium beim Behandeln mit Propionylbromid in absol. Ather unter Kühlung (André, C. r. 151, 76; A. ch. [8] 29, 563). Kp₁₃: 134—135° (A.). D²³: 1,007 (A.); D²³: 1,0057 (Moureu, Muller, Varin, A. ch. [9] 2, 277). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1386,1 kcal/Mol (Mou., A., C. r. 157, 896; A. ch. [9] 1, 122). n²³: 1,5615 (A.); n²³: 1,5600 (Mou., Mu., V.). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 11, 640; A. ch. [8] 29, 238. Magnetische Drehung: Mou., Mu., V., C. r. 157, 681; A. ch. [9] 2, 277. Liefert bei Einw. von Diäthylamin γ-Oxo-α-diāthylamino-α-phenyl-α-amylen; reagiert analog mit Cyclohexylamin (A., C. r. 152, 526; A. ch. [8] 29, 571). Bei Einw. von Piperidin und Behandlung des Reaktionsproduktes mit einer Lösung von krystallwasserhaltiger Oxalsäure in Äther entsteht ω-Propionyl-acetophenon (A., C. r. 152, 1489; A. ch. [8] 29, 581).
- 2. 1.2-Benzo-cyclohepta- HC $CH_1 \cdot CH_2$ $CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4$ CO.
- 6.7 Dibrom 1.2 benso cycloheptadien (1.3) on-(5) C₁₁H_eOBr₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.2-Benzo-cycloheptatrien-(1.3.6)-on-(5) bei Einw. von Brom in CS₂ (THIELE, WEITZ, A. 377, 7). Nädelchen (aus Benzol + Ligroin). F: 204°.
- 3. 3 Oxo 1 athyl indon, 1 Athyl indon (1) on (3) $C_{11}H_{10}O = C_0H_4$ $C(C_1H_3)$ CH. B. Aus der labilen β -Athyl indon $(F: 93-94^\circ)$ beim Behandeln mit etwa $100^\circ/_0$ iger Schwefelsäure (Stoermer, Laage, B. 50, 984). Gelbe Krystalle. F: $43,5^\circ$. Kp₂₀: $158-159^\circ$. Polymerisiert sich beim Aufbewahren sowie teilweise bei der Vakuumdestillation. Liefert beim Behandeln mit Brom in CS_2 2.3.x-Tribrom-3-āthyl-hydrindon-(1) und ein Öl, aus dem bei 115° 2.x-Dibrom-1-āthyl-inden-(1)-on-(3) entsteht.

Semicarbason $C_{12}H_{13}ON_8 = C_{11}H_{16}: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Citronengelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 177,5° (STORRMER, LAAGR, B. 50, 984).

- 2.x-Dibrom-1-äthyl-inden-(1)-on-(3) C₁₁H₂OBr₂ = C₂H₃Br C₁C₁CBr. B. Aus 1-Äthyl-inden-(1)-on-(3) beim Behandeln mit Brom in CS₂ und Erhitzen des neben 2.3.x-Tribrom-3-åthyl-hydrindon-(1) entstandenen Öls auf 115° (Storrmer, Laage, B. 50, 985). Orangefarbene Blättehen (aus Alkohol). F: 108,5°.
- 4. $3-0\infty0-2-athyl-inden$, 2-Athyl-inden-(1)-on-(3) $C_{11}H_{10}O=C_{4}H_{4}< C_{CH}>C\cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus der öligen a-Äthyl-zimtsäure bei Einw. von konz. Schwefelsäure (Storrmer, Vort, A. 409, 58). Gelbes Öl. Riecht intensiv. Die Dämpfe greifen Augen und Schleimhäute an.

Semicarbason $C_{12}H_{19}ON_2 = C_{11}H_{10}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 181* (STORRIGH, VORT, A. 409, 58).

4. 0xo-Verbindungen $C_{12}H_{12}O$.

- 1. 1^2 -Oxo-1-[hexin-(1]-yl]-benzol, γ -Oxo-a-phenyl-a-hexin, Phenyl-butyryl-acetylen $C_{12}H_{12}O = C_8H_6$: $C: C\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CS$. 390). B. Aus Phenylacetylennatrium und Butyrylbromid in Äther unter Kühlung (Andrew, Muller, Varin, A. ch. [8] 29, 563). Kp₁₂: 145—146° (A.). D²³: 0,988 (A.); D²³: 0,9858 (Mourry, Muller, Varin, A. ch. [9] 2, 277). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1538,4 kcal/Mol (Mou., A., C. r. 157, 896; A. ch. [9] 1, 122). n_5^2 : 1,5525 (A.); n_5^2 : 1,5517 (Mou., Mu., V.). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 11, 640; A. ch. [8] 29, 238. Magnetische Drehung: Mou., Mu., V., C. r. 157, 881; A. ch. [9] 2, 277. Bei Einw. von Diäthylamin entsteht γ -Oxo-a-diäthylaminoa-phenyl-a-hexylen (A., C. r. 152, 526; A. ch. [8] 29, 575). Liefert beim Behandeln mit Piperidin und darauf mit krystallwasserhaltiger Oxalsäure in Äther ω -Butyryl-acetophenon (A., C. r. 152, 1489; A. ch. [8] 29, 581).
- 2. 15-Oxo-1-[hexadien-(1¹.1³)-yl]-benzol, ε-Oxo-a-phenyl-a-y-hexadien, Cinnamalaceton C₁₂H₁₂O = C₆H₅·CH:CH·CH·CH·CH·CH·CO·CH₃ (S. 390). B. Zur Bildung aus Zimtaldehyd und Aceton in alkal. Lösung nach Diehe, Einhoen (B. 18, 2321) vgl. Bauer, Dieterle, B. 44, 2693. F: 68—69° (Smedley, Soc. 97, 1483). Dichte und Viscosität von Lösungen in Isoamylacetat bei 25°: Dunstan, Hilditch, Z. El. Ch. 18, 187. Refraktion in Chloroform: Sm. Zersetzt sich beim Außewahren (Sm.). Liefert beim Behandeln mit Wasserstoff in Alkohol oder Methanol bei Gegenwart von kolloidalem Palladium Methyl-[δ-phenyl-butyl]-keton (Borsche, B. 44, 2594; Paal, B. 45, 2222). Beim Behandeln mit Fufurol in Alkohol bei Gegenwart von Natronlauge erhält man Cinnamal-fufural-aceton (Bauer, Dieterle, B. 44, 2701) und a.y.e-Tris-cinnamalacetyl-β.δ-difuryl-pentan (Syst. No. 2796) (Giua, G. 47 I, 87). Die Lösungen von Cinnamalaceton in konz. Schwefelsäure, in alkoh. Salzsäure, in Eisessig-Chlorwasserstoff sowie in Benzol bei Gegenwart von SnCl₄ sind tieforangefarben (Pfeiffer, A. 383, 110).

5. Oxo-Verbindungen $C_{18}H_{14}O$.

- 1. 16-Oxo-1-[heptin-(1°)-yl]-benzol, ε-Oxo-a-phenyl-γ-heptin, β-Phen-athyl-propionyl-acetylen, δ-Phenyl-a-propionyl-a-butin C₁₂H₁₄O = C₂H₅·CH₂·CH₂·C: C·C·C·C₃H₅. B. Aus der Kaliumverbindung des δ-Phenyl-a-butins und Propionyl-chlorid in Benzol oder Äther (André, A. ch. [8] 29, 566). Gelbliche Flüssigkeit von starkem Geruch. Kp₁₃: 162—163° (A.; Moureu, A., A. ch. [9] 1, 124). D°: 1,0156; D¹°: 1,0070 (A.). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1686,9 kcal/Mol (Mou., A., C. r. 157, 896; A. ch. [9] 1, 124). n°: 1,5296 (A.). Liefert beim Behandeln mit Piperidin ε-Oxo-γ-piperidin-α-phenyl-γ-heptylen, das bei Einw. von krystallwasserhaltiger Oxalsäure in Äther in α-Benzyl-α'-propionyl-aceton übergeht (A., A. ch. [8] 29, 577, 583).
- 2. γ -Oxo-s-methyl-a-phenyl-a-hexin, Phenyl-isovaleryl-acetylen $C_{12}H_{14}O=C_6H_5\cdot C:C\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Phenylacetylen-natrium und Isovalerylbromid in Ather (André, C. r. 151, 76; A. ch. [8] 29, 563). Kp₁₃: 149—151° (A.). D¹⁰: 0,969 (A.); D¹¹: 0,9858 (Moureu, Muller, Varin, A. ch. [9] 2, 277). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1721,1 kcal/Mol (Mou., A., C. r. 157, 896; A. ch. [9] 1, 123). $n_D^{11}: 1,5405$ (A.); $n_D^{11}: 1,5410$ (Mou., Mu., V.). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 11, 640; A. ch. [8] 29, 238. Magnetische Drehung: Mou., Mu., V., C. r. 157, 681; A. ch. [9] 2, 277. Liefert beim Erhitzen mit Hydroxylaminhydrochlorid und K₂CO₃ in verd. Alkohol 3-Isobutyl-5-phenyl-isoxazol (A., A. ch. [8] 29, 591). Beim Behandeln mit Diäthylamin und darauf mit krystallwasserhaltiger Oxalsäure in Äther entsteht ω -Isovaleryl-acetophenon (A., C. r. 152, 1489; A. ch. [8] 29, 581).
- 3. 1-Benzyl-cyclohexen-(1)-on-(6) $C_{13}H_{14}O = H_2C < CH_3 CO > C \cdot CH_2 \cdot C_4H_5$. B. Aus dem Oxim (s. u.) beim Kochen mit $30^{\circ}/_{0}$ iger Schwefelsäure (v. Auwers, Tempmann, B. 48, 1222). Öl. $Kp_{14}: 174^{\circ}$. $D_{4}^{\circ n_{1}s}: 1,0616$. $n_{\alpha}^{\circ n_{1}s}: 1,5675$; $n_{5}^{\circ n_{5}s}: 1,563$; $n_{5}^{\circ n_{5}s}: 1,5764$; $n_{7}^{\circ n_{1}s}: 1,5886$.

Oxim $C_{13}H_{15}ON = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot C_0H_7 : N \cdot OH$. B. Aus dem Nitrosochlorid des 1-Benzylcyclohexens-(1) beim Kochen mit Natriumacetat und Eisessig und Zufügen von konz. Schwefelsäure (v. Auwers, Treffmann, B. 48, 1222). — Nadeln (aus Methanol). F: 136—138°.

saure (v. Auwers, Treffmann, B. 48, 1222). — Nadeln (aus Methanol). F: 136—138°. Semicarbason $C_{14}\dot{H}_{17}ON_2=C_4H_5\cdot CH_2\cdot C_6H_7:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 157—161° (v. Auwers, Treffmann, B. 48, 1222).

4. 1 - Methyl - 3 - phenyl - cyclohexen - (6) - on - (5) $C_{13}H_{14}O = H_1C < CO \xrightarrow{CH(C_0H_3) \cdot CH_3} > C \cdot CH_3 \quad (S. 392).$

S. 392, Z. 21 v. o. statt "Benzalaceton" lies "ms-Benzal-acetylaceton". Oxim des 1-Methyl-3-[4-chlor-phenyl]-cyclohexen-(6)-ons-(5) $C_{13}H_{14}ONCl = C_{13}H_{13}Cl:N\cdot OH$ (S. 393).

S. 393, Z. 14 v. u. statt "Ather" lies "Alkohol".

- 5. 1-Allyl-1-benzoyl-cyclopropan $C_{13}H_{14}O = \frac{H_2C}{H_2C}C(CH_2\cdot CH:CH_3)\cdot CO\cdot C_0H_3$.

 B. Aus der Natriumverbindung des Benzoylcyclopropans beim Erwärmen mit Allyljodid in Benzol (HALLER, BENOIST, C.r. 154, 1569). Flüssigkeit. Kp₁₆: 136—137°.
- 6. Oxo-Verbindungen C₁₄H₁₆O.
- 1. 1³-Oxo-1-[octin-(1¹)-yl]-benzol, γ-Oxo-a-phenyl-a-octin, Phenyl-capro-nyl-acetylen C₁₄H₁₆O = C₄H₅·C: C·CO·[CH₂]₄·CH₃. B. Aus Phenylacetylen-natrium und Capronylbromid in Ather (André, C. r. 151, 76; A. ch. [8] 29, 564). F: 14—15°; Kp₁₅: 170—172° (A.). D²⁶: 0,965 (A.); D²⁶: 0,9650 (Mourru, Muller, Varin, A. ch. [9] 2, 277). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1833,7 kcal/Mol (Mou., A., C. r. 157, 896; A. ch. [9] 1, 123). n²⁶: 1,5352 (A.); n²⁶: 1,5323 (Mou., Mu., V.). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 11, 640; A. ch. [8] 29, 238. Magnetische Drehung: Mou., Mu., V., C. r. 157, 681; A. ch. [9] 2, 277. Liefert beim Kochen mit Hydroxylaminhydrochlorid und K₂CO₃ in verd. Alkohol 3-n-Amyl-5-phenyl-isoxazol, mit Hydrazinsulfat und K₂CO₃ in verd. Alkohol 3-n-Amyl-5-phenyl-isoxazol, mit Hydrazinsulfat und K₂CO₃ in verd. Alkohol 3-n-Amyl-5-phenyl-pyrazol (A., A. ch. [8] 29, 590). Bei Einw. von Piperidin und Behandlung des Reaktionsproduktes mit einer Losung von krystallwasserhaltiger Oxalsäure in Äther entsteht ω-Capronyl-acetophenon (A., C. r. 152, 1489; A. ch. [8] 29, 581).
- 2. s-Oxo-5-allyl-z-phenyl-a-amylen, 5-Benzoyl-a.5-heptadien, ω . ω -Diallyl-acetophenon $C_{14}H_{16}O = C_{4}H_{5}\cdot CO\cdot CH(CH_{2}\cdot CH: CH_{2})_{5}$. B. Aus ω -Allyl-acetophenon beim Behandeln mit Natriumamid und darauf mit Allyljodid in Benzol (Haller, Bauer, C. r. 158, 828). Kp₁₈: 144—146°.

7. Oxo-Verbindungen $C_{15}H_{18}O$.

- 1. s-Oxo-s-methyl-s-allyl-s-phenyl-a-amylen. s-Methyl-s-benzoyl-a.5-heptadien, $\omega-Methyl-\omega.\omega-diallyl-acetophenon$ $C_{15}H_{18}O=C_8H_5\cdot CO\cdot C(CH_2\cdot CH:CH_2)_2\cdot CH_3.$ B. Aus ω -Methyl- ω -allyl-acetophenon beim Behandeln mit Natriumamid und darauf mit Allyljodid in Benzol (Haller, Bauer, C.r. 158, 827). Kp₁₄: 155—156°.
- 2. $\gamma = Oxo \gamma cyclohexyl a phenyl a propylen, Cinnamoylcyclohexan, Cyclohexyl styryl keton, <math>\omega Benzal hexahydroacetophenon$ $C_{18}H_{18}O = C_4H_8 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot HC < CH_8 CH_8 \cdot CH_8 \cdot B$. Aus Methyl-cyclohexyl-keton und Benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge unter Kühlung (Kohler, Burnley, Am. 43, 416) oder in Gegenwart von Natriummethylat (Frézouls, C. r. 154, 1708). Krystalle (aus Alkohol). F: 58° (K., B.), 58—59° (Fr.). Leicht löslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln außer Ligroin (K., B.); schwer löslich in Äther und kaltem Alkohol (Fr.). Liefert beim Behandeln mit Äthylmagnesiumbromid in Äther Cyclohexyl-[β -phenyl-butyl]-keton und reagiert analog mit Phenylmagnesiumbromid (K., B.).
- 3. $\gamma Oxo a cyclohexyl \gamma phenyl a propylen, Hexahydrobenzal aceto-phenon C₁₅H₁₈O = C₆H₅·CO·CH:CH·HC·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃. B. Aus Hexahydrobenzaldehyd und Acetophenon in Gegenwart von Natriummethylat (Fzézouls, C. r. 154, 1707).

 Nadeln (aus Alkohol). F: 167—168°. Ziemlich löslich in Alkohol, leicht in Äther und Aceton.$
- 4. 1.1 Dimethyl 3 bensal cyclohexanon (2) $C_{15}H_{15}O = H_{15}C = C(CH_{2}) C(CH_{2}) CO$. B. Aus 1.1-Dimethyl-cyclohexanon-(2) und Benzaldehyd in Gegenwart von Natriumäthylat (Haller, C. r. 157, 180; H., Cornubert, C. r. 170, 701). Krystalle (aus Alkohol). F: 82—82,5°; Kp_{20} : 191—192° (korr.) (H., C.).

8. Oxo-Verbindungen C₁₆H₂₆O.

1. e-Occ-5-dthyl-5-altyl-e-phenyl-a-amylen. 5-Athyl-5-bensoyl-a.5-hep-tadien, w-Athyl-w-w-dialtyl-acetophenonC_{1e}H₂₀O=C_eH₅·CO·C(CH₂·CH:CH₂)₄·C₂H₅.

B. Aus der Natriumverbindung des w-Athyl-w-allyl-acetophenons beim Behandeln mit Allylbromid (HALLER, BAUER, C. r. 158, 828). — Kp₁₄: 160—162°. — Reagiert nicht mit Hydroxylamin.

2. 1.7.7-Trimethyl-2-phonyl-bicyclo-[1.2.2]-hep-tanon-(6), 2-Phonyl-camphanon-(6), 6-Phonyl-camphor Call & O, s. nebestehende Formel. B. Aus 2-Phonyl-C.H. · HC-C(CH.)-CO C(CH.). camphanol-(6) bei der Oxydation mit Chromschwefelsaure (BREDT, J. pr. [2] 98, 102). — F: 68°. — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol anscheinend 2-Phenyl-camphanol-(6). Beim Behandeln mit Amylnitrit und Natrium-kalium-amid entsteht 5-Isonitroso-2-phenyl-camphanon-(6).

Oxim $C_{10}H_{11}ON = C_{10}H_{20}:N\cdot OH$. F: 141—142,5° (BREDT, J. pr. [2] 98, 103). Semicarbason $C_{17}H_{23}ON_3 = C_{18}H_{20}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. F: 189—1904 (Bredt, J. pr. [2] 98, 103).

9. Oxo-Verbindungen C₁₇H₂₂O.

1. 1 - Methyl - 4 - isopropyl - 2 - benzal - cyclohexanon - (3), 2 - Benzal p - menthanon - (3), 2 - Benzal - menthon $C_{17}H_{22}O = CH_3 \cdot HC < \frac{C(:CH \cdot C_4H_3) \cdot CO}{CH_3} - CH \cdot CH(CH_2)_1$ (8. 397).

S. 397, Z. 9 v. o. statt: "1-Benzalmenthon" lies: "2-Benzal-menthon".

Linksdrehendes öliges 2-Benzal-menthon. B. Aus dem öligen 2-[a-Chlor-benzyl]p-menthanon-(3) beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Bordtwer, Bl. [4] 17, 378). — Gelbes Öl. Kp₁₃: 189°. D^a: 1,0105. n^a: 1,5403. [a]^a: —82° 23′ (in Benzol). — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton Benzoesäure, a-Methyl-a'-isopropyl-adipinsäure und a-Isopropyl-glutarsäure. Beim Behandeln mit HCl in essignaurer Lösung entsteht öliges 2-[a-Chlor-benzyl]-p-menthanon-(3). Gibt mit Hydroxylamin Hydroxylaminobenzylmenthon vom Schmelzpunkt 160° (Syst. No. 1938). Beim Kochen mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge bilden sich Menthon, Benzoesäure und Benzylalkohol. Einw. von Phenylmagnesiumbromid in Äther führt zu einem 2-Benzhydryl-menthon vom Schmelzpunkt 1566 bis 157°.

Ein krystallisiertes linksdrehendes 2-Benzal-menthon (Kp_{1s}: 189°; Dⁿ: 1,0207; pⁿ: 1,5555; [a]ⁿ: —116° 48′ in Benzol) lieferte beim Behandeln mit Natrium in feuchtem Ather linksdrehendes 2-Benzyl-p-menthanol-(3) (BOEDTKER, Bl. [4] 17, 365).

2. 1-Methyl-4-isopropenyl-2-benzyl-cyclohexanon-(6), 2-Benzylp - menthen - (8(t)) - on - (6), Benzyldihydrocarvon $C_{11}H_{12}O =$

 $\text{CH}_3 \cdot \text{HC} \underbrace{\text{CO}_{\text{CH}_3 \cdot \text{C}_3 \text{H}_2}^{\text{CO}} \cdot \text{CH}_2}_{\text{CH}_4 \cdot \text{C}_3 \text{H}_2} \cdot \text{CH} \cdot \text{C(CH}_3) : \text{CH}_3. \quad \text{Linksdrehende Form.} \quad B. \quad \text{Aus}$ d-Carvon beim Behandeln mit Benzylmagnesiumchlorid in Äther (Ruph, Tomi, B. 47, 3070).

— Nadeln (aus Petroläther). F: 73°. Kp₁₁: 181—184°. [a]: —20,48° (in Benzol; p = 10).

Rotationadispersion in Benzol: R., T.; R., A. 409, 346, 350. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Alkohol und Petroläther. — Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ in Eissesig, mit KMnO, in Aceton oder mit Ozon in Eissesig 1-Methyl-2-bensyl-4-acetyl-cyclohexanon-(6). Beim Behandeln mit PCl, und folgender Reduktion des entstandenen Chlorids mit Natrium und Alkohol entsteht 2-Bensyl-p-menthadien-(5.8(9)). Beim Eintragen in auf 200—210° erhitstes Kaliumhydroxyd bildet sich Carvacrol. Liefert bei Einw. von Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol bei Gegenwart von Kaliumacetat eine Verbindung C₁₈H₂₇O₂N₃ (s. u.).

erbindung C14 H27 O2 N2. B. Aus 2-Benzyl-p-menthen-(8(9))-on-(6) beim Behandeln mit Semicarbazidhydrochlorid und Kaliumacetat in verd. Alkohol (Roya, Tom, B. 47, 3074). — Flockiger Niederschlag. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln. — Zerfällt bei kurzem Kochen in alkoh. Lösung mit konz. Salzsäure in die Komponenten. Beim Behandeln mit Hydroxylaminhydrochlorid in wäßr.-alkoh. Natronlauge entsteht das Oxim des 2-Bensyl-

p-menthen-(8(9))-ons-(6).

Oxim $C_{17}H_{22}ON = CH_2 \cdot C_2H_7(C_2H_2)(C_2H_2)$; N·OH. Nadeln (aus Alkohol). F: 140—141° (RUPE, TOMI, B. 47, 3073).

3. 1.7.7-Trimethyl-3-bensyl-bioyclo-[1.2.2]-hep-H.Ctanon-(2), 3-Bensyl-campher C17H20, s. nebenstehende Formel.

-CH · CH · C.H.

-C(CH_)---CO

a) $3 - Bensyl - d - campher C_{17}H_{11}O =$ und darauf mit Benzylchlorid in Toluol (HALLER, LOUVEIRE, C. r. 156, 757; A. ch. [9] 9, 218). Boi Einw. von Phenylmagnesiumbromid in Ather auf a Brommethyl-campher (RUFA, AKEL-MANN, Helv. 2, 231). Zur Bildung aus Benzal-d-campher vgl. B., A. — Kp₁₄: 175° (H., L.);

Kp₁₀: 180—181° (R., A.). $[a]_{5}^{6}$: +146° 25′ (in Alkohol; c = 4,5), +149° 43′ (in Alkohol; c = 6,2) (H., L.); zur Drehung vgl. auch R., A.

Oxim $C_{77}H_{32}ON = C_{17}H_{32}:N\cdot OH$ (S. 398). Liefert beim Erwärmen mit konz. Salzsäure sowie bei Einw. von Acetylchlorid das Nitril der rechtsdrehenden [2.2.3-Trimethylcyclopenten \cdot (3) \cdot yl] - benzyl - essigsäure (Benzyl - α - campholensäure) (Syst. No. 950) (HALLER, LOUVERR, A. ch. [9] 9, 247).

- b) Substitutionsprodukt eines 3-Bensyl-camphers $C_{17}H_{32}O = C_8H_{14} \overset{CO}{\subset} H \cdot CH_3 \cdot C_6H_5$ von unbekannter sterischer Zugehörigkeit.
- 3-[a-Brom-bensyl]-d-campher $C_{17}H_{21}OBr = C_{2}H_{16}CH \cdot CHBr \cdot C_{2}H_{2}$ (S. 399). Konnte von Ruff, Blechscheidt (B. 51, 172) nicht erhalten werden.

10. Oxo-Verbindungen C15H24O.

löslich in Ather und heißem Alkohol.

- 1. 1.1.2.5-Tetramethyl-2-cinnamoyl-cyclopentan, [1.2.2.3-Tetramethyl-cyclopentyl]-styryl-keton $C_{10}H_{04}O=CH_{2}\cdot HCC(CH_{2})_{1}-C(CH_{3})\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_{0}H_{0}$. Rechtsdrehende Form. B. Bei Einw. von konz. Natronlauge oder von trocknem Chlorwasserstoff auf eine alkoh. Lösung von 1.1.2.5-Tetramethyl-2-acetyl-cyclopentan und Benzaldehyd (Ruff, Kloffenburg, Helv. 2, 372). Schwach gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 45°. $[a]_{0}^{n}$: $+54.29^{\circ}$ (in Benzol; p=10). Rotationsdispersion in Benzol: R., Kl. Leicht
- 2. 1.7.7 Trimethyl 3-β-phendthyl-bicyclo[1.9.2] heptanon (*), 3-β-Phendthyl-d-campher C₁₂H₂₄O, s. nebenstehende Formel. B. Aus
 3-[β-Phenyl-āthyliden] d-campher bei Einw. von
 Natriumamalgam und Essignäure in Methanol (Rupz,
 ISELIN, B. 49, 48). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 60—61°. Kp₁₅: 201—202°. [a]₀: +22,82° (in Benzol; p = 10). Rotationsdispersion in Benzol: R., I.

11. Oxo-Verbindungen C₁₀H₂₆O.

- 1. 1.7.7-Trimethyl-3-fy-phonyl-propyll-bicyclo-[1.2.2]-heptanon-(2), 3-fy-Phonyl-propyll-d-campher $C_{12}H_{22}O_{13}$. Aus 3-fy-Phonyl-propyll-d-campher $C_{12}H_{22}O_{13$
- 2. 1.7.7 Trimethyl 3 dthyl 3 bonsyl bi-cyclo-[1.2.2] hoptanon-(2), 3 Athyl 3 bonsyl d-campher $C_{19}H_{20}O$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Bensyl d-campher beim Erhitzen mit Natriumamid und dann mit Athylodid in Xylol (HALLER, LOUVEIER, C. r. 158, 758; A. ch. [9] 9, 226). Gelbliche Flüssigkeit. Kp₁₁: 193°. [a] $_{0}^{12}$: +90° 37′ bis +91° 30′ (in Alkohol) (H., L., C. r. 158, 759); [a] $_{0}^{12}$: +79° 4′ (in Alkohol; c = 8,1) (H., L., A. ch. [9] 9, 227).
- 12. e-0xo- α -phenyl- α .y-tetradecadien, Cinnamalmethyl-n-nonyl-keten C₁₀H₂₀O = C₂H₃·CH:CH·CH:CH·CO·CH₂·[CH₂]·CH₃. B. Aus Zimtaldehyd und Methyl-n-nonyl-keten in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (SCHOLTZ, METER, B. 43, 1862). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 83°.

Oxim C_{2.}H₂₅ON = C₂H₅·CH·CH·CH·CH·C(:N·OH)·CH₂·[CH₂]·CH₃. Hallgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 89° (SCHOLZE, MEYER, B. 43, 1863). — Liefert bei der trocknen Destillation 2-Nonyl-6-phenyl-pyridin.

Semicarbason $C_{nl}H_{at}ON_{a}=C_{a}H_{a}\cdot CH:CH:CH:CH:CH:CH:CH:CH:CO:NH_{a}\cdot [CH_{a}]_{7}\cdot CH_{a}$. Hellgelbe Nadeln. F: 154° (SCHOLTZ, MEYER, B. 43, 1863).

7. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O$.

1. 0xo-Verbindungen $C_{11}H_8O$.

- 1. 1.2-Benzo-cycloheptatrien-(1.3.6)-on-(5) $C_{11}H_{0}O = C_{0}H_{4} < CH = CH > CO$.
- B. Aus 1.2-Benzo-cycloheptatrien-(1.3.6)-on-(5)-carbonsäure-(4) beim Erhitzen mit verd. Salzsäure im Rohr auf 200° (Thirle, Weitz, A. 377, 7). Gelbliche Blättchen (aus Ligroin). F: 66—67° (Th., W.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Petroläther (Th., W.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol 1.2-Benzo-cyclohepten-(1)-ol-(5) (Th., W.). Reagiert nicht mit Phenylhydrazin oder Hydroxylamin (Th., W.). Mit Diphenylketen-Chinolin bei 130° bildet sich 5-Diphenylmethylen-1.2-benzo-cycloheptatrien-(1.3.6) (STAUDINGER, KON, A. 384, 127). Geschwindigkeit dieser Reaktion: St., K.
- 2. 1¹-Oxo-1-methyl-naphthalin, α-Naphthaldehyd C₁₁H₄O = C₁₆H₇·CHO (S. 400). B. Durch Destillation eines Gemenges von α-naphthoesaurem Calcium und Calciumformiat (Lugli, G. 11, 394). Zur Bildung nach Bodroux (C. r. 138, 701) aus α-Naphthylmagnesiumbromid und Orthoameisensäuretriäthylester vgl. Kiekoji, Bio. Z. 35, 67. {Durch Einw. von α-Naphthylmagnesiumbromid auf Āthoxymethylenanilin..... (MONIER-WILLIAMS, Soc. 89, 275); Gattermann, A. 898, 227). Liefert beim Erwärmen mit Hippursäure, Acetanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbade 2-Phenyl-4-α-naphthylmethylenoxazolon·(5) (Syst. No. 4287) (K.; vgl. Erlenmeyer, A. 337, 265).
- a-Naphthaldarin $C_{12}H_{16}N_2=C_{10}H_7\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_{10}H_7$ (S. 401). F: 156° (Curtius, J. pr. [2] 85, 461). Leicht löslich in Äther und Benzol, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser (C.). Thermische Analyse des Systems mit Benzaldazin (Eutektikum bei 80° und 32 Gew.-°/0 a-Naphthaldazin): Pascal, Bl. [4] 15, 458.
- a-Naphthaldazintetrabromid $C_{12}H_{16}N_1Br_4 = C_{10}H_7$ ·CHBr·NBr·NBr·CHBr·C₁₆H₇. Zur Konstitution vgl. a. Reddellen, J. pr. [2] 91, 221. B. Aus a-Naphthaldazin beim Behandeln mit Brom in CCl₄ (C.). Ziegelrotes krystallines Pulver. F: 170—172°. Leicht löslich in CCl₄ und Chloroform. Wird durch Alkohol unter Stickstoffentwicklung zersetzt. Liefert bei Einw. von Aceton Bromaceton und a-Naphthaldazindihydrobromid.
- a-Naphthaldazindihydrobromid $C_{33}H_{16}N_3+2$ HBr. B. Aus a-Naphthaldazintetrabromid beim Behandeln mit Aceton (C.). Gelbes Pulver.
- a-Naphthaldehyd-semicarbaxon $C_{12}H_{11}ON_2=C_{10}H_{7}\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 221° (Gattermann, A. 393, 227).
- 2-Chlor-naphthaldehyd-(1) $C_{11}H_{7}OCl = C_{10}H_{4}Cl \cdot CHO$. B. Beim Kochen von 2-Chlor-1-dichlormethyl-naphthalin mit Essigsäure (Sachs, Beigl, B. 44, 2100). Nadeln (aus Alkohol). F: 76°. Leicht löslich in Äther, Benzol-Chloroform und Essigester, weniger in Alkohol, Eisessig und Ligroin, unlöslich in Wasser. Die hellgelbe Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich beim Zufügen von Salpetersäure blutrot.
- 2-Chlor-naphthaldehyd-(1)-dimethylacetal $C_{12}H_{12}O_2Cl=C_{10}H_4Cl\cdot CH(O\cdot CH_2)_2$. B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-1-dichlormethyl-naphthalin mit Natriummethylat in Methanol auf 100° (Sache, Beigl., B. 44, 2100). Prismen (aus Alkohol). F: 86°.
- Azin des 2-Chlor-naphthaldehyds-(1) $C_{19}H_{14}N_{1}Cl_{2} = C_{19}H_{2}Cl \cdot CH : N \cdot N : CH \cdot C_{19}H_{4}Cl \cdot Goldgelbe Nadeln (aus Benzoessuresthylester). F: 195° (Sachs, Brigl., B. 44, 2101). Fast unlöslich in den meisten Lösungsmitteln.$
- 2-Chlor-naphthaldehyd-(1)-semicarbason $C_{10}H_{10}ON_{2}Cl = C_{10}H_{4}Cl\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO:NH_{1}$. Nadeln (aus Alkohol). F: 215° (Sachs; Bright, B. 44, 2101). Sehr wenig löslich in den üblichen Lösungamitteln.
- 3. 2-0xo-1-methylen-1.2-dihydro-naphthalin, Naphthochinon-(1.2)-methid-(1) C₁₁H₂O = C₂H₄ C(:CH₂)·CO (S. 401). Besitzt nach Pummerer, Cherbullez (B. 47, 2959) und Fries, Lormann (B. 54, 2912 Anm. 2) nicht diese Konstitution und ist identisch mit der von Pummerer, Cherbullez "Dehrito-1-methyl-naphthol-(2)" genannten Verbindung C₂₂H₁₂O₂ (Ergw. Bd. VI, S. 319).
- 6 Brom naphthochinon (1.2) methid (1) C₁₁H₂OBr = C₂H₂Br C(:CH₂)·CO CH OH (S. 401). Besitzt nach Pummerer, Chrestotauz (B. 47, 2963) nicht diese Konstitution und ist identisch mit "Dehydro-6-brom-1-methyl-naphthol-(2) vom Schmelspunkt 144²⁰¹ (Ergw. Bd. VI, S. 320).

- β -Naphthaldasin $C_{99}H_{16}N_9=C_{10}H_7\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_{10}H_7$ (S. 401). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 232° (Gattermann, A. 393, 228).
- 1-Nitro-naphthaldehyd-(2) $C_{11}H_7O_3N = O_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot CHO$. B. Durch Oxydation von [1-Nitro-naphthyl-(2)]-brenztraubensäure mit Permanganat in verd. Natronlauge (MAYER, OPPENHEIMER, B. 51, 1241). Blättchen (aus Ligroin). F: 99°. Flüchtig mit Wasserdampf. Verbindet sich mit Bisulfit.

2. Oxo-Verbindungen $C_{12}H_{10}O$.

- 1. 4 Methyl 1.2 benso cycloheptatrien (1.3.6) on (5) C₁₂H₁₀O = CH=C·CH₂
 CO. B. Aus Phthalaldehyd und Methyläthylketon in verd. Natronlauge CH=CH
 (THIELE, WEITZ. A. 377, 9). Nadeln (aus Petroläther). F: 61°.
- 2. I'-Oxo-1-dthyl-naphthalin, a-Acetyl-naphthalin, Methyl-a-naphthyl-keton, a-Acetonaphthon C₁₂H₁₀O = C₁₀H₇·CO·CH₃ (S. 401). B. Entsteht frei von Methyl-β-naphthyl-keton bei Einw. von AlCl₃ auf Naphthalin und Acetylchlorid bei 0° in CS₄ (CAILLE, C. r. 153, 393). n°5: 1,622 (C.). Liefert beim Erhitzen mit festem, farblosem Schwefelammonium unter Druck a-Athyl-naphthalin und das Amid der a-Naphthylessigsäure (WILLGEBODT, SCHOLTZ, J. pr. [2] S1, 387). a-Āthyl-naphthalin entsteht auch bei der Reduktion von Methyl-a-naphthyl-keton mit amalgamiertem Zink und Salzzäure (CLEMMENSEN, B. 46, 1840). Bei Einw. von Natriumamid in Benzol und folgender Behandlung der entstandenen Natriumverbindung mit Methyljodid entstehen Athyl-a-naphthyl-keton, Isopropyl-a-naphthyl-keton und tert. Butyl-a-naphthyl-keton (Volmar, C. r. 150, 1175). Bei der Kondensation von Methyl-a-naphthyl-keton mit Benzaldehyd durch wäßr. Natronlauge in Alkohol, durch Natriummethylat in Methanol oder durch Chlorwasserstoff bezw. Bromwasserstoff erhält man 1-Cimamoyl-naphthalin und ein diges Produkt, das beim Behandeln mit Brom in Chloroform oder Eisessig [a,β-Dibrom-β-phenyl-āthyl]-a-naphthyl-keton vom Schmelzpunkt 170° liefert (Alberecht, M. 35, 1495). Verbindung mit Trinitrobenzol C₁₂H₁₀O+C₄H₂O₄N₂. Schwefelgelbe Nadeln. F: 112° (Sedbrogeouge, Soc. 109, 1345).
 - 8. 402, Z. 2 v. o. statt "B. 83" lies "B. 22".
- Z. 19 v. o. statt "Methyl-a-naphthyl-keton" lies "Methyl- β -naphthyl-keton". Semiosrbanon $C_{18}H_{18}ON_8 = C_{10}H_7 \cdot C(CH_8) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 402). F: 205* (SCHOLTZ, MEYER, B. 43, 1864).
- α-Chlemacetyl-naphthalin, Chlormethyl-α-naphthyl-keton, ω-Chlor-α-acetonaphthop $C_{12}H_3OCl=C_{12}H_4$. CO·CH₂Cl. B. Aus Chloracetylchlorid und Naphthalin bei Gegenwart von AlCl₃ in CS₂ (Widman, B. 51, 911). Kp₁₈: 204—205°. Liefert beim Behandeln mit 3-Acetyl-cumarin in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat das Lacton der 2-[2-Oxy-phenyl]-1-acetyl-3-α-naphthoyl-cyclopropan-carbonsäure-(1).
- 3. 2¹-Oxo-2-dthyl-naphthalin, β-Acetyl-naphthalin. Methyl-β-naphthyl-keton, β-Acetonaphthon C₁₂H₁₀O = C₁₆H₁·CO·CH₂ (S. 402). B. Zur Bildung aus Naphthalin und Acetylchlorid in CS₂ bei Gegenwart von AlCl₃ vgl. Weitzenböck, Lieb, M. 38, 562. F: 56° (W., L.). Liefert bei Einw. von Natriumamid und folgender Behandlung der entstandenen Natriumverbindung mit Methyljodid Åthyl-β-naphthyl-keton, Iso-propyl-β-naphthyl-keton und tert.-Butyl-β-naphthyl-keton (Volmae, C. r. 150, 1175).

4. 2°-Oxo-2-dihyl-naphthalin, β -Oxo-a-fnaphthyl-(2)]-dthan, β -Naphthyl-acetaldehyd $C_{12}H_{12}O=C_{12}H_{1}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH$

β-Oxo-α-[1-nitro-naphthyl-(2)]-äthan, [1-Nitro-naphthyl-(2)]-acetaldehyd C₁₁H₂O₂N = O₂N·C₁₆H₃·CH₂·CHO. B. Aus [1-Nitro-naphthyl-(2)]-brenstraubensäure beim Erwärmen mit verd. Natronlauge (MAYER, OFFENHEIMER, B. 51, 1244). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 212°. — Bei Einw. von Phenylhydrazin in Alkohol entsteht eine Verbindung C, H, O, N, (F: 162°).

3. Oxo-Verbindungen $C_{12}H_{12}O$.

4 - Athyl - 1.2 - benzo - cycloheptatrien - (1.3.6) - on - (5) $C_{11}H_{11}O =$ CH=C·C·H.

B. Aus Phthalaldehyd und Methylpropylketon beim Behandeln mit C.H. CH_CH

Natronlauge in verd. Methanol (THIELE, WETTZ, A. 377, 10). — Gelbe Krystalle. F: 42-43°. Kpis: 190-193°.

4.6 - Dimethyl - 1.2 - benzo - cycloheptatrien - (1.3.6) - on - (5) $C_{12}H_{12}O =$ CH=C·CH_a B. Aus Phthalaldehyd und Diathylketon in Alkohol beim Erwarmen >**0**0.

CH=C·CH mit methylalkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbade (THIELE, WETTZ, A. 377, 8). -Blättchen (aus Petroläther oder verd. Alkohol). F: 85° (TH., W.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol 4.6-Dimethyl-1.2-benzo-cyclohepten-(1)-ol-(5) (TH., W.). Beim Erhitzen mit Diphenylketen-Chinolin auf 150° entsteht 4.6-Dimethyl-5-diphenylmethylen-1.2-benzo-cycloheptatrien-(1.3.6) (STAUDINGER, KON, A. 384, 128). Geschwindigkeit dieser Reaktion: St., K.

- 3. I^1 Oxo I- propyl naphthalin, a- Oxo a- [naphthyl (1)] propan, a-Propionyl-naphthalin, Athyl-a-naphthyl-keton $C_{12}H_{12}O = C_{12}H_{1} \cdot CO \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot$ von Naphthalin und Propionylchlorid in CS, bei 0° (CAILLE, C. r. 158, 393). Aus Methyla naphthyl-keton beim Behandeln mit Natriumamid auf dem Wasserbade in Benzol und folgenden Erwärmen des Reaktionsgemisches mit Methyljodid (Volmar, C. r. 150, 4175). — Kp: 305-308; ng: 1,606 (C.).
- 4. 2^1 Oxo 2- propyl naphthalin, a- Oxo a- [naphthyl (2)] propan, β -Propionyl-naphthalin, Athyl- β -naphthyl-keton $C_{13}H_{11}O = C_{16}H_{1}\cdot CO\cdot CH_{1}\cdot CH_{2}\cdot (S. 403)$. B. Aus Methyl- β -naphthyl-keton beim Erwärmen mit Natriumamid in Benzol und folgenden Erhitzen des Reaktionsgemisches mit Methyljodid (Volmar, C.r. 150, 1175). Liefert beim Erwärmen mit Schwefelkohlenstoff und festem Atzkali die Verbindung

 $C_{10}H_7 \cdot CO \cdot C(CH_4) \cdot CC \cdot C_{10}H_7 \cdot CO \cdot C_{10}$

5. Derivat eines Tetrahydrofluorenous $C_{13}H_{13}O = \frac{C_0H_1}{C_0H_2}CO$.

Dimitro-tetrahydro-fluorenon (?) $C_{12}H_{10}O_2N_2 = \frac{(O_2N)_2C_2H_2}{C_2H_2}OO$ (?). B. Aus Hexadolin Columbation (?) hydrofluoren (Ergw. Bd. V, S. 254) bei Einw. von rauchender Salpetersäure und kons. Schwefelsäure in Eisessig (Pioter, Ramseters, B. 44, 2493; A. cl. [9] 10, 305). — Hellgelbes amorphes Pulver (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 95—100°. Ziemlich löslich in Ather, Chloroform und CCl4, fast unlöslich in kaltem Wasser und Alkohol. Unlöslich in Alkalien. — Liefert mit Hydroxylaminhydrochlorid ein zersetzliches Oxim. Reduktion zum entsprechenden Diamin: P., R.

4. Oxo-Verbindungen C14H14O.

4 - Propyl - 1.2 - benzo - cycloheptatrien - (1.3.6) - on - (5) $C_{11}H_{12}O =$ CH=C·CH₂·CH₂·CH₃ C.H. >C0 B. Aus Phthalaldehyd und Methylbutylketon beim Be-

handeln mit wäßrig-methylalkoholischer Natronlauge (THIBLE, WEITZ, A. 877, 10). — Hellgelbes Ol. Erstarrf in einer Kältemischung und wird bei Zimmertemperatur wieder fittssig. Kp13: 1880.

- 2. I^1 -Oxo-1-butyl-naphthalin, a-Oxo-a-[naphthyl-(1)]-butan, a-Butyryl-naphthalin, Propyl-a-naphthyl-keton $C_{16}H_{16}O=C_{16}H_{7}\cdot CO\cdot CH_{7}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot$
- 3. a-Oxo- β -methyl-a-[naphthyl-(1)]-propan, a-Isobutyryl-naphthalin, Isopropyl-a-naphthyl-keton $C_{14}H_{14}O=C_{16}H_{7}\cdot CO\cdot CH(CH_{2})_{2}$ (S. 404). B. Aus Methyl-a-naphthyl-keton durch Behandeln mit Natriumamid in Benzol und folgende Einw. von Methyljodid (VOLMAR, C. r. 150, 1175).
- 4. $a-Oxo-\beta-methyl-a-fnaphthyl-(2)]-propan, \beta-Isobutyryl-naphthalin, Isopropyl-\beta-naphthyl-keton <math>C_{1a}H_{14}O=C_{1a}H_{1}\cdot CO\cdot CH(CH_{1})_{3}$ (S. 405). B. Aus Methyl- β -naphthyl-keton bei Einw. von Natriumsmid in Benzol und folgendem Erwärmen mit Methylfodid (VOLMAR, C. r. 150, 1175).

5. Oxo-Verbindungen CaHaO.

1. s-O ∞ 0- η -methyl-a-phenyl-a. γ . ζ -octatrien, Isopropyliden-c'nnamalaceton_C₁₂H₁₆O = C₂H₅·CH·CH·CH·CH·CO·CH·C(CH₂)₂.

- a) Hochschmelzende Form, a-Form. B. Neben der β -Form beim Kochen von Zimtaldehyd mit Mesityloxyd in alkoh. Kalilauge; beim Lösen des Reaktionsgemisches in Essigsaure und Zufügen von Alkohol fällt die a-Form aus (GHOSH, Soc. 115, 299). Aus der β-Form beim Kochen mit Alkohol (GH.). — F: 180—182° (Zers.). Löslich in Alkohol, Chloroform, Aceton und Toluol. — Beim Kochen mit Essigsäure entsteht die β -Form.
- b) Niedrigschmelzende Form, β-Form. B. Neben der a-Form beim Kochen von Zimtaldehyd mit Mesityloxyd in alkoh. Kalilauge (GHOSH, Soc. 115, 299). Aus N-Nitroso-a.a-dimethyl-a'-styryl-p-piperidon beim Erwärmen mit Natriumäthylat in Alkohol unter Ausschluß von Sauerstoff (Evens, Gippord, Grippiths, Soc. 107, 1676). Aus der a-Form beim Kochen mit Essigsäure (GH.). — Gelbe Nadeln oder Platten (aus verd. Alkohol oder Petroläther). F: 87,5° (E., G., GB.), 88° (Zers.) (GH.). Löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform und Toluol (GH.). — Geht beim Kochen mit Alkohol in die a-Form über (GH.).
- 2. I^2 Oxo I n amyl naphthalin, γ Oxo a fnaphthyl (1)] pentan, Athyl- $\{\beta$ -fnaphthyl-(1)]-dthyl}-keton $C_{1i}H_{1i}O = C_{2i}H_{1}\cdot CH_{1}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot$
- γ -Oxo-a-(2-chlor-naphthyl-(1)]-pentan, Äthyl- $\{\beta$ -(2-chlor-naphthyl-(1)]-äthyl]-keton $C_{1s}H_{1s}OCl = C_{1s}H_{c}Cl$ - CH_{s} - CH_{s} -Cl- CH_{s} -B. Aus Äthyl- $\{\beta$ -[2-chlor-naphthyl-(1)]-vinyl]-keton bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in Äther (Saces, Brigl., B. 44, 2105). — Zähflüssiges Öl.
- 3. δ -Oxo- β -methyl- δ -fraphthyl-(1)]-butan, a-Isovaleryl-naphthalin, Isobutyl-a-naphthyl-keton $C_{14}H_{16}O=C_{16}H_{1}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH(CH_{2})_{2}$ (8. 405). B. Entsteht frei von Isobutyl- β -naphthyl-keton beim Behandeln von Naphthalin mit Isovalerylchlorid und AlCl, bei 0° in CS, (CAILLE, C. r. 158, 393). — Kp: 319—322°. n_{D}^{H} : 1,582.
- 4. $a-O\infty-\beta.\beta-dimethyl-a-[naphthyl-(1)]-propan, tert.-Butyl-a-naphthyl-keton, a.e.s-Trimethyl-a-acetonaphthon <math>C_{15}H_{16}O=C_{19}H_7\cdot CO\cdot C(CH_2)_2$. B. Aus Methyl-a-naphthyl-keton bei wiederholter Einw. von Natriumamid und darauf von Methyljodid in Bensol (Volman, C. r. 150, 1175). — Krystalle. F: 73—74°. Kp₁₈: 184—186°. — Wird beim Erhitzen mit Natriumamid in Benzol oder Toluol teilweise in Naphthalin und Pivalinsäureamid gespalten.

Oxim $C_{10}H_{17}ON = C_{10}H_{7} \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(CH_{2})_{2}$. Nadeln. F: 198—199⁶ (Volmar, C. r. 150, 1175).

5. a-Oxo- β , β -dimethyl-a-fnaphthyl-(2)]-propan, tert.-Butyl- β -naphthyl-keton, a.a.a-Trimethyl- β -acctonaphthon $C_{1p}H_{1p}O=C_{1p}H_{1}\cdot CO\cdot C(CH_{2})_{2}$. B. Aus Methyl- β -naphthyl-keton bei wiederholtem Behandeln mit Natriumamid und folgendem Erhitzen mit Methyljodid in Benzol (Volmar, C. r. 150, 1175). — Dickes Öl. Kp₁₄: 184—186°. — Liefert beim Erhitzen mit Natriumamid in Toluol β -Naphthoesaureamid, β -Naphthoesaure, Pivalinsaureamid und Naphthalin. — Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 74—75°.

Oxim $C_{10}H_{17}ON = C_{10}H_{1} \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(CH_{2})_{2}$. Nadeln. F: 193—194° (Volmar, C. r. 150, 1176).

6. Oxe-Verbindungen $C_{14}H_{14}O$.

1. $a-O\infty$ $-\beta$, β -dimethyl-a-fnaphthyl-(1)]-bulan, [a.a-Dimethyl-propyl]a-naphthyl-keton, tort. - Amyl-a-naphthyl-keton, $\omega.\omega$ -Dimethyl- ω -dihyl-a-actionaphthon $C_{10}H_{10}O=C_{10}H_1\cdot CO\cdot C(CH_2)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot B$. Aus Methyl-a-naphthyl-keton durch zweimalige Methylierung mit Natriumamid und Methyljodid und folgende Behandlung

-C: CH · C.H.

mit Natriumamid und Athyljodid (Volmar, C. r. 150, 1176). — Blaßgelbes Öl. Kp14: 185—187°. - Liefert beim Erhitzen mit Natriumamid in Benzol oder Toluol Naphthalin und Dimethylathylacetamid.

Oxim $C_{10}H_{15}ON = C_{10}H_{7}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}$. Nadeln. F: 171—172° (Volmar, C. r. 150, 1176).

2. $a-Oxo-\beta.\beta-dimethyl-a-[naphthyl-(2)]-butan, [a.a-Dimethyl-propyl]-\beta-naphthyl-keton, tert.-Amyl-<math>\beta$ -naphthyl-keton, $\omega.\omega-Dimethyl-\omega-athyl-\beta-acetonaphthon$ $C_{14}H_{18}O=C_{10}H_7\cdot CO\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus Methyl- β -naphthylketon durch zweimalige Methylierung mit Natriumamid und Methyljodid und folgende Behandlung mit Natriumamid und Athyljodid (Vol.M.R., C. r. 150, 1176). — Öl. Kp₁₄: 187° blassed Methyljodid (Vol.M.R., C. r. 150), 1176). bis 189°. — Liefert beim Erhitzen mit Natriumamid in Toluol oder Benzol β -Naphthoesäureamid, β-Naphthoesaure, Naphthalin und Dimethylathylacetamid.

Oxim $C_{16}H_{16}ON = C_{10}H_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(CH_3)_4 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Nadeln. F: 183—184° (Vol-MAR, C. r. 150, 1176).

7. Oxo-Verbindungen $C_{17}H_{20}O$.

- 1. δ -Allyl- δ -benzoyl- α - ζ -heptadien, ε -Oxo- δ - δ -diallyl- ε -phenyl- α -amylen, ω - ω - ω -Triallyl-acetophenon $C_{17}H_{20}O=C_{\delta}H_{\delta}\cdot CO\cdot C(CH_{2}\cdot CH:CH_{2})_{3}$. B. Aus ω -Allyl-acetophenon bei wiederholter Behandlung mit Natriumamid und Allyljodid in Benzol (HALLER, BAUER, C. r. 158, 828). Stark lichtbrechende Flüssigkeit. Kp₁₆: 168—170°. Reagiert nicht mit Hydroxylamin.
- 2. 1 - Cyclopentyl - 3 - benzal - cyclopentanon - (2) $C_{17}H_{10}O =$ von Benzaldehyd in Gegenwart von Natriumäthylat (WALLACH, A. 389, 180) oder von wäßrigalkoholischer Natronlauge (Harries, Wagner, A. 410, 39). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 97—98° (Wal.; H., Wag.). Kp₁₀: 240° (H., Wag.). Leicht löslich in Äther, Petroläther und absol. Alkohol, unlöslich in Wasser (H., Wag.).
- 3. 2.6.6-Trimethyl-3-benzal-bicyclo-[1.1.3]- C₆H₅·CH:C—CH(CH₂)-heptanon-(4). Benzaldihydroverbenon C₁₇H₂₀O, s. nebenstehende Formel. B. Aus rechtsdrehendem Dihydroverbenon und Benzaldehyd in Gegenwart von Alkalien (BLUMANN, ZEITSCHEL, B. 46, 1193). — Krystalle (aus Benzal). F: 152—153°. Der Schmelzpunkt sinkt beim Aufbewahren auf 103—104°.
- 4. 1.7.7 Trimethyl 3 benzal-bicyclo-[1.2.2]-hep- $_{\rm H_2C-C(CH_1)-CO}$ tanon-(2), 3-Benzal-campher, a-Benzal-campher C(CH_a)_a C.H.O, s. nebenstehende Formel.
- a) $3 Benzal d campher C_{17}H_{10}O =$ C₆H₁₄C:CH·C₆H₅ (S. 407). B. Zur Bildung aus der Natriumverbindung des d-Camphers beim Behandeln mit Benzaldehyd in Toluol nach Haller (C. r. 118, 24) vgl. Ruff, Blechscharpt, B. 51, 173. Aus a-Chlormethylen-d-campher und Phenylmagnesiumbromid in Ather (R., ISELIN, B. 49, 37). — Krystalle (aus Alkohol oder Petroläther). F: 98.5°; Kp₁₃: 195° is 197° (R., I.). [a]²; +426.55° (in Benzol; p = 10) (R., I.; R., A. 409, 332). Rotations-dispersion in Benzol: R., I.; R. Absorptionsspektrum: R., Silberstrom, A. 414, 105; von Lösungen: Lowey, Southgate, Soc. 97, 906. — (Bei mehrwöchigem Stehen mit HBr in kaltem Eisessig entsteht 3-[a-Brom-benzyl]-campher, während beim Erhitzen mit HBr in Eisessig (H., Mi., C.r. 180, 1362); vgl. dagegen R., Bl., B. 51, 171).
- 2-Nitro-benzaldehyd und der Natriumverbindung des d-Camphers in Ather, Benzol oder Toluol (WOOTTON, Soc. 97, 412). — Hellbraune Prismen. F: 116—117°. $[\alpha]_{\rm p}$: ca. +50° (in Chloroform).
- 3-[8-Nitro-bensal]-d-campher $C_{17}H_{19}O_{3}N = C_{3}H_{14}C_{17}C_{4}H_{4}\cdot NO_{3}$ 3-Nitro-benzaldehyd und der Natriumverbindung des d-Camphers in Äther, Benzol oder Toluol (WOOTTON, Soc. 97, 412). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 110—111°. [a]_b: $+311^{\circ}$ (in Chloroform; c=0.6).

VII, 408-409

Syst. No. 649]

BENZALCAMPHER USW.

- 8-[4-Nitro-bensal]-d-campher $C_{17}H_{19}O_3N = C_8H_{14}$ CO

 d: C: CH·C₆H₄·NO₃

 4-Nitro-benzaldehyd und der Natriumverbindung des d-Camphers in Benzol, Toluol oder Ather (Wootron, Soc. 97, 410). Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 156—157°. a_D: +3,55° (in Chloroform; c = 1,55; l = 2). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.
- b) 3-Benzal-dl-campher $C_{12}H_{20}O = C_8H_{14} < C_1 C_2H_{5}$ (8. 408). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen: Staudinger, Kon, A. 384, 132.

8. Oxo-Verbindungen C18H22O.

- 1. 1.7.7-Trimethyl-3- $[\beta$ -phenyl-dthyliden]-bicyclo-[1.2.2]-heptanon-(2), $3-[\beta$ -Phenyl-dthyliden]-[1.2.2]-heptanon-(2), $3-[\beta$ -Phenyl-dthyliden]- $[\alpha$ -campher α -campher α -campher und Benzyl-magnesiumchlorid in Ather (Rupe, Iselin, B. 49, 38).— H₁C- $[\alpha]$ - $[\alpha]$ -
- 2. 1.7.7 Trimethyl 3 [4 methyl benzal] bicyclo [1.2.2] heptanon (2), 3 [4 Methyl-benzal] d-campher C₁₈H₁₂O, s. nebenstehende Formel (S. 409). B. Aus 1.2.2-Trimethyl-3-[β-oxy-β-p-tolyl-āthyl] cyclopentan-carbonsāure-(1)(p-Tolyl-oxyhomocampholsāure) (Syst. No. 1086) beim Erhitzen mit Acetylchlorid (HALLER, C. r. 154, 746). Bei monstelanger Einw. einer gesättigten Lösung von HBr in Eisessig und nachfolgendem Behandeln mit Sodalösung entsteht als Hauptprodukt p-Tolyl-oxyhomocampholsäure (H., C. r. 154, 744).

9. Oxo-Verbindungen C19H24O.

- 1. 1 Cyclohexyl 3 bensal cyclohexanon (2) C₁₉H₂₄O = CH₂·CH₂·CH₂ CH HC CH₃·CH₃ . B. Aus 1-Cyclohexyl-cyclohexanon-(2) und CH₃·CH₃·CH₃ CH₃·CH₃ Bensaldehyd (Wallach, A. 381, 103). Blätter (aus Alkohol). F: 100°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.
- 2. 1.7.7 Trimethyl 3 [r phenyl pro pyllden] bicyclo [1.2.3] heptanon (2), 3 [r] Phenyl propyllden] d campher C₁₀H₁₄O, s. nebenstehende Formel. B. Aus a-Chlor methylen-d-campher und β -Phenäthyl-magnesium-bromid in Ather (Ruff, Iselin, B. 49, 41). Gelbliches Ol. Kp_{13.5}: 208—210° (korr.); Kp_{6.1}: 152—154° (korr.). D^a: 1,0094. n_{ci} : 1,5357; n_{p} : 1,5403; n_{fi} : 1,5515. $[a]_{fi}^{m}$: +127,99° (R., I.; R., A. 409, 332). $[a]_{fi}^{m}$: +117,70° (in Benzol; p = 10) (R., I.; R.). Rotationsdispersion der unverdünnten Substanz sowie der Lösung in Benzol: R., I.; R.

- 11. 1^1 -Oxo-1-hexadecyi-naphthalin, α -Oxo- α -[naphthyl-(1)]-hexadecan, Pentadecyi- α -naphthyl-keton, 1-Palmityi-naphthalin $C_{56}H_{58}O = C_{10}H_7$. $CO \cdot [CH_2]_{16} \cdot CH_3$. B. Aus Palmitinsāureamid und α -Naphthylmagnesiumbromid beim Erwārmen in Ather (RYAN, NOLAN, C. 1913 II, 2050). Krystalle (aus Alkohol). F: 48°. Leicht löslich in Benzol, Ather, Chloroform und heißem Alkohol.
- 12. 1¹-0xe-1-ectadecyi-naphthalin, α -0xe- α -[naphthyi-(1)]-ectadecan, Heptadecyi- α -naphthyi-keten, 1-Stearyi-naphthalin $C_{28}H_{48}O = C_{10}H_7$ · $CO \cdot [CH_2]_{16} \cdot CH_3$. B. Aus α -Naphthylmagnesiumbromid und Stearinsäuremethylester (Ryan, Dillon, C. 1918 II, 2050) oder Stearinsäureamid (R., Nolan, C. 1918 II, 2050) in Ather. Nadeln (aus Alkohol). F: 55°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Äther und heißem Alkohol.
- 13. 1^1 -Oxo-1-ektakosyl-naphthalin, α -Oxo- α -[naphthyl-(1)]-ektakosan, Heptakosyl- α -naphthyl-keton $C_{36}H_{62}O=C_{10}H_7\cdot CO\cdot C_{27}H_{55}$ oder 1^1 -Oxo-1-nonakosyl-naphthalin, α -Oxo- α -[naphthyl-(1)]-nenakosan, Oktakosyl- α -naphthyl-keton $C_{36}H_{64}O=C_{10}H_7\cdot CO\cdot C_{36}H_{57}$. Zur Zusammensetzung vgl. die Ausführungen bei Montansäure, Ergw. Bd. II, S. 183. B. Aus Montansäureäthylester und α -Naphthylmagnesiumbromid in Äther (Ryan, Algar, C. 1918 II, 2051). F: 51—53°. Löslich in heißem Methanol.

8. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O$.

1. 1-0xo-acenaphthen, Acenaphthenen C₁₈H₈O, s. nebenstehende H₂C—CO Formel (S. 410). B. Durch Einw. von AlCl₂ auf a-Naphthylessigsäurechlorid in Nitrobenzol (BASF, D. R. P. 230237; C. 1911 I, 359; Frdl. 10, 199). — Beim Erhitzen von Acenaphthenon mit Thionaphthenchinon in Acetanhydrid in Gegen-CO

wart von Natriumscetat entsteht Acenaphthen-thionaphthen-indigo $C_{10}H_0 \leftarrow C_{10}$

- (Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 226244; C. 1910 II, 1107; Frdl. 10, 542); derselbe Farbstoff entsteht auch bei der Kondensation von Acenaphthenon mit Thionaphthenchinon-anil-(2) und dessen Derivaten (BASF, D. R. P. 218992; C. 1910 I, 976; Frdl. 10; 541). Überführung in einen bromhaltigen indigoiden Farbstoff: BAYER & Co., D. R. P. 237819; C. 1911 II, 922; Frdl. 10, 543.
- 2.2-Dichlor-1-oxo-acenaphthen, Dichloracenaphthenon $C_{12}H_4OCl_2 = C_{10}H_4\frac{CCl_2}{CO}$ (S. 410). Gibt mit Benzol in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von AlCl₂ 2-Oxo-1.1-diphenylacenaphthen (ZSUFFA, B. 43, 2917).
- 2. α -Oxo-diphenyimethan, Diphenyiketon, Benzephenon $C_{13}H_{10}O = C_0H_5 \cdot CO \cdot C_0H_5$ (8. 410).

Bildung and Darstellung.

B. Aus Benzol durch Einw. von Oxalylbromid in CS₂ in Gegenwart von AlCl₂, neben Benzil (Staudinger, B. 45, 1596). In schlechter Ausbeute aus Benzoylchlorid und Benzol in Gegenwart von P₂O₅ im Rohr bei 180—200° (Lecher, B. 46, 2668; D. R. P. 281802; C. 1915 I, 281; Frill. 12, 170). (In reichlicher Menge aus Benzol und Benzoylchlorid in Gegenwart von AlCl₂ (Friedel, Crafts, A. ch. [6] I, 510); vgl. Rubinger, Qua, Am. Soc. 36, 735; Gangloff, Henderson, Am. Soc. 39, 1425). Geringere Mengen Benzophenon entstehen aus Benzol und Benzoylchlorid in Gegenwart von FeCl₂, noch geringere in Gegenwart von ZnCl₂ (G., H.). Geschwindigkeit der Bildung aus Benzol und Benzoylchlorid in Gegenwart von AlCl₂ bei 30°: Olivier, R. 87, 209; in Gegenwart von SbCl₃ bei 155°: Menschutkin, K. 45, 1726; J. Chim. phys. 12, 197; in Gegenwart von SbBr₃ bei 155°: M. K. 46, 276; C. 1914 I, 2161. Geschwindigkeit der Bildung aus Benzol und Benzoylbromid in Gegenwart von AlBr₃ zwischen 10° und 40°: O., R. 37, 217; in Schwefelkohlenstoff-Lösung bei 30°: O., R. 37, 230. Beim Überleiten von Benzoesäure-Dämpfen über Lithiumcarbonat bei 550° (Sabatier, Maille, C. r. 159, 219; S., C. 1914 II, 683). Beim Überleiten von Benzoesäure-

BENZOPHENON

anhydrid-Dampfen über gefälltes Calciumcarbonat oberhalb 550°, neben anderen Produkten (S., M., C. r. 156, 1733). Beim tropfenweisen Zugeben von ca. 2,5 Mol Phenylmagnesiumbromid zu einer ather. Lösung von ca. 1 Mol Chlorcyan und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit kalter, sehr verd. Salzsaure (GRIGHARD, BRILLEY, COURTOY, A. ch. [9] 12, 379). Aus Benzophenonchlorid durch Einw. von heißem Wasser (KEKULE, FRANCEIRONT, B. 5, 909) oder durch Hinw. von feuchtem Silberoxyd in ather. Lösung (Straus, Caspari, B. 40, 2709). Neben anderen Produkten beim Überleiten von Benzhydrol über ThO, bei 420° (Sa., Murat, C. r. 157, 1499; A. ch. [9] 4, 283). Durch längeres Erhitzen von Dibenzhydryläther mit Schwefel auf 180—250° (SZPERL, WIEBUSZ-KOWALSKI, C. 1918 I, 910). Bei der Einw. von 1 Mol Phenylmagnesiumbromid auf 3 Mol Benzaldehyd in Ather (MARSHALL, Soc. 105, 532). Bei der Einw. von Chloroform und alkoh. Kalilauge auf asymm. Diphenylhydrazin (STAU-DINGER, KUPPER, B. 45, 509). — Daest. Zu einer Mischung von 50 cm⁵ Benzol, 35 g Benzoylchlorid und 100 cm⁵ Schwefelkohlenstoff (oder weiteren 70 cm⁵ Benzol) fügt man im Laufe
von ca. 10 Minuten 35 g fein gepulvertes AlCl₂, erwärmt 2—3 Stdn. auf 50°, destilliert das
Lösungsmittel ab und zersetzt das Reaktionsprodukt mit Eis und Salzsäure; Ausbeute ca. 35 g Bensophemon (L. GATTERMANN, Die Praxis des organischen Chemikers, 22. Aufl., von H. Wie-Land [Berlin-Leipzig 1930], S. 330; vgl. a. Norris, Thomas, Brown, B. 43, 2959). Zu 456 g wasserfreiem Aluminiumchlorid und 1 Liter trocknem Tetrachlorkohlenstoff gibt man bei 10-15° 50 cm² trocknes, thiophenfreies Benzol unter Rühren auf einmal zu; wenn die bei Beginn der Reaktion steigende Temperatur zu fallen beginnt, gibt man ein Gemisch von 550 cm³ Benzol und 550 cm³ Tetrachlorkohlenstoff in solcher Geschwindigkeit zu, daß die Temperatur swischen 5° und 10° bleibt; dann bewahrt man das Reaktionsgemisch 12 Stunden bei Zimmertemperatur auf, fügt unter Rühren allmählich 500 cm³ Wasser zu, erhitzt auf dem Wasserbad und führt das Benzophenonchlorid durch Wasserdampfdestillation in Benzophenon über (Organic Syntheses 8 [New York 1928], S. 26).

Physikalische Bigenschaften.

Bensophenon existiert nach Tammann (Ph. Ch. 29, 68) außer in den bereits als stabile und metastabile Form bekannten Modifikationen, die von Tammann als Modifikation I und Modifikation III beseichnet werden, noch in einer Modifikation II. Diese entsteht neben den beiden anderen Modifikationen aus der auf —35° unterkühlten Schmelze und geht bei 45° in die Modifikation I über. Wahl (C. 1913 I, 813) hat durch Schmelzen von Benzophenon bei 50° und Absohrecken der Schmelze in Ather-Kohlensäure-Gemisch eine Modifikation IV vom Schmelnpunkt —51° erhalten, die sich im krystallisierten Zustand nicht in die stabile Form umlagern kann. Erhitst man stabiles Benzophenon im zugeschmolzenen Rohr etwa 3/4 Stdn. auf 230°, kühlt auf Zimmertemperatur ab und stellt dann in Äther-Kohlensäure-Gemisch, so wird die Modifikation III erhalten (SCHAUM, SCHAELING, KLAUSING, A. 411, 164). Über den Polymorphismus von Benzophenon vgl. a. SCHAUM, Ch. Z. 34, 417; 38, 257; C. 1915 I, 243; SCH., SCHAUM, KL., A. 411, 161.

Schmeistemperatur von stabilem Benzophenon unter Drucken von 1 kg/cm² (48,11°) bis 3559 kg/cm² (129,92°); G. Tarmann, Krystallisieren und Schmeizen [Leipzig 1903], S. 229; unter Drucken bis 3000 kg/cm² (214°); Bridgman, Phys. Rev. [2] 6 [1915], 13. Schmeizdiagramme von Gemischen der stabilen und der metastabilen Form; Schaum, Schaum, Schaum, Klaumen, A. 411, 174. Krystallisationsgeschwindigkeit der stabilen Form; Schaum, Schaum, Klaumen, A. 411, 174. Krystallisationsgeschwindigkeit der stabilen Form; Grinakowsei, E. 44, 795; C. 1912 II, 667; vgl. a. Nauken, C. 1916 I, 521; der metastabilen Form; T., Ph. Ch. 29, 69. Unterkühlung von auf Wasser ausgebreiteten dünnen Benzophenon-Schichten; Lamousta, C. v. 159, 307. — Siedspunkt für Drucke zwischen 750 und 760 mm; 305,9° + 0,063 (p.—760) (nach der gesetzlichen Temperaturskala im Deutschen Reiche vom 7. Aug. 1924) (Lamousta Bürnerum, Physikalisch-chemische Tabellen, S. Aufl., 1. Erg.-Bd. [Berlin 1927], S. 67°; H. Grenden und K. Scheme, Hambuch der Physik, Bd. IX [Berlin 1926], S. 597; vgl. a. Callininan, Grendenstän, Phil Trans. [A] 182 [1892], 150; Waidner, Burgerss, Chem. N. 103, 26; Arrs, Ph. Ch. 78, 6; Holdon, Hamburg, Ann. Phys. [4] 35, 772; Day, Sosman, Ann. Phys. [4] 36, 380). Kondensation von übersättigten Benzophenon-Dämpfen: Broker, Ph. Ch. 78, 48. — Da der unterkühlten Schmeize: 1,1064; Da: 1,0496 (Kurnakow, Krotkow, Okaman, E. 47, 581; Ku., Z. energ. Ch. 185, 93). Da: 1,0689; Da: 1,0689; Da: 1,0644 (Jamen, E. energ. Ch. 101, 143). Da. (unterkühlt): 1,1076; Da: 1,0828 (Auwers, Erben-kower, J. et. [2] 64, 70). D. der Schmeize swischen 0,6° (1,1221) und 74,5° (1,0626): Grinakower, E. energ. Ch. 1913 II, 2076. Dichte des festen Benzophenons zwischen 8° und 20° sowie Dichte der Schmeizen der stebilen Form unterkühlt): 1,1076; Da: 1,0689; Da: 1,0689; Grinakower, E. 48, 1225; C. 1913 II, 2076. Dichte des festen Benzophenons zwischen 8° und 20° sowie Dichte der Schmeizen von stebilen und metastabilem Benzophenon vgl. Ru., C., Viscostet der Schmeizen von stabilem

SCHAUM, SCHAELING, KLAUSING, A. 411, 167. Oberflächenspannung (dyn/cm) zwischen 10° (unterkühlte Schmelze) und 70°: 45,67—0,108 t (Morgan, Stone, Am. Soc. 35, 1520); zwischen 11,5° (unterkühlte Schmelze) (42,92 dyn/cm) und 83,7° (35,37 dyn/cm): Ge.; zwischen 50,3° (40,0 dyn/cm) und 200° (26,3 dyn/cm): JAE. — Spezifische Wärme von krystallisiertem Benzophenon zwischen +40,6° und +3,0°: 0,3051 cal/g; zwischen —1,2° und —76,6°: 0,2300 cal/g; zwischen —82,1° und —190,3°: 0,1514 cal/g; der unterkühlten Schmelze zwischen +40,2° und +3,4°: 0,3825 cal/g; zwischen —81,7° und —191,6°: 0,1526 cal/g (Neenst, Koees, Lindemann, C. 1910 I, 1411; K., Ann. Phys. [4] 36, 66). Krystallisationswärme bei 18,2°: 19,8 cal/g (R. MÜLLER, Ph. Ch. 86, 180). Kryoskopische Konstante: 9,8 (für 1 kg Lösungsmittel) (Mascarelli, Musatty, R. A. L. [5] 19 I, 215; G. 41 I, 106; vgl. Eveman, Ph. Ch. 4, 515).

n_α: 1,6003; n_β: 1,6077 (unterkühlt) (Cotton, Mouton, A. ch. [8] 28, 218). n_α^{α,s}: 1,5893; n_β^{α,s}: 1,5975; n_β^{α,s}: 1,6162 (Schmelze der stabilen Form); n_α^{α,s}: 1,5984; n_β^{α,s}: 1,6060; n_β^{α,s}: 1,6252; n_β^{α,s}: 1,6419 (Schmelze der metastabilen Form) (Auwers, Eisenlohe, J. pr. [2] 84, 70). Refraktion der Schmelzen von stabilem und von metastabilem Benzophenon zwischen 40° und 70°: Schaum, Schaeling, Klausing, A. 411, 166. Ultraviolettes Absorptionsspektrum von Benzophenon-Dampf: Purvis, McCleland, Soc. 103, 1099; von Benzophenon-Schmelzen: Schaum, Schaeling, Klausing, A. 411, 188; Balt, Tryhoen, Soc. 107, 1064. Ultraviolettes Absorptionsspektrum alkohlischer Lösungen: Stober, B. 44, 1486; P., McCl., Soc. 101, 1516; Geandmougin, Favre-Amerumyan, B. 47, 2129; Sch., Schael, Kl., A. 411, 170; Hantzsch, Schwiete, B. 49, 215. Absorptionsspektrum in Alkohol und in Chloroform in Gegenwart von SnCl₄: Lipschtz, Lourie, C. 1917 II, 357. Emissionsspektrum von festem Benzophenon und seinen Gemischen mit Chlorbenzol, Xylol und Methylbenzoat bei Bestrahlung mit ultraviolettem Licht bei tiefer Temperatur: Goldstein, Verh. phys. Ges. 13 [1911], 382, 387; Phys. Z. 12 [1911], 616; bei Bestrahlung mit Kathodenstrahlen: G., Verh phys. Ges. 12 [1910], 380; Phys. Z. 11 [1910], 431. — Dielektr.-Konst. von geschmolzenem Benzophenon zwischen 21° (13,2) und 63° (11,2); von festem Benzophenon bei 25,5°: 3,1 (Walden, Ph. Ch. 70, 576). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 181; A. ch. [8] 25, 345. Einfluß der Temperatur auf die magnetische Susceptibilität: Oxley, C. 1914 II, 1091.

Einfluß der Temperatur auf die magnetische Susceptibilität: Oxley, C. 1914 II, 1091. Magnetische Doppelbrechung: Cotton, Mouton, A. ch. [8] 28, 219.

Kryoskopisches Verhalten in flüssigem Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff, Jodwasserstoff und Schwefelwasserstoff: Beckmann, Waentig, Z. anorg. Ch. 67, 46, 48, 52, 58; in Schwefelsäure: Oddo, Casalino, G. 47 II, 235. Thermische Analyse der binären Systeme mit Schwefelsters. säure, AlCl₃, AlBr₃, SbCl₃ und SbBr₃ s. bei den additionellen Verbindungen (S. 222). Thermische Analyse der binären Systeme mit Trichloresigsäure: Kendall, Gibbons, Am. Soc. 37, 157; thermische Analyse der binären Systeme mit Phenol und a-Naphthol s. bei den additionellen Verbindungen. Thermische Analyse der binären Systeme mit o-Nitro-phenol (Eutektikum bei 16° und 55 Gew.-°/₀ Benzophenon): Kbemann, Zechner, M. 39, 812, 825; mit m-Nitro-phenol (Eutektikum bei 12° und cs. 66 Gew.-°/₀ Benzophenon): Ks., Z., M. 39, 812, 823; mit p-Nitro-phenol (Eutektikum bei 17° und 66 Gew.-°/₀ Benzophenon): Ks., Z., M. 39, 812, 823; mit β-Naphthol (Eutektikum bei 19° und 70 Gew.-°/₀ Benzophenon): Ks., Z., M. 39, 810, 820; mit Brenzcatechin (Eutektikum bei 11,3° und 71 Gew.-°/₀ Benzophenon): Ks., Z., M. 39, 810, 820; mit Brenzcatechin (Eutektikum bei 11,3° und 71 Gew.-°/₀ Benzophenon): KR., Z., M. 39, 813, 827; vgl. FREUNDLICH, POSNJAK, Ph. Ch. 79, 174; mit Resoroin (Eutektikum bei —7° und 70,5 Gew. % Benzophenon): Kr., Z., M. 39, 813, 828; vgl. Fr., P.; mit Hydrochinon (Eutektikum bei 41,3° und 89 Gew. % Benzophenon): Kr., Z., M. 39, 814, 830; mit Pyrogallol (Eutektikum bei 32,9° und 81,5 Gew. °/e Benzophenon): KB., Z., M. 39, 814, 831. Thermische Analyse der binären Systeme mit Diphenylamin: Giva, Cherchi, G. 49 II, 283; mit p-Toluidin: Kr., Schadinger, M. 39, 834, 836; mit a-Naphthylamin: Kr., Sch., M. 89, 834, 837; mit β -Naphthylamin: Kr., Sch., M. 89, 835, 838. Krystallisationsgeschwindigkeit der Gemische mit Salicylsäure: Grinakowski, 3K. 44, 795; C. 1912 II, 667. -– Dampidruck der Lösungen von Benzohenon in Benzol: INNES, Soc. 118, 430. Dichte und Viscosität der Gemische mit Antimontribromid bei 25° und 95°: Kurnakow, Krotkow, Oksman, 25. 47, 581; Ku., Z. anorg. Ch. 185, 93; von Lösungen in Isoamylacetat bei 25°: Dunstan, Hildfruh, Z. El. Ch. 18, 187. — Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff und Jodwasserstoff: Brokmann, Waentig, Z. anorg. Ch. 67, 46, 48, 52; in flüssigem Schwefeldioxyd ohne und mit Zusstz von Bromwasserstoff: Bagster, Streele, Chem. N. 105, 170. Benzophenon beeinflußt die Leitfähigkeit von NaOH in Alkohol nicht (HÄGGLUND, J. Chim. phys. 10, 229; C. 1911 II, 825).

Chemisches Verhalten.

(Benzophenon gibt bei der Einw. des Sonnenlichtes . . . (CIAMICIAM, SILBER, R. A. L. [5] 10 I, 98; B. 33, 2911); B. 44, 1288; R. A. L. [5] 20 I, 721). Bei Belichtung in trocknem Ather wird Benzophenon nicht angegriffen (Böeseken, Cohen, C. 1917 I, 319), in feuchtem Ather erhält man Benzpinakon, Acetaldehyd (Böe., Co.) und eine Verbindung C₁₂H₂₀O₂

(S. 223) (C., S., B. 44, 1557; R. A. L. [5] 20 I, 723; vgl. Paterno, Chieffi, G. 40 II, 327). Benzpinakon und Acetaldehyd entstehen auch bei der Belichtung von Benzophenon in Gegenwart von Milchsäure (COHEN, C. 1916 II, 480). Beim Erhitzen von Benzophenon auf Rotglut haben H. MEYER, HOFMANN (M. 37, 704) etwas Benzol und Benzaldehyd erhalten. Benzophenon wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Kupfer bei 350° oder in Gegenwart eines Nickel-Katalysators oberhalb 300° zu Diphenylmethan reduziert (Sabatier, Murat, C. r. 158, 761; A. ch. [9] 4, 278); in Gegenwart eines stark aktiven Nickel-Katalysators findet bei 160-1700 Reduktion zu Dicyclohexylmethan statt (S., M., C. r. 158, 761; A. ch. [9] 4, 302). Dicyclohexylmethan entsteht auch bei der Reduktion mit Wasserstoff in essignaurer Lösung bei 60° in Gegenwart von kolloidem Platin (SKITA, B. 48, 1498); intermediär entsteht hierbei Benzhydrol (Sk., B. 48, 1490). Die Reduktion mit Wasserstoff in åther. Lösung in Gegenwart von Platinschwarz bei Zimmertemperatur führt zu Benzhydrol (VAVON, C. r. 165, 287; A. ch. [9] 1, 182). Benzophenon liefert bei der elektrolytischen Reduktion in wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure an Bleikathoden bei 60° hauptsächlich Benzpinakon und wenig β -Benzpinakolin, aber kein Benzhydrol (Cohen, R. 88, 83; vgl. Elbs, Brand, Z. El. Ch. 8, 787). Benzhydrol entsteht bei der elektrolytischen Reduktion in wäßrig-alkoholischer Kaliumacetat-Lösung an blanken Platin-Kathoden (E. MÜLLER, Z. El. Ch. 16, 239). — Zur Konstitution des von Beckmann, Paul (A. 266, 6) und TINGLE, GORSLINE (Am. Soc. 30, 1880) durch Einw. von Natrium auf Benzophenon in Ather erhaltenen tiefblauen Benzophenon-natriums vgl. Schlenk, Weickel, B. 44, 1185; SCHL., THAL, B. 48, 2841; EMCKERT, B. 47, 2599. Benzophenon-natrium entsteht auch bei der Einw. einer konzentrierten, alkoholischen Natriumalkoholat-Lösung auf eine Suspension von Benzpinakon in Benzol (SCHL., TH.) und bei der Einw. von Natriumamalgam auf Benzpinakon in trocknem Ather unter Luftausschluß (Schl., W.). Zur Bildung von Benzephenon-natrium aus Benzephenon und Natrium in Ather vgl. a. SCHLUBACH, B. 48, 13. Die tiefblaue atherische Lösung von Benzephenon-natrium scheidet bei mehrstündigem Aufbewahren rotviolettes Benzophenon-dinatrium (C₆H₅)₂C(Na)ONa aus, das in Ather bei der Einw. von CO₂ Benzilsäure gibt (Schlenk, Appenrodt, Michael, Thal, B. 47, 486). — Benzophenon liefert bei der Reduktion mit Magnesiumamalgam (Börseken, Cohen, C. 1915 I, 1375; Co., R. 38, 86) oder mit Calcium (Marschalk, B. 43, 642) in siedendem absolutem Alkohol Benzhydrol. Benzophenon wird durch Zinkpulver in siedendem 80% igem Alkohol im CO₂ Strom oder in Gegenwart von NH₄Cl zu Benzpinakon reduziert (BÖE., Co.; Co., R. 38, 79). Liefert bei der Reduktion mit Zinkpulver in Essigsäure (SAGUMENNY, 2K. 12, 426; Bl. [2] 34, 329) oder in alkoh. Essigsäure (Böz., Co.; Co., R. 38, 81) haupteachlich Benspinakon und sehr wenig Diphenylmethan. Gibt bei der Reduktion mit Zink oder Aluminiumamalgam in ammoniakalischer Lösung hauptsächlich Benzhydrol und wenig Benzpinskon (Bör., Co.; Co., R. 38, 86), mit Aluminiumamalgam in 80% igem Alkohol etwa doppest soviel Benzhydrol wie Benzpinakon (Böz., Co.; Co., R. 38, 87), in alkoholischer essigsaurer Lösung Benzpinakon und wenig Diphenylmethan (Bön., Co.; Co., R. 38, 82), mit Aluminium in konz. Schwefelsäure β-Benzpinakolin (Eckert, Pollar, M. 38, 15). Benzophenon liefert bei der Reduktion mit Zinn und rauchender Salssäure auf dem Wasserbad $oldsymbol{eta}$ -Benzpinakolin (Kishner, 3K. 42, 1236; C. 1911 I, 225). Bei der Einw. von Ameisensäure in Gegenwart von Nickel bei 300° entsteht Diphenylmethan (MAILHE, DE GODON, Bl. [4] 21, 63). — Benzophenon gibt mit flüssigem Chlorwasserstoff eine unterhalb —85° schmelzende Additionsverbindung, mit flüssigem Bromwasserstoff eine bei —42° schmelzende Additionsverbindung (Maass, Mc Intosh, Am. Soc. 33, 70). Gibt mit SbCl. Hexachlorbenzol sowie wenig Perchlorbenzophenon und Perchlorbenzoesaure (Steiner, M. 36, 826). Bei der Einw. von Salpetersaure (D: 1,4) auf Benzophenon entsteht Benzophenon-nitrat $C_{10}H_{10}O + HNO_{2}$ (K. H. MEYER, B. 43, 162; REDDELIEN, J. pr. [2] 91, 236); von Salpetersaure (D: 1,5) wird Benzophenon nitriert (R.). Versetzt man eine Lösung von Benzophenon in konz. Schwefelsaure bei 0° mit 1 Mol Salpetersaure (D: 1,4), so bildet sich unter anderem 4-Nitro-benzophenon (R.). Beim Überleiten von Benzophenon mit einem Überschuß von Ammoniak über ThO. bei 380—390° entsteht fast quantitativ Benzophenonimid (MIGNONAC, C. r. 169, 239). Benzophenon gibt beim Erhitzen mit Hydroxylamin in kons. Schwefelsaure in Gegenwart von Ferrosulfat auf 140^a 4-Amino-bensophenon (DE TURSKI, D. R. P. 287756; C. 1915 II, 1034; Frdl. 12, 120). Beim Erhitzen von Benzophenon mit überschüssigem Hydraxin auf 2000 entsteht Diphenylmethan (STAUDINGER, KUPFER, B. 44, 2211).

Benzophenon geht bei monstelanger Belichtung in Gegenwart aromatischer Kohlenwasserstoffe (Toluol, Äthylbenzol, p-Xylol, p-Cymol) in Benzpinakon über; gleichzeitig entstehen bei Verwendung von Toluol Dibenzyl und Diphenyl-benzyl-carbinol, bei Verwendung von Athylbenzol β.γ-Diphenyl-butan und Diphenyl-a-phenāthyl-carbinol, bei Verwendung von p-Xylol 4.4-Dimethyl-dibenzyl und Diphenyl-p-xylyl-carbinol (?) (CIAMICIAN, SILBER, B. 43, 1536; R. A. L. [5] 19 I, 645; vgl. PATERNO, CHIEFFI, G. 89 II, 421). Bei der Belichtung von Benzophenon und Dibenzyl in Benzol entsteht neben Benzpinakon α.α.β.γ-Tetraphenyl-propylalkohol (SERNAGIOTTO, R. A. L. [5] 28 I, 433; G. 50 I, 228). Benzophenon löst beim

Erwärmen die äquimolekulare Menge $a.a.\beta.\beta$ -Tetraphenyl-äthan; die entstandene viscose Flüssigkeit erstarrt auch unterhalb 0° nicht; bei Behandlung mit Alkohol scheidet sich $a.a.\beta.\beta$ -FIUSSIGNET ETSTATIT SUCH UNTERNATO THORIS, DEI BERANGIUNG MIT AIRORDI SCHEMET SICH d.C.B.B. Tetraphenyläthan vollständig aus (SABATIER, MURAT, O. r. 158, 537; A. ch. [9] 4, 282). Benzophenon bildet mit Benzaldehyd bei monatelanger Einw. von Sonnenlicht eine Additionsverbindung (s. u.) und andere Produkte (CIANICIAN, SILBER, B. 44, 1560; 47, 1806; R. A. L. [5] 20 I, 882; [5] 23 I, 859; vgl. PATERNO, G. 44 I, 153). Benzophenon gibt beim Erhitzen mit Diphenylketen-Chinolin auf 150—160° Tetraphenyläthylen und Kohlensäure (STAUDINGER, KON, A. 384, 95); Geschwindigkeit dieser Reaktion: ST., K. Beim Belichten einer Lösung von Benzophenon in Benzylacetat entsteht neben kleinen Mengen Benzpinakon a-Oxy-\$\text{\text{\$\text{\$\sigma}\$-active}}.a.\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$\genumber 1}\$}}. Triphenyl-athan (Pattern), \$G\$. 39 II, 218; P., Churty, \$G\$. 40 II, 331; P., Forli-Forti, \$G\$. 40 II, 333). Bei monatelanger Einw. von Sonnenlicht auf Benzophenon und Buttersaure erhalt man CO₃, Benzpinakon, Buttersaurepropylester und eine Saure C₁₇H₁₈O₃ (Syst. No. 1089) (P., Ch., G. 40 II, 322; P., R. A. L. [5] 24 I, 674; G. 45 I, 389; DE FAEL, R. A. L. [5] 24 I, 942; G. 45 II, 6). Benzophenon gibt mit Phenylessignaure in Benzol unter dem Einfluß des Sonnenlichtes außer Benzpinskon β -Oxy- $a.\beta.\beta$ -triphenyl-propionszure, mit β -Phenyl-propionsäure hochschmelzende β , β' -Diphenyl-adipinsäure und das Lacton der γ -Oxy- β , γ - γ -triphenyl-buttersäure (?) (P., CH., G. 40 H., 323). Reaktion mit Säurenitrilen unter dem Einfluß des Lichtes: P., G. 44 I, 253. Beim Erhitzen von Benzophenon mit Harnstoff auf 170—180° entstehen geringe Mengen Diphenylmethylenbiuret (S. 224) (SCHOLTZ, Ar. 258, 114). Reaktion mit Methylanilin unter dem Einfluß des Lichtes: P., G. 44 I, 244. Benzophenon liefert mit Benzylamin bei langdauernder Belichtung a-Oxy-\(\beta\)-amino-a.a.\(\beta\)-triphenyl-athan (P., G. 44 I, 247; vgl. a. Monti, R. A. L. [5] 24 I, 143; G. 45 I, 359). Geschwindigkeit der Reaktion mit Phenylhydrazin (kryoskopische Messung): Oddo, G. 48 II, 357. Über die Reaktionsfähigkeit von Benzophenon gegenüber Methylmagnesiumjodid vgl. Hibbert, Soc. 101, 343. Umsetzung mit Triphenylmethylnatrium in absol. Äther: Schlenk, Ochs, B. 49, 612. Benzophenon kondensiert sich mit Pyrrol in Alkohol in Gegenwart von HCl zu Diphenyl-di-[pyrryl-(2)]-methan und Diphenyl-pyrryl-(2)-carbinol (Tschelinzew, Tromow, Treentylew, Ж. 47, 1212; C. 1916 I, 1247). Reaktion mit Kollidin, N-Äthyl-succinimid und einigen Alkaloiden unter dem Einfluß des Lichtes: Paterno, G. 44 I, 249; II, 99.

Das Phenylhydrazon von Benzophenon schmilzt bei 137° (REDDELIEN, B. 46, 2717), 136,5° (BOVINI, R. A. L. [5] 22 II, 463). Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 155° (VECCHIOTTI, G. 48 II, 642).

Additionelle Verbindungen des Benzophenons.

C₁₂H₁₆O + ZnCl₂. Gelbbraunes, zähes Öl (REDDELJEN, A. 388, 191). Wird durch organische Losungsmittel, besonders leicht aber durch Wasser zersetzt. — C13H120+AlCl3 (B. 414). Krystalle. F: 130° (Menschutein, M. 42, 1306; C. 1910 II, 154). Bildet Eutektika mit Benzophenon bei 39,5° und 15,4 Gew. °/0 AlCl2, mit AlCl2 bei 60° und 56 Gew. °/0 AlCl2. — C12H10 + AlBr2 (S. 414). Tafein. F: 142° (M.). Bildet Eutektika mit Benzophenon bei 38° und 24,7 Gew. °/0 AlBr2, mit AlBr2 bei 38° und 75 Gew. °/0 AlBr2 (M.). Kryoskopisches Verhalten inne Benzol: OLIVIER, R. 87, 226. Kryoskopisches Verhalten eines (M.). Kryoskopisches Verhalten eines mit AlBr2 in Benzol: O.—4C12H10 + ThCl4. Sehr hygroskopisches Verhalten eines (Urbach, Helt. 2, 495). —2C12H10 + SnCl4. Krystallinische Masse. Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform; wird an der Luft klebrig (Pfelffer, A. 383, 144). — C12H10 + SbCl2. Nadeln. F: 76° (M., M. 43, 1786; C. 1912 I, 806). Bildet Eutektika mit Benzophenon bei 35° und 22 Gew. °/0 SbCl2, mit SbCl2 bei 39° und 83 Gew. °/0 SbCl2. — C12H10 + SbBr2. Krystalle. F: 48,5° (M.). Bildet Eutektika mit Benzophenon bei 29° und 41 Gew. °/0 SbBr2, mit SbBr2 bei 40° und 80 Gew. °/0 SbBr3. Perchlorat. Blaßgelbes Krystallpulver. Wird durch Wasser in die Komponenten gespalten. Zerfließt an der Luft (HOFMANN, METZLER, LECHER, B. 43, 181). — C12H10 + H2SO4 (durch thermische Analyse nachgewiezen). F: 64° (Kendall, Carpenter, Am. 80c. 36, 2512). — C12H10 + HNO2 (S. 414). Zur Bildung vgl. K. H. Meyer, B. 43, 162; Reddellen, J. pr. [2] 91, 236; B. 48, 1467. Gelbliche Prismen. F: 30—31° (R.). Wird durch Eiswasser sofort zersetzt (M.). Wird durch verd. Salpetersäure teilweise hydrolytisch gespalten (R.). Geht bei der Einw. von konz. Schwefelsäure bei —20° in 4-Nitro-benzophenon über (R.). Krystalle. F: 1304 (Menschutkin, 3K. 42, 1306; C. 1910 II, 154). Bildet Eutektika mit Benso-

(R.). Geht bei der Einw. von konz. Schwefelsture bei -20° in 4-Nitro-benzophenon über (R.).
Verbindung mit Phenol C₁₃H₁₀O+C₆H₂O (durch thermische Analyse nachgewiesen).
F: -3° (KREMANN, ZEGENER, M. 89, 815). Bildet ein Eutektikum mit Phenol bei --13° und 48 Gew.- $^{\circ}_{0}$ Benzophenon und mit Benzophenon bei -4.5° und 70 Gew.- $^{\circ}_{0}$ Benzophenon. — Verbindung mit a-Naphthol $C_{12}H_{12}O+C_{12}H_{2}O$ (durch thermische Analyse nachgewiesen). F: 38° (K.E., Z., M. 39, 818). Bildet ein Eutektikum mit Benzophenon bei 26° und 75 Gew... %, Bensophenon, mit a-Naphthol bei 87,1° und 49 Gew... %, Bensophenon.

— Verbindung mit Bensaldehyd C₁₈H₁₉O + 2C,H₄O. B. Aus Bensophenon und Bensaldehyd bei monatelanger Einw. von Somenlicht (CLAMICIAN, SILBER, B. 44, 1561; 47, 1807; B. A. L. [5] 20 I, 883; [5] 23 I, 859; vgl. PATERNO, G. 44 I, 153). Nadeln (aus Essigester).

F: 245°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

Umwandlungsprodukte des Benzophenons, deren Konstitution nicht bekannt ist.

Verbindung $C_1H_{20}O_2$ [vielleicht a-Oxy- β -āthoxy-a.a-diphenyl-propan $(C_2H_3)_2C$ (OH)·CH(O·C₂H₃)·CH₃]. B. Neben anderen Produkten bei Belichtung eines Gemisches von Benzophenon und Ather (CIAMICIAN, SILBER, B. 44, 1557; R. A. L. [5] 20 I, 723; vgl. PATERNO, CHIEFFT, G. 40 II, 327). — Krystalle (aus verd. Methanol). F: 51° (C., S.). — Beständig gegen KMnO4; reagiert nicht mit Semicarbazid (C., S.).

Verbindung C₁₁H_{2,}O₅ (S. 415). Wird von Ciamician, Silber (B. 44, 1561; 47, 1807; R. A. L. [5] 20 I, 883; [5] 28 I, 859) als additionelle Verbindung von 1 Mol Benzophenon und 2 Mol Benzaldehyd (S. 222) erkannt.

Funktionelle Derivate des Benzophenons.

Benzophenon - dimethylacetal, a.a - Dimethoxy - diphenylmethan $C_{15}H_{16}O_2 = (C_8H_8)_2C(O\cdot CH_3)_2$ (S. 416). Liefert bei der Einw. von 1 Mol PCl₅ in wenig Benzol und nachfolgender Umsetzung mit einer äther. Lösung von HgCl₂ eine additionelle Verbindung von a-Chlor-a-methoxy-diphenylmethan und HgCl₃ (Straus, Blankenhorn, A. 415, 252).

Bensophenon - diphenylacetal, $\alpha.\alpha$ - Diphenoxy - diphenylmethan $C_{2a}H_{20}O_3=(C_3H_5)_3C(O\cdot C_3H_5)_3$. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Benzpinakon-diphenylather unter Luftabschluß auf 230—240° (WIELAND, B. 44, 2554). Aus Phenol und Benzophenonchlorid in Benzol bei ca. 50° (Gomberg, Jickling, Am. Soc. 37, 257°). — Krystalle (aus Alkohol). F: 132° (W.; G., J.). Schwer löslich in kaltem Alkohol und trasolin, ziemlich schwer löslich in Äther und Eisessig, ziemlich leicht löslich in Benzol und Chloroform (W.). — Wird beim Kochen in Eisessig mit konz. Bromwasserstoffsäure in Phenol und Benzophenon gespalten (W.).

Bensophenon-bis-[2-chlor-phenylacetal], a.a-Bis-[2-chlor-phenoxy]-diphenylmethan $C_{22}H_{18}O_2C_{11}=(C_4H_4)_2C_1O\cdot C_4H_4C_1)_2$. B. Durch Erwärmen von Benzophenonchlorid und o-Chlor-phenol in Benzol (GOMBERG, VAN STONE, Am. Soc. 38, 1602). — Krystalle (aus F: 191—192°.

Benzophenon-bis-[2-brom-phenylacetal], a.a-Bis-[2-brom-phenoxy]-diphenylmethan $C_{24}H_{18}O_2Br_2=(C_4H_8)_2C(O\cdot C_8H_4Br)_2$. B. Durch Aufbewahren von Benzophenon-chlorid und o-Brom-phenol bei Zimmertemperatur oder durch Erwärmen des Gemisches in Benzol (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1597). — Krystalle (aus Alkohol). F: 184—185°.

Bensophenon-di-o-tolylacetal, a.a-Di-o-tolyloxy-diphenylmethan, a.a-Di-o-kresoxy-diphenylmethan C_0 , $H_{0,0}O_0 = (C_0H_0)_0$, $C(O\cdot C_0H_0\cdot CH_0)_0$. B. Durch Erwarmen von Benzophenonchlorid und o-Kresol in trocknem Benzol auf dem Wasserbad (GOMBERG, VAN STONE, Am. Soc. 38, 1584). — Krystalle (aus Alkohol). F: 142°. Unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln. — Wird durch Säuren zu Benzophenon und o-Kresol zersetzt.

Bensophenon-bis-[2-methoxy-phenylacetal], a.a-Bis-[2-methoxy-phenoxy]-diphenylmethan $C_{27}H_{24}O_4=(C_6H_4)_2C(O\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)_3$. B. Durch Erwärmen von Guajacol und Benzophenonchlorid in Benzol auf dem Wasserbad (Gomereg, van Stone, Am. 80c. 38, 1593). — Krystalle (aus Alkohol oder Ather). F: 189°. — Wird durch Sauren zu Benzophenon und Guajacol gespalten.

a - Chlor - a - methoxy - diphenylmethan, Methyl - [a - chlor - benshydryl] - äther $C_{14}H_{13}OCl = (C_4H_5)_2Cl \cdot O \cdot CH_5$. Zur Konstitution vgl. Straus, Blankenhorn, A. 415, 237. — B. Eine Verbindung mit HgCl₂ entsteht bei der Einw. von 1 Mol PCl₃ auf 1 Mol Benzophenon-dimethylacetal in wenig Benzol und Umsetzung mit einer äther. Lösung von HgCl₃ (St., Bl., A. 415, 252). — $2C_{14}H_{13}OCl + 5HgCl_3$ (?). Gelbliche Nadeln. Liefert beim Erhitzen auf 180° Benzophenon und Methylchlorid. Liefert mit Natriummethylat-Lösung Benzophenon dimethylacetal phenon-dimethylacetal.

Benzophenonimid $C_{12}H_{11}N=(C_0H_1)_2C:NH$ (S. 416). B. Beim Überleiten von Benzophenon mit einem Überschuß von Ammoniak über ThO₂ bei 380—390° (MIGNONAC, C. r. 169, 239). Des Hydrobromid entsteht beim Einleiten von 2 Mol Ammoniak in eine Lösung von Diphenyldibrommethan in Chloroform (Moore, B. 43, 564). Zur Bildung aus Benzophenondichlorid und Urethan nach Hantzsch, Kraff (B. 24, 3516) vgl. Peterson, Am. 46, 330. Aus Benzonitril und Phenylmagnesiumbromid in Ather; das Reaktionsprodukt wird mit einem Gemisch von Eis und Ammoniumchlorid zersetzt (Moureu, Mignonac, C. r. 156, 1803; A. ch. [9] 14, 336). Geringe Mengen des Hydrobromids erhält man bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf N-Brom-benzamid und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit verd. Salzsäure (Moore, B. 43, 565). — Kp_{3,5}: 127°; Kp₆: 136–137° (Mou., Mr.); Kp_{17,5}: 170—171° (Mr.). D^{**}₁: 1,0847; n^{**}₂: 1,6191 (Mou., Mr.). — Geht bei Einw. von Natriumhypochlorit in Benzophenon-ohlorimid über (P., Am. 46, 330). — C₁₃H₁₁N + HBr. Nadeln (aus Eisessig). Wird durch Wasser unter Bildung von Benzophenon und NH₄Br zersetzt (Moo.).

N-Methyl-benzophenonisoxim, Benzophenonoxim-N-methyläther $C_{14}H_{18}ON = (C_6H_5)_2C:N(:0)\cdot CH_3$. B. Neben Benzophenonoxim-O-methyläther aus dem Natriumsalz des Benzophenonoxims durch Einw. von Methyljodid in Methanol (Alessander, R. A. L. [5] 23 II, 134, 259; vgl. Spiecler, B. 17, 810; M. 5, 204) oder von Dimethylsulfat in wäßrigmethylsikoholischer Lösung (A., R. A. L. [5] 23 II, 134, 351; Sender, Lichtenstadt, B. 51, 933; vgl. Ponzio, Charrier, G. 37 I, 509). — Krystalle (aus Äther). F: 103° (A.), 102° bis 103° (S., L.), 102° (P., Ch.). — Wird durch Einw. des Sonnenlichts zersetzt (A., R. A. L. [5] 23 II, 349). Liefert bei der Hydrolyse mit Salzsäure N-Methylhydroxylamin-hydrochlorid und Benzophenon (A., R. A. L. [5] 23 II, 349; S., L., B. 51, 934). Liefert bei der Reduktion mit Zink und Eisessig Methylbenzhydrylamin (S., L.). Gibt additionelle Verbindungen mit Hydrochinon (S., L.), Benzophenonoxim (A.; S., L.) und mit Phenylisocyanat (S., L.). — $C_{14}H_{13}ON + 1/2H_2O$. Krystalle (aus verd. Alkohol oder Äther). F: 78—80° (S., L.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, wenig in Ligroin, sehr wenig in Petroläther (S., L.) und in Wasser, unlöslich in Sodalösung (A.). — Hydrochlorid. Krystallmasse. F: 140—143° (S., L.). — Verbindung mit Hydrochinon $2C_{14}H_{13}ON + C_2H_2O_2$. B. Aus Benzophenonoxim-N-methyläther und Hydrochinon in Äther (Semper, Lichtenstadt, B. 51, 935). Krystalle. F: 186—186,5°.

Diphenylmethylenbiuret $C_{15}H_{13}O_2N_3 = (C_0H_5)_2C:N\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. In geringer Menge beim Erhitzen von Benzophenon und Harnstoff auf 170—180° (SCHOLTZ, Ar. 253, 114). — Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich oberhalb 300°. Leicht löslich in Alkohol.

Benzophenon-chlorimid $C_{13}H_{10}NCl = (C_0H_5)_1C:NCl.$ B. Durch Einw. von Natrium-hypochlorit auf Benzophenonimid (Peterson, Am. 46, 330). — Gelbliche Krystallmasse (aus Ligroin). F: 37°. — Macht aus KI in saurer Lösung quantitativ Jod frei. Wird in trocknem Ligroin durch Chlorwasserstoff in das Hydrochlorid des Benzophenonimids übergeführt.

Benzophenonoxim, Diphenylketoxim C₁₂H₁₁ON = (C₄H₅)₂C:N·OH (S. 416). F: 143,5—144,5° (Kishner, M. 42, 1231; C. 1911 I, 544). Absorptionspektrum alkoholischer Lösungen: Crymble, Stewart, Wright, Glendinning, Soc. 99, 459. Elektrolytische Dissoziationskonstante bei 24°: 2×10—11 (colorimetrisch bestimmt) (Derick, Bornmann, Am. Soc. 35, 1287). — Zur Zersetzung von Benzophenonoxim beim Aufbewahren vol. Angeli, Alessandri, R. A. L. [5] 22 I, 743; Kortz, Wunstorf, J. pr. [2] 88, 523. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 180° in Kohlendioxyd-Atm. in Benzophenon, Stickstoff und Ammoniak (An., R. A. L. [5] 21 I, 33; An., Al., R. A. L. [5] 22 I, 738; K., W., J. pr. [2] 88, 522); beim Brhitzen auf der Luft treten außerdem noch nitrose Gase auf (An., Al.). In Gegenwart von CuO zersetzt sich Benzophenonoxim beim Erhitzen auf 140—145°, in Gegenwart von CuO schon beim Erhitzen auf ca. 100° (An., Al.). Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel in alkoh. Lösung Benzhydrylamin und Dibenshydrylamin (Mailhe, Murat, Bl. [4] 9, 466). Zur Umwandlung von Benzophenonoxim in Benzanilid vgl. Henrich, A. L. [5] 21 I, 83; Kuhara, Todo, C. 1911 I, 1513; Stieglitz, Lebeh, Am. Soc. 36, 281. Geschwindigkeit der Umlagerung in Benzanilid bei Gegenwart von Acetylchlorid, Chloracetylchlorid und Benzolsulfonsäurechlorid in Chloroform bei 60°: K., T. Bei der Einw von Methyljodid oder Dimethylsulfat auf das Natriumsalz des Benzophenonoxims erhält man Benzophenonoxim-O-methyläther, Benzophenonoxim-Nethyläther und ein Additionsprodukt des letzteren mit Benzophenonoxim (Alessander, R. A. L. [5] 23 II; 133, 259, 351; Semper, Liortenstadt, B. 51, 933; vgl. Spiegler, B. 17, 810; M. 5, 204; Ponzio, Charrier, J. 509; das Silbersalz gibt mit Methyljodid fast nur Benzophenonoxim-O-methyläther (Al., R. A. L. [5] 23 II, 133, 259, das Silbersalz nur Benzophenonoxim-O-benzyläther (Al., R. A. L. [5] 23 II, 131, 216).

S. 416, Z. 19 v. u. vor "Konowalow" füge ein "Noves, Am. 15, 545; vgl.".

NaC₁₃H₁₀ON. Absorptionsspektrum einer alkoh. Lösung: Lipschitz, B. 46, 3236. — Silbersalz. Flocken (Angeli, Alessandei, R. A. L. [5] 22 I, 740). Ist in trocknem Zustand im Dunkeln ziemlich haltbar. Zersetzt sich beim Aufbewahren im feuchten Zustand unter Luftabschluß in Benzophenon, Silber und Stickstoff. — Verbindung mit N-Methylbenzophenonisoxim C₁₈H₁₁ON+C₁₄H₁₈ON. Krystalle (aus Äther oder Ligroin). F: 108⁴ (Alessandei, R. A. L. [5] 23 II, 134, 260, 350), 108—109⁴ (Semper, Lightenstadt, B. 51, 934). Schwer löslich in kalten wäßrig-alkoholischen Alkaliösungen (Al.). Läßt sich durch Kochen mit 15⁶/_oiger Natronlauge (Al., R. A. L. [5] 23 II, 351) oder durch abwechselnde Behandlung mit alkoholisch-wäßriger Natronlauge und Schwefelsäure (S., L.) in die Komponenten zerlegen.

- O-Methyl-benzophenonoxim, Benzophenonoxim-O-methyläther $C_{14}H_{12}ON = (C_6H_5)_1C:N\cdot O\cdot CH_3$. Das S. 417 beschriebene Präparat von Ponzio, Charrier (G. 37 I, 509) ist als N-Methyl-benzophenonisoxim (vgl. S. 224) erkannt worden (Alessander, R. A. L. [5] 23 II, 134; Semper, Lichtenstadt, B. 51, 928); das Produkt von Spiegler (B. 17, 810; M. 5, 204) ist stark verunreinigt (A., R. A. L. [5] 23 II, 261). B. Durch Einw. von Methyl-jodid auf das Silbersalz des Benzophenonoxims (A., R. A. L. [5] 23 II, 133, 257). Neben N-Methyl-benzophenonisoxim aus dem Natriumsalz des Benzophenonoxims durch Einw. von Methyl-benzophenonisoxim aus dem Natriumsalz des Benzophenonoxims durch Einw. von Methyl-benzophenonisoxim aus dem Natriumsalz des Benzophenonoxims durch Einw. von Methyl-bodid in Methanol (A., R. A. L. [5] 23 II, 134, 260; vgl. Sp., B. 17, 810; M. 5, 204) oder von Dimethylsulfat in wäßrig-methylalkoholischer Lösung (A., R. A. L. [5] 23 II, 134, 51; S., L., B. 51, 934). Krystalle (aus Alkohol). F: 60—61° (S., L.), 60° (A., R. A. L. [5] 23 II, 133, 347). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Schwer löslich in heißem Wasser; flüchtig mit Wasserdampf (A.). Wird durch Einw. des Lichts nicht verändert (A.). Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt unter Aufflammen und Entwicklung charakteristisch riechender Dämpfe (A., R. A. L. [5] 23 II, 348). Gibt bei der Reduktion mit Zink und Eisessig Benzhydrylamin (A., R. A. L. [5] 23 II, 258). Liefert bei längerem Kochen mit rauchender Salzsäure (S., L.) oder mit alkoholischer, sehr konzentrierter Salzsäure (A., R. A. L. [5] 23 II, 258). Liefert bei längerem (A., R. A. L. [5] 23 II, 258). Benzophenon und O-Methyl-hydroxylamin.
- O-Bensyl-bensophenonoxim, Bensophenonoxim-O-bensyläther $C_{30}H_{17}ON = (C_6H_5)_1C:N\cdot O\cdot CH_1\cdot C_6H_5$ (S. 417). B. Durch Einw. von Benzyljodid auf das Silbersalz oder das Natriumsalz des Benzophenonoxims in Alkohol, im letzten Falle neben N-Benzylbenzophenonisoxim (Alessandri, R. A. L. [5] 23 II, 131, 216). Krystalle (aus Petroläther). F: 58°. Gibt beim Kochen mit alkoholischer oder alkoholisch-wäßriger, sehr konzentrierter Salzsäure O-Benzyl-hydroxylamin und Benzophenon.
- O-Acetyl-benzophenonoxim, Benzophenonoxim-acetat $C_{15}H_{13}O_2N=(C_8H_5)_2C:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 417). Geschwindigkeit der Umwandlung in Benzanilid unter der Einw. von HCl in Chloroform: Kuhara, Todo, C. 1911 I, 1513.
- O-Carboxymethyl-bensophenonoxim, Bensophenonoxim-O-essigsäure $C_{15}H_{13}O_3N$ = $(C_6H_5)_2C:N\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_3H$. B. Aus Benzophenonoxim und Chloressigsäure in alkal. Lösung (Cohn, P. C. H. 55, 737). Drusen (aus Benzol). F: 149—151°. Das Natriumsals schmeckt erst bitter, dann sehr süß.

Benzophenonhydrazon, Diphenylmethylenhydrazin C₁₃H₁₂N₁ = (C₆H₅)₂C: N·NH₆ (S. 417). Zur Darstellung nach Curtius, Rauterberg (J. pr. [2] 44, 194) vgl. Staudinger, Anthes, Pfenninger, B. 49, 1932 Anm. 1. — Das bei der Oxydation mit HgO in Benzol oder Petroläther entstehende Produkt ist nicht Bis-diphenylmethylentetrazon (vgl. C., R., J. pr. [2] 44, 200), sondern Diphenyldiazomethan (St., A., Pf., B. 49, 1932; vgl. a. St., Kuffer, B. 44, 2199). Gibt beim Erhitzen mit Natronlauge auf 150° Diphenylmethan (Wolff, A. 394, 91). Wird durch konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur in Benzophenon und Hydrazin gespalten (C., Kastner, J. pr. [2] 83, 228). Liefert beim Erhitzen mit Hydrazin in Benzol auf 200° Diphenylmethan (St., Kuffer, B. 44, 2211).

Bis-diphenylmethylen-hydrasin, Diphenylketasin $C_{16}H_{20}N_1=(C_6H_5)_1C:N\cdot N:C(C_6H_5)_1$ (S. 418). B. Aus Diphenyl-diazomethan bei längerem Aufbewahren, schneller bei der Einw. von ultraviolettem Licht auf die benzolische Lösung (STAUDINGER, ANTHES, PFENNINGER, B. 49, 1933, 1935) oder durch Erhitzen in Benzol im Rohr auf 150° (St., Kupfer, B. 44, 2212). Durch Einw. von Phenylmagnesiumbromid in Ather auf Bis-[a-chlor-benzal]-hydrazin (Syst. No. 935) in Benzol (Stolle, J. pr. [2] 85, 387). — Farblose Prismen (aus Alkohol) (Wieland, Roseeu, A. 381, 230). Die Lösungen des Diphenylketazins sind gelb, die Farbintensität ist bei gleicher Konzentration abhängig vom Lösungsmittel und nimmt in der Reihenfolge Alkohol, Ather, Aceton, Benzol, Chloroform zu (W., R.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (W., R.). — Addiert Chlorwasserstoff unter Bildung eines citronengelben Hydrochlorids (W., R.). Gibt mit Brom ein feurig orangefarbenes Additionsprodukt (W., R.). Liefert beim Erhitzen mit Hydrazin in Benzol auf 200° Diphenylmethan (St., B. 44, 2211).

Bensophenonsemicarbason $C_{16}H_{13}ON_3 = (C_6H_5)_aC:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_a$ (S. 418). Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in 80% algem Alkohol bei 50—60° 1-Benzhydrylsemicarbazid (Rupe, Obstranten, B. 45, 34). Liefert beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge auf 150—160° Diphenylmethan (Wolff, A. 394, 90).

N-[a-Oxy-propionyl]-bensophenonhydrason, N-Diphenylmethylen-milchsäurehydrasid $C_{16}H_{16}O_8N_8=(C_8H_8)_1C:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_8$. B. Aus Benzophenon und Milchsäurehydrazid in siedendem Alkohol (Cuerrus, J. pr. [2] 95, 183). — Krystalle (aus Alkohol). F: 158—159°. Löelich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Ather und in Wasser.

N.N'.N"-Tris-diphenylmethylen-citronensäure-trihydraxid $C_{4s}H_{2s}O_4N_6=[(C_8H_5)_2C:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2]_2(COH)\cdot CO\cdot NH\cdot N:C(C_6H_6)_2$. B. Durch Kochen von Benzophenon und Citronensäuretrihydraxid in Alkohol (Currius, J. pr. [2] 95, 248). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 159°.

Aus Diphenyldiazomethan und Triäthylphosphin in Petroläther bei —13° in $C_{2}H_{3}$). B. Aus Diphenyldiazomethan und Triäthylphosphin in Petroläther bei —13° in C_{2} . Atm. (Staudinger, Meyer, Helv. 2, 631). — Wurde nicht rein erhalten. Gelbe Krystalle. Sehr zersetzlich. Wird durch Alkohol unter Bildung von Benzophenonhydrazon hydrolysiert. Beim Aufbewahren der Krystalle unter Petroläther entsteht, besonders in Gegenwart von Chloroform, eine bei 204,5—205,5° schmelzende Verbindung der Zusammensetzung $C_{24}H_{20}N_{4}$ oder $C_{24}H_{22}N_{4}$, die beim Erhitzen im Rohr etwas Ammoniak abspaltet.

Diphenyldiasomethan $C_{12}H_{10}N_3 = (C_0H_5)_2C:N:N.$ Zur Konstitution vgl. FORSTER, ZIMMERLI, Soc. 97, 2162; STAUDINGER, KUPPER, B. 44, 2199, 2212; St., B. 49, 1887, 1889; St., ANTHES, PYENNINGER, B. 49, 1928, 1932 und die bei Phenyldiazomethan zitierte Literatur (S. 131). Ist im Hptw., S. 418 als Bis-diphenylmethylen-tetrazon (C₄H₅)₂C:N·N: (S. 131). Ist im *Hptw.*, S. 418 als Bis-diphenylmethylen-tetrazon (C₆H₆)₅C:N·N: N·C(C₆H₅)₂ abgehandelt. — B. Durch Oxydation von Benzophenonhydrazon mit Quecksilberoxyd in niedrig siedendem Petroläther unter Kühlung (Sr., A., Pr., B. 49, 1932). — Tiefblaurote Nadeln (aus Petroläther). Schmilzt bei 29—30° zu einer tiefroten Flüssigkeit (Sr., Gaule, B. 49, 1908; Sr., A., Pr.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln mit tiefbordeauxroter Farbe, weniger in Methanol und Alkohol (Sr., A., Pr.). — Zersetzt sich beim Aufbewahren unter Bildung von Diphenylketazin und geringen Mengen Benzophenon (Sr., A., Pr.). Zersetzt sich beim Erhitzen auf ca. 115° unter Verpuffen; kurz vor der Zersetzung tritt über dem Diphenyldiazomethan ein blaues Leuchten auf; in COa-Atm. ist das Leuchten intensiv gelb (Sr., A., Pr.). Geschwindigkeit der Zersetzung von Diphenyldiazomethan in Cumol bei 100°: Sr., G. Gibt in Benzol-Lösung bei der Einw. von ultravioletten Strahlen Diphenylketazin, daneben entsteht in Gegenwart von Sauerstoff Benzophenon (St., A., Pr.). Beim Behandeln mit äther. Salzsäure bei -80° oder beim Einleiten von HCl in eine Diphenyldiazomethan-Lösung erhält man Diphenylchlormethan und wenig Diphenylketazin (Sr., A., Pr.). Beim Einleiten von H.S in die alkoholische oder alkoholischammoniakalische Lösung entsteht Thiobenzhydrol (Sr., Siegwart, B. 49, 1920). Beim Eintragen einer Lösung von Diphenyldiazomethan in Äther oder Brombenzol in flüssiges Schwefeldioxyd entsteht Benzophenon (St., Pr., B. 49, 1945). Leitet man Schwefeldioxyd in eine Lösung von Diphenyldiazomethan in Petroläther unter Kühlung ein, so erhält man Tetraphenyläthylensukon (Syst. No. 2377), Tetraphenyläthylen und Diphenylketazin (Sr., Pr.). Beim Einleiten von SO, in die absolut-methylalkoholische Lösung von Diphenyldiazomethan entsteht Diphenylmethansulfonsäuremethylester (Sr., Pr.). Diphenyldiazomethan gibt in äther. Lösung in Gegenwart von Wasser mit Schwefeldioxyd Diphenylmethansulfonsäure (Sr., Pr.). Bei der Einw. von Thionylchlorid oder Sulfurylchlorid in Petroläther entsteht Diphenyldichlormethan (Sr., A., Pr.). Diphenyldiazomethan in Petroläther gibt mit Nitrosobenzol in Benzol N-Phenyl-benzophenonisoxim (Syst. No. 1604) (Sr., MIESCHER, Helv. 2, 568). Liefert beim Kochen mit absol. Alkohol Diphenylketazin und Athyl-benzhydryläther (St., A., Pr.). Liefert mit Diphenylketen in absol. Äther die Verbindung $(C_1H_2)_2C$ —CO $(C_4H_5)_2C$

(?) (Syst. No. 3580) (Sr., A., Pr.). Liefert mit organischen Säuren N=N-C(C₀H₄)₂
die entsprechenden Benzhydrylester und wenig Diphenylketazin (Sr., G.; Sr., A., Pr.). Geschwindigkeit der Zersetzung in Cumol in Gegenwart von Essigsäure, Chlor-, Dichlor- und Trichloressigsäure bei 0°: Sr., G. Liefert mit Zimtsäureäthylester auf dem Wasserbad 1.1.3-Triphenyl-cyclopropan-carbonsäure-(2)-äthylester (Sr., A., Pr.). Liefert mit Ozalyl-chlorid in Petroläther Chlor-diphenyl-brenztraubensäurechlorid (Sr., A., Pr.). Gibt mit Fumarsäurediäthylester in absol. Äther 3.3-Diphenyl-pyrazolin-dicarbonsäure-(4.5)-diäthylester (Sr., A., Pr.). Liefert mit Phosgen in Petroläther im Rohr bei Zimmertemperatur Diphenylchloressigsäurechlorid (Sr., A., Pr.). Gibt mit Anilin auf dem Wasserbad Phenylbenzhydrylamin (Sr., A., Pr.), mit Anilin in Schwefelkohlenstoff Dithiocarbanilatursbenzhydrylester (Sr., A., Pr.). Gibt mit Triäthylphosphin in Petroläther bei —13° in CO₂-Atm. Triäthylphosphin-benzophenon-axin (s. oben) (Sr., Meyer, Helv. 2, 631); reagiert analog mit anderen Phosphinen (Sr., M.).

Substitutions produkte des Bensophenons.

Phenyl-[4-fluor-phenyl]-keton, 4-Fluor-bensophenon $C_{18}H_1OF = C_4H_1F\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus p-Fluor-bensoylchlorid und Benzol in Gegenwart von Akl, in Schwefelkohlenstoff (Koopal, R. 34, 187). — Krystelle (aus Petroläther). F: 53°. — Wird in alkoh. Losung durch monatelange Einw. von Sonnenlicht oder tagelange Einw. von ultraviolettess

Licht zu symm. 4.4'-Difluor-benzpinakon reduziert. Symm. 4.4'-Difluor-benzpinakon entsteht auch bei der Reduktion mit Zink in Essigsäure. Liefert bei der Reduktion mit Natrium-amalgam in Alkohol 4-Fluor-benzhydrol.

Phenyl-[2-chlor-phenyl]-keton, 2-Chlor-benzophenon C₁₃H₀OCl = C₄H₄Cl·CO·C₄H₅ (S. 419). B. Zur Bildung aus o-Chlor-benzoylchlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₂ vgl. Montagne, Koopal, R. 29, 139. Neben 4-Chlor-benzophenon aus Benzoylchlorid und Chlorbenzol in Gegenwart von AlCl₂ (M., K., R. 29, 138, 143). — Monoklin prismatisch (M., K.). F: 45,5° (M., K.). Leicht löslich in 80°/ojgem Alkohol (Comen, R. 38, 115). — Wird durch Zink in Essigsäure oder durch tagelange Einw. von Sonnenlicht auf die in Uviolglas befindliche alkoh. Lösung zu symm. 2.2'-Diohlor-benzpinakon reduziert (K., R. 34, 158). Bei der Belichtung der alkoh. Lösung mit der Quecksilberlampe erhält man harzige Produkte und wenig symm. 2.2'-Diohlor-benzpinakon (K.; vgl. Böberken, Cohen, Akad. Amsterdam Versl. 23, 775). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam (K.) oder mit siedender alkoholischer Kalilauge (M., Van Charante, R. 31, 311) 2-Chlor-benzhydrol. Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in 80°/ojgem Alkohol hauptsächlich 2-Chlor-benzhydrol und wenig symm. 2.2'-Diohlor-benzpinakon (Böberken, Cohen, C. 1915 I, 1376; Co., R. 38, 114). 2-Chlor-benzophenon läßt sich durch Kochen mit salzsaurem Hydroxylamin und alkoholisch-wäßriger Kalilauge in das Oxim überführen, das bei weiterem Kochen mit konz. Kalilauge 3-Phenyl-indoxazen liefert (M., K., R. 29, 141).

Oxim $C_{12}H_{10}$ ONCl = $C_{0}H_{4}$ Cl·C(:N·OH)· $C_{0}H_{5}$. B. Durch Kochen von 2-Chlor-benzophenon und Hydroxylaminhydrochlorid in alkoholisch-wäßriger Kalilauge (Montagne, Koopal, R. 29, 143). — Krystalle (aus Petroläther). F: 121°. — Zersetzt sich bei längerem Aufbewahrer unter Bildung von 2-Chlor-benzophenon. Liefert bei längerem Kochen mit konz. Kalilauge 3-Phenyl-indoxazen. Reagiert mit PCl₅ unter Bildung von 0-Chlor-benzoesäureanilid.

Phenyl-[3-chlor-phenyl]-keton, 3-Chlor-benzophenon $C_{13}H_{\bullet}OCl = C_{\bullet}H_{\bullet}Cl \cdot CO \cdot C_{\bullet}H_{\bullet}$ (S. 419). B. Zur Bildung aus m-Chlor-benzoylchlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ vgl. Koopal, R. 34, 153. — F: 82—83° (K.). Leicht löslich in Benzol. — Wird durch Zink und Essigsäure (K.; Cohen, R. 38, 115) oder durch monatelange Einw. von Sonnenlicht auf die alkoh. Lösung (K.) zu symm. 3.3'-Dichlor-benzpinakon reduziert. Bei der Belichtung der alkoh. Lösung mit der Quecksilberlampe erhält man harzige Produkte und wenig symm. 3.3'-Dichlor-benzpinakon (K.; vgl. Böbseren, Cohen, Abad. Amsterdam Versl. 23, 775). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamlagam und Alkohol (K.) oder mit siedender alkoholischer Kalilauge (Montagne, van Charante, R. 31, 312) 3-Chlor-benzhydrol. Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in 80°/oigem Alkohol fast ausschließlich 3-Chlor-benzhydrol (Böb., C., C. 1915 I, 1376; C., R. 38, 115).

Phenyl-[4-chlor-phenyl]-keton, 4-Chlor-benzophenon $C_{19}H_9OCl = C_6H_4Cl \cdot CO \cdot C_6H_5$ (S. 419). B. Bei der Bildung von 4-Chlor-benzophenon aus Benzoylchlorid und Chlor-benzol in Gegenwart von AlCl₂ entstehen gleichzeitig geringe Mengen 2-Chlor-benzophenon (Montagne, Koopal, R. 29, 138, 143). — Bei der Einw. von Sonnenlicht auf die alkoholische, sehr verdünnte Lösung entsteht symm. 4-4'-Dichlor-benzpinakon (M., R. 26, 264; Börseken, Cohen, Akad. Amsterdam Versl. 23, 775). Liefert bei tagelangem Kochen mit Zink, Essigsure und Schwefelsäure symm. 4-4'-Dichlor-a-benzpinakolin (Syst. No. 2377) und 4-Chlor-diphenylmethan (?) (M., K.), in Abwesenheit von Schwefelsäure entsteht das Acetat des 4-Chlor-benzhydrols (M., K.). Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in 80% gem Alkohol viel 4-Chlor-benzhydrol und wenig symm. 4-4'-Dichlor-benzpinakon (Börseken, Cohun, C. 1915 I, 1376; C., R. 38, 115). Gibt mit wasserfreier Salpetersäure 4-Chlor-3.3'-dinitro-benzophenon, 4'-Chlor-2.3'-dinitro-benzophenon und 4-Chlor-3.4'-dinitro-benzophenon (Montagne, B. 49, 2274). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin bei 131°: Stauddinger, Kon, A. 384, 97.

4-Chlor-benzophenonimid $C_{12}H_{10}NCl = C_6H_4Cl\cdot C(:NH)\cdot C_6H_5$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erhitzen von 1 Mol 4-Chlor-benzophenonohlorid mit 3 Mol Urethan auf 140° bis 160° (Peterson, Am. 46, 332). — Das Hydrochlorid gibt bei der Behandlung mit warmem Wasser 4-Chlor-benzophenon und NH₄Cl; bei Einw. von Natriumhypochlorit entstehen zwei stereoisomere Chlorimide (s. u.) (P.; Stieglitz, P., B. 43, 784).

a) Höherschmelzende Form, a-Form. B. Neben der β -Form aus dem Hydrochlorid des 4-Chlor-benzophenonimids durch Behandeln mit 1 Mol KHCO₂ und 2 Mol Natriumhypochlorit bei 0° ; man erhält die reine a-Form durch Krystallisation aus Chloroform + Ligroin

(STIEGLITZ, PETERSON, B. 43, 785; P., Am. 46, 333). — Dünne Platten (aus Ligroin). F: 104. Schwer löslich in Ligroin. — Liefert mit Chlorwasserstoff in Ligroin das Hydrochlorid

des 4-Chlor-benzophenonimids zurück.

b) Niedrigerschmelzende Form, β -Form. B. s. o. bei der a-Form. — Prismen oder Nadeln (aus Ligroin). F: 55° (STEGLITZ, PETERSON, B. 48, 785; P., Am. 48, 333). Leichter löslich in Ligroin als die a-Form (St., P.; P.). — Geht im Laufe einiger Monate spontan in die a-Form über (P.). Liefert mit Chlorwasserstoff in Ligroin das Hydrochlorid des 4-Chlorbenzophenonimids zurück (St., P.; P.).

Bis-[4-chlor-phenyl]-keton, 4.4'-Dichlor-bensophenon C₁₅H₆OCl₂ = C₆H₄Cl·CO·C₆H₄Cl (S. 420). Reduktion der alkoh. Lösung im Sonnenlicht: Bößsken, Cohen, Akad. Amsterdam Versl. 28 [1914/15], 775. Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam im 80°/oigem Alkohol hauptsächlich 4.4'-Dichlor-benzhydrol und wenig 4.4'-4''-4'''-Tetrachlor-benzpinakon (Bößsken, Cohen, C. 1915 I, 1376; C., R. 88, 116). Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge teilweise 4.4'-Dichlor-benzhydrol, teilweise wird Chlor abgespalten (Montagen, van Chabante, R. 31, 313). Reaktion mit Aminoderivaten des Anthrachinons: BASF, D. R. P. 220579; C. 1910 I, 1471; Frell. 9, 756. Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylksten-Chinolin bei 131°: Staudinger, Kon, A. 384, 97.

**Ex'-Dichlor-bensophenon C₁₂H₄OCl₂ = C₂H₄Cl·CO·C₄H₄Cl. B. Durch Oxydation von **x'-Dichlor-diphenylmethan (Ergw. Bd. V, S. 278) in Schwefelkohlenstoff mit Chromytchlorid (Nastiukow, Andrejew, Ж. 47, 555; C. 1916 I, 935). — Krystalle (aus Alkohol). F: 126—127°.

Oxim $C_{10}H_0ONCl_0=C_0H_4Cl\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_0H_4Cl.$ Nadeln (aus Alkohol). F: 132—133° (Nastjukow, Andrejew, %. 47, 556; C. 1916 I, 935).

Phenyl-[2.4.6-trichlor-phenyl]-keton, 2.4.6-Trichlor-benzophenon $C_{13}H_{7}OCl_{3} = C_{4}H_{4}Cl_{2}\cdot CO\cdot C_{4}H_{4}$ (S. 421).

S. 421, Z. 12-13 v. o. streiche den Satz: "Aus 2.4.6-Trichlor-benzoesdure durch Erhitzen mit Benzol und PCl_k (M., R. 26, 279)".

Bis-[8.4-dichlor-phenyl]-keton, 2.4.2'.4'-Tetrachlor-benzophenon C₁₃H₄OCl₄ = C₄H₅Cl₅·CO·C₅H₅Cl₂. B. Durch Einw. von konz. Schwefelsäure auf das aus 1.3-Dichlorbenzol und Tetrachlorkohlenstoff in Gegenwart von AlCl₅ erhaltene Reaktionsprodukt (COHEN, B. 38, 116). — F: 78° (C.). Schwer löslich in 80°/cigem Alkohol (C.). — Wird in absolut-alkoholischer Lösung durch Einw. von Sonnenlicht zu 2.4.2'.4'.2''.4'''.0ktschlor-benzpinakon reduziert (C.; vgl. BÖREKEN, COHEN, Akad. Amsterdam Versl. 28 [1914/15], 775). Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in 80°/cigem Alkohol oder mit Zink in alkoholischensigsaurer Lösung quantitativ 2.4.2'.4'-Tetrachlor-benzhydrol (BÖRSEKEN, COHEN, C. 1915 I, 1376; C.).

Bis - [2.3.4.5.6 - pentachlor - phenyl] - keton, Dekachlorbensophenon, Perchlorbensophenon $C_{12}OCl_{10} = C_0Cl_5 \cdot CO \cdot C_0Cl_5$. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von SbCl₅ auf Bensophenon (STEINER, M. 36, 826). — Nädelchen (aus Eisessig oder Chlorbenzol). F: 318°.

Phenyl-[2-brom-phenyl]-keton, 2-Brom-benzophenon C₁₈H₈OBr = C₈H₄Br·CO·C₆H₅ (S. 421). B. Zur Bildung aus c-Brom-benzoylchlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₈ vgl. Koopal, R. 34, 153. — F: 42° (K.). — Wird durch Zink in Essignäure zu symm. 2.2'-Dibrom-benzpinakon, durch Natriumamalgam in Alkohol zu 2-Brom-benzhydrol reduziert (K., R. 34, 161). Bei der Einw. von Sonnenlicht auf die alkoh. Lösung entsteht wenig symm. 2.2'-Dibrom-benzpinakon (K., R. 34, 161). Wird durch siedende alkoholische Kalilange in Benzhydrol übergeführt (Момтабия, VAN Charante, R. 31, 315).

Phenyl-[8-brom-phenyl]-keton, 3-Brom-bensophenon $C_{12}H_{2}OBr = C_{2}H_{4}Br\cdot CO\cdot C_{2}H_{3}$ (8. 421). B. Zur Bildung aus m-Brom-benzoylchlorid und Benzol in CS_{2} in Gegenwart von AlCl₂ vgl. Koopal, R. 34, 154. — F: 77° (K.). — Wird durch Einw. von Sonnenlicht auf die alkoh. Lösung oder durch Zink in Essigsaure su symm. 3.3'-Dibrom-benspinakon redusiert (K., R. 34, 162). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Alkohol oder exit siedender alkoholischer Kalilauge 3-Brom-benzhydrol (Монтабин, van Снаванти, R. 31, 315).

Phenyl-[4-brom-phenyl]-keton, 4-Brom-bensophenon C₁₉H₂OBr == C₂H₂Br·CO·C₄H₃ (8. 422). B. Neben anderen Produkten durch Diazotieren von 4'-Brom-4-aminobenzophenon in alkoh. Lösung mit NaNO₂ in schwefelsaurer Lösung und darauf folgendes Verkoohen (Мождамя, O. 1917 II, 289). — Bei der Einw. von Sonnenlicht auf die alkoh. Lösung entsteht symm. 4.4'-Dibrom-benspinalson (M., R. 29, 153 Anm. 2; vgl. Bösskung, Cohra, Akad. Amsterdem Verel. 28 [1914/15], 775). Löstert bei Reduktion mit Zink und Essigsaure symm. 4.4'-Dibrom-benspinalson und 4-Brom-benzhydrol (M., R. 29, 163). Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in 80°/sigem Alkohol viel 4-Brom-benshydrol und

wenig symm. 4.4'-Dibrom-benzpinakon (Börsburn, Conen, C. 1915 I, 1376; C., R. 88, 117). Wird durch siedende alkoholische Kalilauge zu 4-Brom-benzhydrol reduziert; gleichzeitig wird etwas Brom abgespalten (M., Van Charante, R. 81, 301, 317). Gibt mit wasserfreier Salpetersaure 4-Brom-23'-dinitro-benzophenon, 4'-Brom-23'-dinitro-benzophenon und 4-Brom-3.4'-dinitro-benzophenon (M., B. 49, 2272).

Phenyl - [3.4 - dibrom - phenyl] - keton, 3.4 - Dibrom - benzophenon $C_{13}H_8OBr_3 = C_6H_2Br_3 \cdot CO \cdot C_6H_5$ (S. 422). B. Bei der Bildung aus m-Dibrom-benzol und Benzoylchlorid entstehen gleichzeitig geringe Mengen 2.6-Dibrom-benzophenon (Montagne, van Charante, R. 31, 329, 331). Aus 2.4-Dibrom-benzoylchlorid und Benzol in CS, in Gegenwart von AlCl₂ (M., van CH., R. 31, 317, 329). — Rhombisch-bipyramidale Krystalle (aus Alkohol). F: 55°. Kp₄₈: 229°; Kp₇₄₅: 378—379° (geringe Zers.). — Geht bei mehrtägigem Kochen in 3-Bromfluorenon und 1.3-Dibrom-fluorenon über (M., van CH., R. 32, 172). Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 4-Brom-benzhydrol (M., van CH., R. 31, 338).

Phenyl-[3.6-dibrom-phenyl]-keton, 2.6-Dibrom-benzophenon $C_{13}H_8OBr_2=C_4H_3Br_2\cdot CO\cdot C_4H_4$. B. Aus 2.6-Dibrom-benzoylchlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ in CS₂ (Montagne, van Charante, R. 31, 337). In geringer Ausbeute aus Benzoylchlorid und 1.3-Dibrom-benzol in Gegenwart von AlCl₃ (M., van Ch., R. 31, 332). — Nadeln (aus Petroläther). F: 121,5°. Kp₁₄₇: 381° (geringe Zers.) (M., van Ch., R. 31, 337). — Geht bei mehrtägigem Kochen in 1-Brom-fluorenon über (M., van Ch., R. 32, 166). Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge Benzhydrol (M., van Ch., R. 31, 338).

Bis-[2-brom-phenyl]-keton, 2.2'-Dibrom-bensophenon $C_{12}H_0OBr_3=C_0H_4Br\cdot CO\cdot C_0H_4Br$. B. Durch Oxydation von 2.2'-Dibrom-diphenylmethan mit CrO_2 in essignaurer Lösung (Thorp, Wildman, Am. Soc. 37, 377). — Platten (aus Alkohol). F: 86°. Leicht löslich in Ather, Chloroform, CCl_4 , heißem Eisessig und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser. — Reagiert nicht mit Hydroxylamin und Semicarbazid.

[2-Brom-phenyl]-[4-brom-phenyl]-keton, 2.4'-Dibrom-benzophenon $C_{13}H_2OBr_2=C_6H_4Br\cdot CO\cdot C_6H_4Br\cdot (S.~423)$. B. Aus p-Brom-benzoylchlorid und Brombenzol in Gegenwart von AlCl₂ beim Erwärmen auf 80—100°, neben 4.4'-Dibrom-benzophenon (Montagne, R. 29, 157). — Monoklin-prismatische Krystalle (aus Petroläther). F: 62°. Kp₇₄₄: 381—384° (geringe Zers.). — Geht bei mehrtägigem Kochen in 3-Brom-fluorenon und 3-x-Dibrom-fluorenon (S. 254) tiber (M., van Charante, R. 32, 168).

Bis-[4-brom-phenyl]-keton, 4.4'-Dibrom-bensophenon C₁₂H₆OBr₂ = C₆H₄Br·CO·C₆H₄Br (8.423). B. Zur Bildung aus p-Brom-benzoylchlorid und Brombenzol in Gegenwart von AlCl₂ vgl. Montagne, R. 29, 156. Beim Erhitzen von 4.4'-Dibrom-benzilsäure auf 180° (Biltz, B. 43, 1819, 2262). — F: 175,5°; Kp₇₆₅: 395° (M.). — Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Alkohol 4.4'-Dibrom-benzhydrol (M., van Charante, R. 31, 339). Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge teilweise 4.4'-Dibrom-benzhydrol, teilweise wird Brom abgespalten (M., van Charante, R. 31, 338).

Oxim $C_{13}H_{2}ONBr_{3} = C_{4}H_{4}Br \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_{4}H_{4}Br \cdot (S. 423)$. F: 151,5° (Montagne, B. 51, 1485). — Gibt bei der Einw. von PCl₅ in Äther 4-Brom-benzoesäure-[4-brom-anilid].

Hydrason $C_{12}H_{10}N_2Br_2 = C_4H_4Br \cdot C(:N\cdot NH_2) \cdot C_2H_4Br$. B. Durch Erhitzen von 4.4'-Dibrom-benzophenon und Hydrazinhydrat in Alkohol auf 160—170° (STAUDINGER, Goldstein, B. 49, 1926). — Krystalle (aus Alkohol). F: 92—94°. — Gibt bei der Oxydation mit Quecksilberoxyd in Benzol 4.4'-Dibrom-diphenyldiazomethan.

Bis-[4.4'-dibrom-diphenylmethylen]-hydramin, Bis-[4.brom-phenyl]-ketamin $C_{24}H_{16}N_9Br_4 = (C_4H_4Br)_4C:N\cdot N:C(C_4H_4Br)_4$. B. Aus 4.4'-Dibrom-diphenyldiazomethan durch vorsichtiges Erhitzen im Vakuum oder durch Kochen der benzolischen Lösung (STAUDINGER, GOLDSTRIM, B. 49, 1927). — Krystalle (aus Eisessig). F: 228—230°.

4.4'-Dibrom-diphenyldiasomethan $C_{13}H_3N_3Br_3 = (C_8H_4Br)_3C:N:N.$ B. Aus 4.4'-Dibrom-bensophenonhydrazon durch Oxydation mit Quecksilberoxyd in Benzol (STAUDINGER, GOLDFERN, B. 49, 1927). — Hellrote Krystalle (aus Petrolather). F: ca. 90—92°. — Liefert bei vorsichtigem Erhitzen im Vakuum oder beim Kochen der benzolischen Lösung Bis-[4.4'-dibrom-diphenylmethylen]-hydrazin.

Phenyl - [2 - jod - phenyl] - keton, 2 - Jod - bensophenon C₁₂H₂OI = C₆H₄I · CO · C₅H₅ (8. 424). B. Zur Bildung aus o- Jod - bensoylchlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₂ vgl. Koopal, R. 34, 156. — Krystalle. F: 32°; Kp₁₃: 210—211° (Montagne, vgl. K., R. 34, 156 Anm. 1).

Phenyl - [4-jod-phenyl] - keton, 4-Jod-benzophenon $C_{12}H_0OI = C_0H_4I \cdot CO \cdot C_0H_6$ (8. 424). B. Zur Bildung aus p-Jod-benzoylchlorid und Benzol in Gegenwart von AlCla vgl. Koopal, R. 34, 154. Durch Erwärmen von Benzoylchlorid und Jodbenzol in Gegenwart von AlCla auf 60° im Sonnenlicht (K.). — F: 102° (K.). — Wird durch Zink in Essigsäure zu

symm. 4.4'-Dijod-benzpinakon reduziert (K., R. 84, 164). Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge Benzhydrol (Montagne, van Charante, R. 31, 339).

Bis-[4-jod-phenyl]-keton, 4.4'-Dijod-bensophenon $C_{12}H_4OI_5=C_5H_4I\cdot CO\cdot C_6H_4I$ (8. 425). B. Aus p-Jod-benzoylchlorid und Jodbenzol in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von AlCl, im Sonnenlicht bei 55—60° (Montagne, B. 51, 1486). — Nadeln (aus Benzol). F: 238,5°. Kp₁₂: 281°. — Liefert mit Salpetersäure (D: 1,5) 4.4'-Dijod-3.3'-dinitro-benzophenon.

Oxim $C_{19}H_9ONI_9 = C_6H_4I \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_6H_4I$ (S. 425). F: 173° (MONTAGNE, B. 51, 1487). — Wird in Ather durch PCl₆ in 4-Jod-benzoesaure-[4-jod-anilid] umgelagert.

Phenyl-[2-nitro-phenyl]-keton, 2-Nitro-beneophenon $C_{12}H_9O_8N=O_9N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_5$ (S. 425). Monoklin-prismatisch (Montagne, van Charante, R. 31, 340).

Phenyl-[3-nitro-phenyl]-keton, 3-Nitro-benzophenon C₁₃H₃O₂N = O₂N·C₃H₄·CO·C₄H₅ (S. 425). B. {Beim Eintragen von 10 Tln. AlCl₃.... (Grigy, Königs, B. 18, 2401); vgl. ESSELEN, CLARKE, Am. Soc. 36, 322). Aus m-Nitro-benzoylchlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ in Schwefelkohlenstoff bei 55° (Montagne, R. 36, 260). — F: 95°. Kp₁₈: 234° (M.). — Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin bei 131°: Staudinger, Kon, A. 384, 98.

Phenyl-[4-nitro-phenyl]-keton, 4-Nitro-bensophenon $C_{18}H_0O_0N=O_0N\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot C_0H_6$ (S. 426). B. Durch Einw. von 1 Mol Salpetersäure (D: 1,4) auf 1 Mol Bensophenon in Schwefelsäure bei 0°, neben anderen Produkten (Reddellen, J. pr. [2] 91, 237). Durch Einw. von konz. Schwefelsäure auf Bensophenon-nitrat bei —20° (R., J. pr. [2] 91, 236).

[4-Chlor-phenyl]-[2-nitro-phenyl]-keton, 4'-Chlor-2-nitro-bensophenon $C_{13}H_0O_3NCl=O_3N\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot C_3H_4Cl$. B. Man erwärmt 2-Nitro-benzylchlorid mit Chlorbenzol und AlCl₂ in CS₂ auf 60° und oxydiert das Reaktionsprodukt mit CrO₃ in Essignäure (Montagne, B. 49, 2268). — Krystalle (aus Alkohol). F: 151,5°. Kp₁₁: 236° (korr.). — Gibt mit wasserfreier Salpetersäure 4'-Chlor-2.3'-dinitro-benzophenon.

Phenyl - [4 - chlor - 3 - nitro - phenyl] - keton, 4-Chlor - 3 - nitro - benzophenon $C_{12}H_3O_3NCl = O_2N\cdot C_2H_3Cl\cdot CO\cdot C_4H_5$. B. Aus 4-Chlor-3-nitro-benzoylchlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl, bei 70—85° (MARON, FOX, B. 47, 2777; MONTAGNE, B. 49, 2275). — Rhombisch-bipyramidal (Mo.). Nadeln (aus Alkohol). F: 105° (Ma., F.), 105,5° (Mo.). Kp₁₈: 235° (Mo.). Leicht löslich in Benzol, löslich in Alkohol, Eisessig und Ligroin, unlöslich in Wasser (Ma., F.). — Gibt mit wasserfreier Salpetersäure 4-Chlor-3.3'-dinitro-benzophenon und 4'-Chlor-2.3'-dinitro-benzophenon (Mo.). Liefert beim Kochen mit Kaliumxanthogenat und Natriumacetat in Alkohol 2.2'-Dinitro-4.4'-dibenzoyl-diphenylsulfid (Ma., F.).

[3(f)-Chlor-phenyl]-[3-nitro-phenyl]-keton, 2(f)-Chlor-3'-nitro-benzophenon $C_{12}H_4O_3NCl=O_4N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4Cl$. B. In geringer Menge aus m-Nitro-benzoylchlorid und Chlorbenzol in Gegenwart von AlCl₂ bei 80—100°, neben 4'-Chlor-3-nitro-benzophenon (Montagne, B. 49, 2269). — Krystalle (aus Petroläther). F: 71,5°.

[4 • Chlor - phenyl] - [8 - nitro - phenyl] - keton, 4 • Chlor - 8 - nitro - bensophenon $C_{12}H_8O_2NCl = O_2N \cdot C_2H_4Cl$. B. Aus m-Nitro-benzophenorid und Chlorbenzol in Gegenwart von AlCl₂ bei 80—100°, neben 2(?)-Chlor-3'-nitro-benzophenon (Montagns, B. 49, 2269). — Krystalle (aus Alkohol). F: 95,5°. Kp₁₂: 247° (korr.). — Liefert mit wasserfreier Salpetersäure 4-Chlor-3.3'-dinitro-benzophenon.

[2(?)-Chlor-phenyl]-[4-nitro-phenyl]-keton, 2(?)-Chlor-4'-nitro-bensophenon $C_{10}H_0O_3NCl=O_4N\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot C_0H_4Cl$. B. Durch Oxydation von 2'(!)-Chlor-4-nitro-diphenylmethan mit CrO_4 in easigsaurer Lösung (Montagne, B. 49, 2253). In geringer Menge beim Erhitzen von p-Nitro-benzoylchlorid und Chlorbenzol in Gegenwart von Akl, auf 100°, neben 4'-Chlor-4-nitro-benzophenon (M.). — Weingelbe, rhombisch-bipyramidale Krystalle (aus Benzol). F: 107,5°. Kp₁₀: 229°.

[4 * Chlor - phenyl] - [4 - nitro - phenyl] - keton, 4'-Chlor - 4-nitro - bensophenon C₁₂H₂O₂NCl = O₂N·C₂H₄·CO·C₂H₄·Cl (S. 426). B. Beim Erhitzen von p-Nitro-bensophenon und Chlorbenzol in Gegenwart von AlCl₂ auf 100° entsteht neben 4'-Chlor-4-nitro-bensophenon etwas 2(?)-Chlor-4'-nitro-bensophenon (Montagne, B. 49, 2251). Zur Bildung aus 4'-Chlor-4-nitro-densophenon vgl. M., B. 49, 2251. — Hellgelbe, triklin-pinskoidale Nadeln (aus Hesigester). Krystallisiert aus Benzol in bensolhaltigen Krystallen, die an der Luft verwittern. F: 100,75°. Kp₁₃: 246°. — Liefert bei der Reduktion mit SnCl₂ in alkoholisch-wäßriger Salzsäure 4'-Chlor-4-amino - bensophenon (M.). Gibt mit wasserfreier Salpetersäure 4-Chlor-3.4'-dinitro-benzophenon (M., B. 49, 2270).

[4-Chlor-phenyl]-[4-chlor-8-nitro-phenyl]-keton, 4.4'-Dichlor-8-nitro-benzo-phenon $C_{12}H_{1}O_{2}NCl_{2}=O_{2}N\cdot C_{4}H_{2}Cl\cdot CO\cdot C_{4}H_{4}Cl\cdot (B.~426)$. F: 88—89° (MARON, Fox, B. 47, 2781). Solver löslich in Ligroin, löslich in Chloroform, Äther und CS₂, leicht löslich in

Benzol. — Liefert bei der Einw. von rauchender Salpetersäure (D: 1,52) 4.4'-Dichlor-3.3'-dinitro-benzophenon. Gibt mit Kaliumxanthogenat und Natriumacetat in Alkohol auf dem Wasserbad 2.2'-Dinitro-4.4'-bis-[4-chlor-benzoyl]-diphenylsulfid.

[4-Brom-phenyl]-[2-nitro-phenyl]-keton, 4'-Brom-2-nitro-benzophenon $C_{13}H_8O_3NBr = O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4Br$. B. Man erwärmt 2-Nitro-benzylchlorid und Brombenzol in Gegenwart von AlCl₈ in CS_2 auf 60° und oxydiert das Reaktionsprodukt mit CrO_3 in Essigsäure (Montagne, B. 49, 2265). — Krystalle (aus Alkohol). F: 156°. Kp₁₁: 248° (korr.). — Gibt mit wasserfreier Salpetersäure 4'-Brom-2.3'-dinitro-benzophenon.

Phenyl - [4 - brom - 3 - nitro - phenyl] - keton, 4 - Brom - 3 - nitro - benzophenon $C_{13}H_8O_3NBr = O_2N\cdot C_6H_3Br\cdot CO\cdot C_6H_5$ (S. 426). B. Zur Bildung aus 4-Brom-3-nitro-benzoylchlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ vgl. Montagne, B. 49, 2273. — Rhombischbipyramidal (M.). F: 124° (Borsche, Stackmann, Makaroff-Semljanski, B. 49, 2242), 113,25° (M.). Kp₁₆: 251° (M.). — Gibt mit wasserfreier Salpetersäure 4'-Brom-2.3'-dinitro-benzophenon und 4-Brom-3.3'-dinitro-benzophenon (M.). Liefert beim Erhitzen mit wasserfreiem Natriumacetat und käuflichem wasserhaltigem Acetamid auf 200° 3-Nitro-4-oxy-benzophenon (B., B. 50, 1354). Liefert beim Kochen mit Natriummalonsäuredimethylester in Ather und Verseifen des erhaltenen Esters durch Kochen mit Eisessig-Schwefelsäure 2-Nitro-4-benzoyl-phenylessigsäure (B., St., M.-S.).

[2(?)-Brom-phenyl]-[3-nitro-phenyl]-keton, 2(?)-Brom-3'-nitro-benzophenon $C_{13}H_8O_3NBr=O_3N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4Br$. B. In geringer Menge aus 3-Nitro-benzophenon und Brombenzol in Gegenwart von AlCl₃ bei 80—90°, neben 4'-Brom-3-nitro-benzophenon (Montagne, B. 49, 2266). — Krystalle (aus Alkohol). F: 81,5°.

[4 - Brom - phenyl] - [3 - nitro - phenyl] - keton, 4'-Brom -3 - nitro - bensophenon $C_{13}H_8O_3NBr = O_3N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4Br$. B. Aus 3-Nitro-benzoylchlorid und Brombenzol in Gegenwart von AlCl₃ bei 80—90°, neben wenig 2(?)-Brom-3'-nitro-benzophenon (Montagne, B. 49, 2266). — Krystalle (aus Alkohol). F: 109,5°. Kp₁₁: 254° (korr.). — Gibt mit wasserfreier Salpetersäure 4-Brom-3.3'-dinitro-benzophenon.

[3(?)-Brom-phenyl]-[4-nitro-phenyl]-keton, 2(?)-Brom-4'-nitro-benzophenon $C_{13}H_8O_3NBr=O_3N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4Br$. B. Neben 4'-Brom-4-nitro-benzophenon beim Erwärmen von 4-Nitro-benzylchlorid und Brombenzol in Gegenwart von AlCl₃ in CS₃ auf 60° und Kochen des Reaktionsproduktes mit CrO₃ in essigsaurer Lösung (Montagne, B. 49, 2257). Neben 4'-Brom-4-nitro-benzophenon aus p-Nitro-benzoylchlorid und Brombenzol in Gegenwart von AlCl₃ bei 75—85° (M., B. 49, 2256). — Krystalle (aus Alkohol). F: 109,5°. Kp₁₀: 239° (korr.).

[4 - Brom - phenyl] - [4 - nitro - phenyl] - keton, 4'-Brom - 4 - nitro - benzophenon C₁₂H₆O₂NBr = O₂N·C₆H₄·CO·C₆H₄Br (8. 426). B. Aus p-Nitro-benzoylchlorid und Brombenzol in Gegenwart von AlCl₃ bei 75—85° entsteht neben 4'-Brom-4-nitro-benzophenon 2(?)-Brom-4'-nitro-benzophenon (MONTAGNE, B. 49, 2256). Beim Erwärmen von p-Nitro-benzylchlorid und Brombenzol in Gegenwart von AlCl₂ in CS₂ auf 60° und Oxydieren des Reaktionsproduktes mit CrO₃ in essigsaurer Lösung, neben wenig 2(?)-Brom-4'-nitro-benzophenon (M.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 125°. Schmilzt nach dem Erstarren bisweilen bei 110°. Kp₁₆: 264°. — Gibt mit wasserfreier Salpetersäure 4-Brom-3.4'-dinitro-benzophenon (M., B. 49, 2267).

[4-Brom-phenyl]-[4-brom-3-nitro-phenyl]-keton, 4.4'-Dibrom-3-nitro-benzo-phenon $C_{12}H_7O_2NBr_3=O_2N\cdot C_6H_3Br\cdot CO\cdot C_6H_4Br\ (S. 426)$. B. Zur Bildung aus 4-Brom-3-nitro-benzoylchlorid und Brombenzol in Gegenwart von AlCl₂ vgl. Montagne, B. 48, 1031. — Monoklin. F: 119,5°. Kp₁₀: 287° (korr.). — Liefert mit wasserfreier Salpetersäure 4.4'-Dibrom-3.3'-dinitro-benzophenon.

Bis-[8-nitro-phenyl]-keton, 3.3'-Dinitro-bensophenon $C_{12}H_{8}O_{5}N_{3}=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO\cdot C_{4}H_{4}\cdot NO_{3}$ (S. 427). F: 155° (MONTAGNE, B. 48, 1036).

[3-Nitro-phenyl]-[4-chlor-8-nitro-phenyl]-keton, 4'-Chlor-2.3'-dinitro-benso-phenon C_{1.}H.O₂N,Cl = O₂N·C₄H₃Cl·CO·C₄H₄·NO₃. B. Durch Einw. von wasserfreier Balpetersäure auf 4'-Chlor-2-nitro-benzophenon (Montagne, B. 49, 2269), auf 4-Chlor-benzophenon, neben 4-Chlor-3.3'-dinitro-benzophenon und 4-Chlor-3.4'-dinitro-benzophenon (M., B. 49, 2274), oder auf 4-Chlor-3-nitro-benzophenon, neben 4-Chlor-3.3'-dinitro-benzophenon (M., B. 49, 2276). — Krystalle (aus Alkohol). F: 123,5°. Löslich in siedendem Alkohol, weniger löslich in Benzol als 4-Chlor-3.4'-dinitro-benzophenon.

[3-Nitro-phenyl]-[4-chlor-3-nitro-phenyl]-keton, 4-Chlor-3.3'-dinitro-benso-phenon $C_{12}H_1O_2N_2Cl=O_2N\cdot C_4H_4Cl\cdot CO\cdot C_4H_4\cdot NO_2$. B. Durch Einw. von wasserfreier Salpetersäure auf 4'-Chlor-3-nitro-benzophenon (Montagne, B. 49, 2270), auf 4-Chlor-benzophenon, neben 4'-Chlor-2.3'-dinitro-benzophenon und 4-Chlor-3.4'-dinitro-benzophenon

(M., B. 49, 2274), auf 4-Chlor-3-nitro-benzophenon, neben 4'-Chlor-2.3'-dinitro-benzophenon (M., B. 49, 2276). — Krystalle (aus Toluol). F: 166°. Unlöslich in Alkohol.

[4-Nitro-phenyl]-[4-chlor-3-nitro-phenyl]-keton, 4-Chlor-3.4'-dinitro-benzo-phenon C₁₃H₁O₅N₃Cl = O₅N·C₅H₅Cl·CO·C₆H₄·NO₅. B. Duroh Einw. von wasserfreier Salpetersäure auf 4-Chlor-4-nitro-benzophenon (Montagne, B. 49, 2270) oder auf 4-Chlor-benzophenon, neben 4'-Chlor-2.3'-dinitro-benzophenon und 4-Chlor-3.3'-dinitro-benzophenon (M., B. 49, 2274). — Krystalle (aus Alkohol). F: 137°. Verhalten beim Schmelzen nach einmaligem Erstarren: M.

Bis-[4-chlor-3-nitro-phenyl]-keton, 4.4'-Dichlor-8.8'-dinitro-bensophenon $C_{12}H_0O_2N_2Cl_2=O_2N\cdot C_0H_3Cl\cdot CO\cdot C_0H_3Cl\cdot NO_2$ (S. 428). B. Durch Einw. von rauchender Salpeterslure (D: 1,52) auf 4.4'-Dichlor-3-nitro-benzophenon (Maron, Fox, B. 47, 2781). — F: 132—133° (Ma., F.). — Gibt bei der Reduktion mit SnCl₂ und Salzslure 4.4'-Dichlor-3.3'-disamino-benzophenon (Montagne, B. 48, 1029).

[2-Nitro-phenyl]-[4-brom-3-nitro-phenyl]-keton, 4'-Brom-2.3'-dinitro-benzo-phenon C₁₃H₁O₂N₂Br = O₂N·C₂H₂Br·CO·C₄H₄·NO₃. B. Durch Einw. von wasserfreier Salpetersäure auf 4'-Brom-2-nitro-benzophenon (Montagne, B. 49, 2265), auf 4-Brom-benzophenon, neben 4-Brom-3.3'-dinitro-benzophenon und 4-Brom-3.4'-dinitro-benzophenon (M., B. 49, 2272), oder auf 4-Brom-3-nitro-benzophenon, neben 4-Brom-3.3'-dinitro-benzophenon (M., B. 49, 2274). — Krystalle (aus Alkohol). F: 150°. Schmilzt nach dem Erstarren bei 143,5°. Schwer löslich in Alkohol.

[3-Nitro-phenyl]-[4-brom-8-nitro-phenyl]-keton, 4-Brom-8.3'-dinitro-benzo-phenon $C_{12}H_7O_5N_8Br=O_5N\cdot C_6H_3Br\cdot CO\cdot C_6H_4'\cdot NO_5$. B. Durch Einw. von wasserfreier Salpetersäure auf 4'-Brom-3-nitro-benzophenon (Montagne, B. 49, 2266), auf 4-Brom-benzophenon, neben 4'-Brom-2.3'-dinitro-benzophenon und 4-Brom-3.4'-dinitro-benzophenon (M., B. 49, 2272), oder auf 4-Brom-3-nitro-benzophenon, neben 4'-Brom-2.3'-dinitro-benzophenon (M., B. 49, 2274). — Krystalle (aus Toluol). F: 178°. Unlöslich in siedendem Alkohol.

[4-Nitro-phenyl]-[4-brom-8-nitro-phenyl]-keton, 4-Brom-8.4'-dinitro-benso-phenon C₁₂H₄O₄N₂Br = O₂N·C₄H₂Br·CO·C₄H₄·NO₂. B. Durch Einw. von wasserfreier Salpetersäure auf 4'-Brom-4-nitro-benzophenon (Montagne, B. 49, 2267), auf 4-Brom-benzophenon, neben 4'-Brom-2.3'-dinitro-benzophenon und 4-Brom-3.3'-dinitro-benzophenon (M., B. 49, 2272). — Rhombisch-bipyramidal. Hellgelbe Krystalle (aus Benzol). Schmilzt bei 134,5°, nach dem Erstarren bei 139,5°.

Bis - [4-brom - 8-nitro-phenyl] - keton, 4.4'-Dibrom - 8.3'-dinitro-bensophenon $C_{12}H_2O_2N_2Br_2=O_2N\cdot C_6H_2Br\cdot CO\cdot C_6H_2Br\cdot NO_3$ (8. 498). B. Aus 4.4'-Dibrom-3-nitro-benzophenon und wasserfreier Salpetersäure (Montagne, B. 48, 1032). — F: 157,5°.

Bis - [4 - jod - 8 - nitro - phenyl] - keton, 4.4'- Dijod - 8.8'- dinitro - bensophenon $C_{12}H_0O_2N_3I_4=O_2N\cdot C_4H_3I\cdot CO\cdot C_4H_3I\cdot NO_4$. B. Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) auf 4.4'- Dijod-benzophenon (Montagne, B. 51, 1488). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 185,5°.

Phenyl-[4-asido-phenyl]-keton, 4-Asido-bensophenon $C_{19}H_0ON_3=C_0H_3\cdot CO\cdot C_0H_4\cdot N_3$. B. Durch Einw. von Ammoniak auf das Diasoniumperbromid des 4-Amino-benzophenons (Diegore, Prister, B. 43, 2765). — Blaßgelbe Blättehen (aus Äther). F: 74,5°. — Gibt mit äther. SnCl₂-Lösung ein Triasen.

Schwefelanalogon des Benzophenons.

Thiobensophenon $C_1 H_{10}B = C_0 H_1 \cdot CS \cdot C_0 H_1 \cdot (B.429)$. B. Bei der Einw. von Trichlormethylschweisichlorid auf Benzel in Gegenwart von AlCl₂ (VORLENDER, MITTAG, B. 52, 418). In gezinger Menge bei der Einw. von Triphenylmethylschweisichlorid auf Benzel in Gegenwart von AlCl₂ (V., M.).

3. Oxo-Verbindungen $C_{14}H_{18}O$.

 Phenylmagnesiumbromid auf Benzyleyanid (TBÖGEB, BECK, J. pr. [2] 87, 305). — Absorptionsspektrum einer alkoh. Lösung: Purvis, McClimand, Soc. 101, 1516. — Liefert bei monatelanger Belichtung in alkoh. Lösung neben Benzoesäure a- und β -Desoxybenzoinpinakon (Ergw. Bd. VI, S. 525) (Paterno, G. 44 I, 159; Cohen, G. 1916 II, 655); a-Desoxybenzoinpinakon entsteht auch bei Belichtung der Lösung in Toluol oder in Athylbenzol (P.). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 350---360° zu α.β-Diphenyl-äthan reduziert (Sabatier, Murat, C. r. 158, 761; A. ch. [9] 4, 264). Liefert bei der Reduktion durch Ameisensaure in Gegenwart von Nickel bei 300° a. β -Diphenyl-athan (Maller, De Godon, Bl. [4] 21, 63). Desoxybenzoin liefert mit α-Methyl-β-āthyl-acrolein in Methanol in Gegenwart einiger Tropfen Natriummethylat-Lösung bei 10-15⁶ (nicht rein erhaltenen) a-Methyl-β-desyln-valeraldehyd, der bei der Oxydation in a-Methyl- β -desyl-n-valeriansäure und bei der Einw. von methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung in das bei 152° schmelzende Lacton der δ -Oxy-a-methyl- β -āthyl- γ . δ -diphenyl-valeriansāure übergeht; die letzte Verbindung erhält man direkt bei der Kondensation von Desoxybenzoin und a-Methyl- β -āthyl-acrolein in Gegenwart von stärkerer Natriummethylat-Lösung bei 30—40° (MEERWEIN, J. pr. [2] 97, 246). Reagiert analog mit anderen aliphatischen ungesättigten Aldehyden (MEE). Kondensiert sich mit o-Nitro-benzaldehyd in Gegenwart von Chlorwasserstoff in trocknem Ather zu ms-[a-Chlor-2-nitro-benzyl]-desoxybenzoin und höherschmelzendem ms-[2-Nitro-benzal]-desoxybenzoin, in Gegenwart von absolut-alkoholischer Kalilauge zu a.s-Dioxo-a. β . δ .s-tetraphenyl-y-[2-nitro-phenyl]-pentan (Stobbe, Wilson, A. 874, 262, 267). Desoxybenzoin gibt bei der Kondensation mit m-Nitro-benzaldehyd in Gegenwart von HCl höherschmelzendes und niedrigerschmelzendes ms-[a-Chlor-3-nitro-benzyl]-desoxybenzoin (St., W., A. 374, 275; vgl. RUHEMANN, Soc. 88, 1377). Gibt mit p-Nitro-benzaldehyd bei Gegenwart von HCl ms-[a-Chlor-4-nitro-benzyl]-desoxybenzoin und die beiden ms-[4-Nitro-benzal]-desoxybenzoine mit den Schmelzpunkten 164-165° und 148-149°, in Gegenwart von alkoh. Kalilauge a.e-Dioxo-a. β . δ . ϵ -tetraphenyl- γ -[4-nitro-phenyl]-pentan (St., W., A. 374, 268, 274). Gibt mit Zimtaldehyd in Alkohol in Gegenwart von Chlorwasserstoff ms-[a-Chlor-cinnamyl]-desoxybenzoin (SINGH, MAZUMDAR, Soc. 115, 824), in Gegenwart von methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung β, γ -Diphenyl- γ -benzoyl-butyraldehyd (Mee., J. pr. [2] 97, 237). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin bei 131°: STAUDINGER, KON, A. 384, 112. Kondensiert sich mit Salicylaldehyd in mit Chlorwasserstoff gesättigtem Alkohol bei 0° zu Salicylal-desoxybenzoin (S., M.); unter anderen Bedingungen (z. B. ohne Lösungsmittel) entsteht 2.3-Diphenyl-benzopyroxoniumchlorid (Syst. No. 2393) (Decker, v. Fellen-BERG, A. 364, 34; DAS, GHOSH, Soc. 115, 819; S., M., Soc. 115, 822). Gibt mit Phenylpropiol-säure-äthylester in Gegenwart von Natriumalkoholat γ.α΄.β΄-Triphenyl-α-pyron (RUHEMANN, Soc. 97, 459). Gibt mit N-Chlor-dimethylamin in alkoh. Natriumāthylat-Lösung ms-Dimethylamino-desoxybenzoin (RABE, B. 45, 2168). Liefert beim Erhitzen mit Anthranilsäure auf 130-150° 4-Oxy-2.3-diphenyl-chinolin (SINGH, MAZUMDAR, Soc. 115, 823). — Geht im

Kaninchen-Organismus in o-Benzyl-benzoesäure über (Sieburg, Harloff, H. 108, 200).

Verbindung C_{1s} H_{1s}O_s (,,Diāthylcarbobenzonsäure") (S. 434). Ist von Meerwein (J. pr. [2] 97, 232, 257) als das bei 103—104° schmelzende Lacton der δ-Oxy-β-methyl-

y.d-diphenyl-n-valeriansäure (Syst. No. 2467) erkannt worden.

Verbindung C₁₀H₁₀O₂ ("Isodiäthylcarbobenzonsäure") (S. 434). Hat nach MEERWEIN (J. pr. [2] 97, 260) wahrscheinlich die Konstitution des Lactons der γ-Oxy-

 β -methyl- γ -phenyl- γ -benzyl-buttersaure.

Verbindung C₂₀H₁₂O₂ (,,a-Dipropylcarbobenzonsäure") (S. 435). Ist von Meerwers (J. pr. [2] 97, 232, 249) als ein Gemisch zweier stereoisomerer Lactone der δ-Oxya-methyl-β-āthyl-p.δ-diphenyl-n-valeriansäure erkannt worden, deren eines bei 152°, deren anderes bei 92—93° schmilzt.

Verbindung $C_{20}H_{23}O_{3}$ (" β -Dipropylcarbobenzonsäure") (S. 435). Ist von Merrwern (J. pr. [2] 97, 249) als das bei 92—93° schmelzende Lacton der δ -Oxy-a-methyl- β -āthyl- γ - δ -diphenyl-n-valeriansäure erkannt worden.

Verbindung C₂₂H₂₆O₂ ("Diisobutylcarbobenzonsäure") (S. 425). Ist von MEERWEIN (J. pr. [2] 97, 233) als Lacton der δ-Oxy-α-α-dimethyl-β-isopropyl-γ-δ-diphenyln-valeriansaure erkannt worden.

Descrybensoin-imid, Phenyl-bensyl-ketimid $C_{14}H_{18}N = C_6H_5 \cdot C(:NH) \cdot CH_2 \cdot C_6H_8$.

B. Durch Umsetzen von Benzoitril mit Benzylmagnesimenhorid in Ather und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Eis und NH₄Cl (Mourru, Mignonac, A. ch. [9] 14, 335). — Wurde nickt nicktigen Charles and Wurde nicht rein erhalten. Geht durch tegelanges Erhitzen auf 115° im Wasserstoff-Strom in Desoxybenzoin-[a-phenyl-styrylimid] C₆H₅·CH₂·C(C₆H₅):N·C(C₆H₅):CH·C₆H₅ über (M., M., C. r. 159, 152; A. ch. [9] 14, 359). Wird durch verd. Salzsäure in Phenyl-benzyl-keton und NH₄Cl gespalten (M., M., A. ch. [9] 14, 336).

Describensoin - oxim, Phenyl - bensyl - ketoxim $C_{14}H_{13}QN = C_4H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_3 \cdot C_6H_5$ (S. 435). Kp₁₀: 215—220° (in CO₃-Atm. ohne Zers.) (KOETZ, WUNSTORF, J. pr.

[2] 88, 525). — Zersetzt sich beim Erhitzen auf 270° im CO₂-Strom explosionsartig unter Bildung von Benzonitril, Benzylalkohol, Lophin und etwas Desoxybenzoin (K., W.; vgl. jedoch Angell, Alessandri, R. A. L. [5] 22 I, 743).

Bis-[phenyl-bensyl-methylen]-hydrazin, Phenylbensylketarin $C_{10}H_{24}N_1 = C_4H_5$. $C(C_4H_5): N\cdot N: C(C_4H_5)\cdot CH_2\cdot C_4H_5$. (S. 435). B. Durch Kochen von Desoxybenzoin mit Hydrazinsulfat und Natriumacetat in wäßrig-alkoholischer Lösung (Robinson, Robinson, Soc. 113, 644). Durch Einw. von Hydrazinhydrat auf ms-Oxymethylen-desoxybenzoin (Wislicenus, Ruthing, A. 879, 256). — Beim Leiten von Chlorwasserstoff über Phenylbenzylketazin bei 180° entsteht 2.3.4.5-Tetraphenyl-pyrrol (R., R.).

Desoxybenzoin - semicarbazon $C_{15}H_{15}ON_3 = C_4H_5 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_4) \cdot CH_4 \cdot C_4H_5 \cdot (S. 435)$. Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol bei $40-55^{\circ}$ a-Semicarbazino- $a.\beta$ -diphenyl-āthan (Rupe, Oestreicher, B. 45, 35).

Phenyl - [a - chlor - benzyl] - keton, ms - Chlor - desoxybenzoin, Desylchlorid $C_{14}H_{11}OCl = C_6H_5 \cdot CO \cdot CHCl \cdot C_8H_5 \cdot (S.~436)$. Liefert mit Phthalimid-kalium auf dem Wasserbad N-Desyl-phthalimid, in Nitrobenzol bei 150—160° N-Desyl-phthalimid und niedrigerschmelzendes a.a'-Dibenzoyl-stilben (Mc Kenzie, Barrow, Soc. 103, 1333).

Phenyl-[a.a-dichlor-benzyl]-keton, ms.ms-Dichlor-desoxybensoin $C_{14}H_{10}OCl_2 = C_0H_5\cdot CO\cdot CCl_2\cdot C_0H_5$ (S. 436). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin bai 131°: STAUDINGER, KON, A. 384, 112.

Phenyl - [α - brom - bensyl] - keton, ms - Brom - desoxybensoin, Desylbromid $C_{14}H_{11}OBr = C_6H_5 \cdot CO \cdot CHBr \cdot C_6H_5$ (8. 436). Liefert mit Natriumäthylat in Alkohol Benzoin (Widman, A. 400, 129).

[4 - Brom - phenyl] - [4 - brom - bensyl] - keton, 4.4' - Dibrom - desoxybensoin $C_{14}H_{10}OBr_4 = C_6H_4Br\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_4Br$. B. Durch Reduktion von 4.4'-Dibrom-benzil mit Zinkstaub in siedendem Eisessig (BLTz, B. 43, 1819). — Nadeln (aus Alkohol). F: 141—142°. Sehr leicht löslich in Benzol, Eisessig und Chloroform, leicht in Alkohol und Äther.

[3 - Nitro - phenyl] - [3 - nitro - bensyl] - keton, 2.2' - Dinitro - desoxybensoin $C_{14}H_{10}O_5N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3\cdot C_6H_4\cdot NO_3$. Diese Konstitution kommt der von Golubew (36. 13, 28; B. 14, 2068) (5. 438) als γ -Dinitrodesoxybenzoin beschriebenen Verbindung zu (Kliegl, Haas, B. 44, 1213).

Phenyl-[2.4-dinitro-benzyl]-keton, 2'.4'-Dinitro-desoxybenzoin $C_{14}H_{10}O_5N_5 = C_6H_5\cdot CO\cdot CH_3\cdot C_6H_5(NO_3)_2$ (S. 437). B. Durch Einw. von konz. Schwefelsäure auf 2.4-Dinitro-tolan (Pfeiffer, A. 411, 107). Aus 2.4-Dinitro-phenylessigsäurechlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₂ (Borschef, A. 390, 28; Pf., A. 412, 301). — F: 136° (Pf., A. 411, 107), 135—136° (B.). — Löst sich in alkoh. Kalilauge mit tiefvioletter, in alkoh. Ammoniak mit violettroter, in Anilin mit orangegelber, in Dimethylanlin und Diphenylamin mit orangeroter Farbe (Pf., A. 412, 301). Gibt mit Anilin eine additionelle Verbindung (Pf., A. 412, 302).

Oxim $C_{14}H_{11}O_5N_3 = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 (NO_4)_3$. B. Aus 2.4'-Dinitro-desoxybenzoin und Hydroxylamin-hydrochlorid in Alkohol bei 130—140° im Rohr (PFRIFFER, A. 412, 301). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 137—139°. Löst sich in alkoh. Kalilauge mit dunkelolivgrüner Farbe. — Gibt beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure 2'.4'-Dinitro-desoxybenzoin.

x.x-Dinitro-desoxybensoin, a-Dinitrodesoxybensoin $C_{14}H_{10}O_5N_2=O_5N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_4H_4\cdot NO_1$ (S. 437). Die von Golubew (Ж. 13, 23; B. 14, 2067) beschriebene Verbindung ist ein 2.2'-Dinitro-desoxybenzoin enthaltendes Gemisch (Kliegl, Haas, B. 44, 1213).

- 2. β -Oxo-a.a-diphenyl-äthan, Diphenylacetaldehyd $C_{14}H_{19}O = (C_{4}H_{4})_{1}CH \cdot CHO$ (S. 438). Läßt sich mit Silberoxyd zu Diphenylessigsäure oxydieren (Tiffeneau, C. r. 150, 1183). Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid [β - β -Diphenyl-vinyl]-acetat (Ergw. Bd. VI. S. 336).
- 3. a-Oxo-2-methyl-diphenylmethan, 2-Benzoyl-toluol, Phenyl-o-tolyl-keton, 2-Methyl-benzophenon $C_{14}H_{12}O=CH_2\cdot C_4H_4\cdot CO\cdot C_6H_5$ (S. 439). Darst. (Aus Benzol und o-Toluylsäurechlorid . . . (Goldschmidt, Stöcker, B. 24, 2805); vgl. Reddelien, B. 48, 1468). Riecht schwach nach Benzophenon (Cohen, R. 38, 117). Kp₇₆₃: 309,5°; Kp₁₃: 168° (Montagne, van Charante, R. 31, 347); Kp₅: 169° (C.). Leicht löslich in 80°/oigem Alkohol (C.). Emissionsspektrum der Mischungen von Phenyl-o-tolyl-keton mit Chlorbenzol, Xylol oder Methylbenzoat bei Bestrahlung mit Kathodenstrahlen: Goldstein, Verk. phys. Ges. 12 [1910], 382; Phys. Z. 11 [1910], 432. Liefert bei der Reduktion mit Aluminium-amalgam in 80°/oigem Alkohol 2-Methyl-benzhydro! und symm. 2.2'-Dimethyl-benzpinakon (C.). Wird durch Kochen mit alkoh. Kalilauge zu 2-Methyl-benzhydrol reduziert (M., van Ch., R. 31, 347). $C_{14}H_{19}O+HNO_3$. B. Aus Phenyl-o-tolyl-keton und Salpetersäure (D: 1,4) (Reddelien, B. 48, 1467). Öl. Zersetzt sich an der Luft. Hydrolyse durch Salpetersäure (D: 1,362 und 1,326): R.

Phenyl-o-tolyl-ketimid $C_{14}H_{13}N = C_{6}H_{5} \cdot C(:NH) \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}$. B. Durch Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf o-Toluylsäurenitril und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit einem Gemisch von Eis und Ammoniumchlorid (Moureu, Mignonac, C. r. 156, 1806; A. ch. [9] 14, 338). — Ol. Kp₄: 136—137°. $D_{4}^{\mu,5}$: 1,0614. $n_{p}^{\mu,5}$: 1,6065. — $C_{14}H_{12}N + HCl$.

Phenyl-[5-chlor-2-methyl-phenyl]-keton, 5-Chlor-2-methyl-bensophenon $C_{14}H_{11}OCl = CH_2 \cdot C_4H_2Cl \cdot CO \cdot C_4H_3$. B. Aus 4-Chlor-toluol und Benzoylchlorid in Gegenwart von AlCl₂ (AGFA, D. R. P. 267271; C. 1913 II, 2014; Frdl. 11, 201). — Gelbliches Öl. Kp₂₀: 210°.

[3-Chlor-phenyl]-[5-chlor-2-methyl-phenyl]-keton, 5.2'-Dichlor-2-methyl-benzophenon $C_{14}H_{10}OCl_2=CH_2\cdot C_4H_3Cl\cdot CO\cdot C_4H_4Cl\cdot B$. Aus 4-Chlor-toluol und 2-Chlor-benzoylchlorid in Gegenwart von AlCl₂ (AGFA, D. R. P. 267271; C. 1918 II, 2014; Frdl. 11, 201). — Gelbliches Ol. Kp₁₂: 225°. — Gibt mit der berechneten Menge Chlor bei 17°C—180° 5.2'-Dichlor-2-trichlormethyl-benzophenon.

[2-Chlor-phenyl]-[5-chlor-2-trichlormethyl-phenyl]-keton, 5.2'-Dichlor-2-trichlormethyl-benzophenon $C_{14}H_7OCl_5=CCl_3\cdot C_4H_4Cl\cdot CO\cdot C_6H_4Cl\cdot B$. Aus 5.2'-Dichlor-2-methyl-benzophenon und der berechneten Menge Chlor bei 170—180° (AGFA, D. R. P. 267 271; C. 1913 II, 2014; Frdl. 11, 201). — Krystalle (aus Ligroin). F: 117°.

4. a-Oxo-3-methyl-diphenylmethan, 3-Benzoyl-toluol, Phenyl-m-tolyl-keton, 3-Methyl-benzophenon C₁₄H₁₂O = CH₂·C₆H₄·CO·C₆H₅ (S. 440). Riecht schwach nach Benzophenon (Cohen, R. 38, 118). Kp₇₈₁: 320,5—321⁶ (Montagne, van Charante, R. 31, 348); Kp₆: 170⁶ (C.). — Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in 80⁶/₀igem Alkohol 3-Methyl-benzhydrol und symm. 3.3'-Dimethyl-benzpinakon (C.). Wird durch Alkohol im Sonnenlicht zu symm. 3.3'-Dimethyl-benzpinakon reduziert (Böeseken, Cohen, Akad. Amsterdam Versl. 23 [1914/15], 775). Wird durch Kochen mit alkoh. Kalilauge zu 3-Methyl-benzhydrol reduziert (M., van Ch.).

Phenyl-[6-chlor-3-methyl-phenyl]-keton, 6-Chlor-3-methyl-benzophenon $C_{14}H_{11}OCl = CH_2 \cdot C_4H_3Cl \cdot CO \cdot C_4H_4$. Zur Konstitution vgl. F. MAYER, FREUND, B. 55, 2058. — B. Aus p-Chlor-toluol und Benzoylchlorid in Gegenwart von AlCl₂ (Heller, B. 46, 1500). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 35—36°. Sehr leicht löslich.

5. a-Oxo-4-methyl-diphenylmethan, 4-Benzoyl-toluol, Phenyl-p-tolyl-keton, 4-Methyl-benzophenon C₁₄H₁₂O = CH₃·C₆H₄·CO·C₆H₅ (S. 440). B. Bei der Einw. von 1 Mol p-Tolylmagnesiumjodid auf 2 Mol Benzaldehyd (Marshall, Soc. 107, 516). — Über den Polymorphismus des Phenyl-p-tolyl-ketons vgl. SCHAUM, Ch. Z. 34, 417; 38, 258. Krystalloptisches Verhalten beider Formen: Wallerant, C. r. 158, 1474. Viscositäten von Schmelzen der stabilen und der metastabilen Modifikation bei 76,5°: SCHAUM, SCHAELING, KLAUSING, A. 411, 188. Emissionsspektrum von Mischungen von Phenyl-p-tolyl-keton mit Chlorbenzol, Xylol und Methylbenzoat bei Bestrahlung mit Kathodenstrahlen: Goldstein, Verh. phys. Ges. 12 [1910], 382; Phys. Z. 11 [1910], 432. — Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in 80°/eigem Alkohol 4-Methyl-benzhydrol und symm. 4.4'-Dimethyl-benzpinakon (Cohen, R. 38, 118). Wird durch Alkohol im Sonnenlicht zu symm. 4.4'-Dimethyl-benzpinakon reduziert (Börshen, Cohen, Ahad. Amsterdam Versl. 23 [1914/15], 775). Liefert beim Erhitzen mit Hydrazinhydrat und Alkohol auf 130° Phenyl-p-tolyl-ketonhydrazon (Staudinger, Goldstein, B. 49, 1926). Liefert beim Erhitzen mit Diphenyl-keten-Chinolin auf 150° Triphenyl-p-tolyl-åthylen (Staudinger, Kon, A. 384, 96); Geschwindigkeit dieser Reaktion: St., K. — C₁₄H₁₂O + HNO₂. B. Aus Phenyl-p-tolyl-keton und Salpetersäure (D: 1,4) (Reddellen, B. 48, 1467). Nädelchen. F: 13°. Löst sich in Chloroform leicht mit gelber Farbe. Zersetzt sich an der Luft. Wird durch Wasser oder Alkohol sofort gespalten. Hydrolyse durch Salpetersäure (D: 1,362 und 1,326): R.

Phenyl-p-tolyl-ketimid $C_{14}H_{18}N = CH_3 \cdot C_cH_4 \cdot C(:NH) \cdot C_cH_5$. B. Durch Behandeln von p-Toluylsäurenitril mit Phenylmagnesiumbromid und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit einem Gemisch von Eis und NH₄Cl (MOUREU, MIGNONAC, C. τ . 156, 1806; A. ch. [9] 14, 339). — Krystalle. F: 37°. Kp₅: 147°. D_4^{m} : 1,0617. n_5^{m} : 1,6097. — $C_{14}H_{12}N + HCl$.

14, 339). — Arystane. F. G. Large Phenyl-p-tolyl-ketoxim-N-methyläther $C_{15}H_{15}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(C_9H_5) : N(:O) \cdot CH_3$. Existiert in zwei stereoisomeren Formen, entsprechend den Formeln $\begin{array}{c} CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C \cdot C_9H_6 \\ O : N \cdot CH_3 \end{array}$ und $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C \cdot C_9H_6 = C_1 \cdot C_2 \cdot C_3 \cdot C_3 \cdot C_4 \cdot C_4 \cdot C \cdot C_9 \cdot$

 $\mathbf{OH_2} \cdot \mathbf{N} : \mathbf{O}$

a) Niedrigerschmelzende Form. B. Neben dem entsprechenden O-Methyläther bei Einw. von Dimethylsulfut auf das α -Oxim des Phenyl-p-tolyl-ketons in wäßrig-alkoholischer Natronlauge bei 20 $^{\circ}$ und aufeinander folgender Behandlung der erhaltenen Additions-

verbindung' mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge und Schwefelsäure unter Eiskühlung (Semper, Licententent, B. 51, 937). — Täfelchen (aus Ligroin). F: 91—92°. Krystallisiert aus wasserhaltigem Äther in Täfelchen mit $^{1}/_{2}$ H $_{2}$ O vom Schmelzpunkt 66—67,5°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Bensol, schwerer in Ligroin, sehr schwer in Petroläther. — Liefert bei der Reduktion mit Zink und Eisessig eine Verbindung $C_{1p}H_{17}N$, deren Hydrochlorid bei 199—201° schmilzt. Gibt beim Kochen mit verd. Salzsäure Phenyl-p-tolyl-keton und N-Methyl-hydroxylamin. Gibt additionelle Verbindungen mit dem a-Oxim und dem β -Oxim des Phenyl-p-tolyl-ketons.

b) Höherschmelzende Form. B. Neben dem entsprechenden O-Methyläther bei Einw. von Dimethylsulfat auf das β -Oxim des Phenyl-p-tolyl-ketons in wäßrig-alkoholischer Natronlauge bei 20° und aufeinander folgender Behandlung der entstandenen Additionsverbindung mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge und Schwefelsäure unter Eiskühlung (SEMPER, LICHTENSTADT, B. 51, 939). — Krystalle (aus Ligroin). F: 113—114°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, etwas schwerer in Ligroin, schwer in Petroläther. — Gibt beim Kochen mit verd. Salzsäure Phenyl-p-tolyl-keton und N-Methyl-hydroxylamin. Liefert bei der Reduktion mit Zink und Eisessig dasselbe Produkt wie die niedrigerschmelzende Form. Gibt additionelle Verbindungen mit dem α -Oxim und dem β -Oxim des Phenyl-p-tolyl-ketons.

Phenyl-p-tolyl-ketoxime $C_{14}H_{14}ON=CH_{2}\cdot C_{4}H_{4}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_{6}H_{5}$. Zersetzung bei gewöhnlicher Temperatur und beim Erhitzen: Angell, Alessandel, R.~A.~L.~[5] 22 I, 742.

- a) Höherschmetzendes Oxim, a-Oxim C₁₄H₁₅ON = CH₅·C₅H₄·C(:N·OH)·C₄H₅ (S. 441). F: 153-154° (Semper, Lightenstadt, B. 51, 936), 155-156° (Stoermer, B. 44, 667). Geht in alkoh. Lösung bei Bestrahlung mit ultraviolettem Licht in das β-Oxim über (St.). Gibt mit Dimethylsulfat in wäßrig-alkoholischer Natronlauge bei 20° den O-Methyläther und den niedrigerschmelzenden N-Methyläther (S., L.). Verbindung mit der niedrigerschmelzenden Form des Phenyl-p-tolyl-ketoxim-N-methyläthers C₁₄H₁₅ON + C₁₄H₁₅ON. Krystalle (aus Ligroin). F: 106-107° (Semper, Lightenstadt, B. 51, 938, 941). Verbindung mit der höherschmelzenden Form des Phenyl-p-tolyl-ketoxim-N-methyläthers. Krystalle (aus Äther). F: 124-125° (Semper, Lightenstadt, B. 51, 942).
- O-Methyläther $C_{14}H_{15}ON = CH_2 \cdot C_2H_4 \cdot C(C_2H_2) : N \cdot O \cdot CH_2$. B. Beim Behandeln des a-Oxims des Phenyl-p-tolyl-ketons mit Dimethylsulfat in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (SEMPER, LICHTENSTADT, B. 51, 938). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 70,5—72°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser und verd. Säuren.
- b) Niedrigerschmelsendes Owim, β-Owim C₁₄H₁₅ON = CH₅·C₆H₄·C₆·N·OH)·C₆H₆ (S. 441). B. Aus dem a-Oxim bei Bestrahlung der alkoh. Lösung mit ultraviolettem Licht (Stoermer, B. 44, 667). F: 115—116° (St.), 136,5—137,5° (nach mehrfachem Umkrystallisieren aus Alkohol) (Sumper, Lichtenstadt, B. 51, 937). Wird durch Dimethylsulfat in alkoholisch-wäßriger Natronlauge in den O-Methyläther und den höherschmelzenden N-Methyläther übergeführt (S., L.). Verbindung mit der höherschmelzenden Form des Phenyl-p-tolyl-ketoxim-N-methyläthers. Krystalle (aus Petroläther). F: 90° (Sumper, Lichtenstadt, B. 51, 941). Verbindung mit der höherschmelzenden Form des Phenyl-p-tolyl-ketoxim-N-methyläthers. Krystalle (aus Petroläther). F: 81—82,5° (Semper, Lichtenstadt, B. 51, 942).
- O-Methyläther $C_{18}H_{18}ON = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot C(C_6H_5) : N \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln des β -Oxims des Phenyl-p-tolyl-ketons mit Dimethylsulfat in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Semper, Lichtenstadt, B. 51, 939). Öl. Kp₁₆: 184—185°; Kp_{0,5}: 135—136°. Leicht löslich in kaltem Petroläther; unlöslich in verd. Säuren.

Phenyl-p-tolyl-keton-hydrason, 4-Methyl-benzophenonhydrason $C_{14}H_{14}N_3 = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot C(C_0H_4) \cdot N \cdot NH_3$. B. Beim Erhitzen von 4-Methyl-benzophenon und Hydrasin-hydrat in Alkohol auf 130° (Staudingen, Goldbergen, B. 49, 1926). — Krystelle (aus Alkohol). F: 80—81°. Gibt in Benzol mit Quecksilberoxyd Phenyl-p-tolyl-diazomethan.

Phenyl-p-tolyl-diasomethan $C_{14}H_{12}N_3 = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot C(C_4H_4) : N:N. B.$ Aus Phenyl-p-tolyl-keton-hydrason in Bensol durch Oxydation mit Quecksilberoxyd (STAUDINGER, Goldberger, B. 49, 1926). — Violettrote Nadeln. F: ca. 53—55° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Ather und Bensol. — Spaltet beim Aufbewahren oder beim Kochen mit Bensol Stickstoff ab.

Phenyl-[8-chlor-4-methyl-phenyl]-keton, 8-Chlor-4-methyl-bensophenon $C_{14}H_{11}OCl = CH_2 \cdot C_2H_2 \cdot CO \cdot C_4H_2$. Zur Konstitution vgl. de Diesbace, Bulliard, Helv. 7, 627. — B. Aus p-Chlor-toluol und Benzoylchlorid in Gegenwart von AlCl₂ (Heller, B. 46, 1500). — Blättchen (aus Alkohol). F: 82—83°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig 3-Chlor-benzophenon-carbonsäure-(4).

- [2-Chlor-phenyl]-p-tolyl-keton, 2'-Chlor-4-methyl-benzophenon $C_{14}H_{11}OCl = CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4Cl$. B. Aus o-Chlor-benzoylchlorid und Toluol in Gegenwart von AlCl₂ (Cohen, R. 88, 117). Prismen. F: 99,5°. Gibt hei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in 80% igem Alkohol viel 2'-Chlor-4-methyl-benzhydrol und wenig a.a'-Bis-[2-chlor-phenyl]-a.a'-di-p-tolyl-āthylenglykol (Co.). Die letztgenannte Verbindung entsteht auch bei der Rinw. von Alkohol auf 2'-Chlor-4-methyl-benzophenon im Sonnenlicht (Börseken, Cohen, Akad. Amsterdam Versl. 23 [1914/15], 775).
- [4-Chlor-phenyl]-p-tolyl-keton, 4'-Chlor-4-methyl-benzophenon $C_{14}H_{11}OCl=CH_{4}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}Cl.$ B. Aus p-Chlor-benzoylchlorid und Toluol in Gegenwart von AlCl₄ (Cohen, R. 38, 117). Plättehen. F: 118°. Schwer löslich in 80°/oigem Alkohol. Gibt beider Reduktion mit Aluminiumamalgam in 80°/oigem Alkohol quantitativ 4'-Chlor-4-methylbenzhydrol (Co.). Liefert bei der Reduktion mit Zink in alkoholischer, essigsaurer Lösung a.a'-Bis-[4-chlor-phenyl]-a.a'-di-p-tolyl-āthylenglykol (Co.); dieselbe Verbindung entsteht bei der Einw. von Alkohol im Licht (Bözseken, Cohen, Akad. Amsterdam Versl. 23 [1914/15], 775).
- [8-Nitro-phenyl]-p-tolyl-keton, 3'-Nitro-4-methyl-benzophenon $C_{16}H_{11}O_5N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO_5$ (8. 442).
 - S. 442, Z. 3 v. u. statt "Syst. No. 3036" lies "Hptw. Bd. XIV, S. 241".
- 6. 4'-Oxo-4-äthyl-diphenyl, 4-Acetyl-diphenyl, Methyl-diphenylyl-keton, 4-Phenyl-acetophenon $C_{14}H_{12}O=C_{4}H_{4}\cdot C_{0}\cdot CH_{2}^{-1}$) (S. 443). Liefert beim Erhitzen mit festem Ammoniumsulfid im Autoklaven auf 215° Diphenylylessigsäure und Diphenylylessigsäureamid (Willgeroff, Scholtz, J. pr. [2] 81, 394).

4. Oxo-Verbindungen C15H14O.

- 1. a-Oxo-a-y-diphenyl-propan, a-Phenyl-β-benzoyl-dihan, Phenyl-β-phendihyl-keton, β-Phenyl-propiophenon, ω-Benzyl-acetophenon C_{1t}H₁₄O = C₄H₄·CH₂·CO·C₄H₄ (S. 444). B. Beim Überleiten eines Gemisches der Dämpfe von Benzoesaure und Hydrosimtsaure über Fe₃O₃ bei 470—480° (Mailem, Bl. [4] 15, 325) oder über MnO bei 400—450° (Sabatier, Mailer, C. r. 158, 835). Durch Oxydation von a-y-Diphenyl-propylalkohol mit CrO₃ in essignaurer Lösung (Bauer, C. r. 154, 1094). Daret. Man schüttelt eine Lösung von 20,8 g (0,1 Mol) Benzalacetophenon in 150 cm² Äthylacetat in Gegenwart von 0,2 g Platinoxyd-Katalysator mit Wasserstoff, bis 0,1 Mol Wasserstoff absorbiert ist; Ausbeute 81—95° ace Theorie (Organic Syntheses 8 [New York 1928], S. 36). Kp: 360° (M.). Dichte und Viscosität von Lösungen in Isoamylacetat bei 25°: Dunstan, Hildfree, Z. El. Ch. 18, 187. Ultraviolettes Absorptionsspektrum alkoholischer Lösungen: Stobbe, Ebeet, B. 44, 1291. Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 360° zu a-y-Diphenyl-propan reduziert (Sa., Murat, C. r. 158, 762; A. ch. [9] 4, 286).
- y-Chlor-a-oxo-a-y-diphenyl-propan, Phenyl- $[\beta$ -chlor- β -phenyl- $[\beta$ -thyl-keton, ω -[a-Chlor-bensyl-acetophenon $C_{12}H_{12}OCl = C_4H_5 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_4H_5 \cdot (S. 444)$. B. In sehr geringer Menge bei der Kondensetion von Zimtsäurechlorid und Benzol in CS_3 in Gegenwart von AlCl₂ (Kohler, Heritage, Burkley, Am. 44, 65).
- β .y-Dibrom-a-oxo-a.y-diphenyl-propan, Phenyl-[a. β -dibrom- β -phenyl-äthyl-keton, ω -Brom- ω -[a-brom-bensyl]-acetophenon, Bensalacetophenondibromid $C_{18}H_{13}OBr_2=C_0H_5\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_4H_5$.
- a) Hochschmelzende Form, α -Bensalacetophenondibromid $C_{15}H_{16}OBr_3=C_6H_5$ · CHBr·CHbr·CO· C_6H_5 (S. 445). B. Zur Bildung aus Benzalacetophenon und Brom in Chloroform oder CS₂ vgl. SMEDLEY, Pr. chem. Soc. 25 [1909], 259; ABELL, Soc. 101, 1000. In geringer Menge durch Einw. von Bromwasserstoff auf ω -Brom- ω -benzal-acetophenon in Chloroform oder CS₂ (A., Soc. 101, 1001). F: 158° (A.), 159—160° (MARSHALL, Soc. 105, 531). Liefert bei mehrstündigem Kochen mit Kaliumacetat in alkoh. Lösung ω -Brom- ω -benzal-acetophenon (Wislicenus, Schmidt, A. 308, 226; Reynolds, Am. 44, 323; A., Soc. 101, 1002).
- b) Niedrigschmelsende Form, β -Benzalacetophenondibromid $C_{18}H_{19}OBr_8 = C_{\bullet}H_{\bullet}$ ·CHBr·CO·C $_{\bullet}H_{\bullet}$ (8. 445). B. Zur Bildung durch Einw. von Brom auf Benzalacetophenon in Chloroform oder CS $_{\bullet}$ vgl. Smedley, Pr. chem. Soc. 25 [1909], 259; Abelle, Soc. 101, 1000. Durch Einw. von Bromwasserstoff auf ω -Brom- ω -benzal-acetophenon in CS $_{\bullet}$ in besserer Ausbeute als in Chloroform (A., Soc. 101, 1001). F: 122—123° (A.). Wird im Sonnenlicht gelb (A.).

^{&#}x27;) Zur Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerkes [1. I. 1930] veröffentlichten Arbeiten von Dilthey (J. pr. [2] 101, 195) und v. Auwens, Jülicher (B. 55, 2183).

 $\beta.\gamma$ -Dibrom- α -oxo- α -phenyl- γ -[4-chlor-phenyl]-propan, Phenyl - $[a.\beta - dibrom -$

 β -(4-chlor-phenyl)-äthyl]-keton, ω -Brom- ω -[4-chlor-a-brom-bensyl]-acetophenon, [4-Chlor-bensal]-acetophenon-dibromid $C_{11}H_{11}$ OClBr₂ = C_4H_4 Cl·CHBr·CHBr·CO· C_4H_4 .

a) Hochschmelzende Form. B. Neben der niedrigschmelzenden Form aus ω -[4-Chlor-benzal]-acetophenon und Brom in Eisessig (Bodforss, B. 51, 218). — Nadeln (aus Eisessig). F: 178—180°. Ist in Eisessig weniger löslich als die niedrigschmelzende Form. — Zersetzt sich beim Erhitzen auf 190–193°. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 4-Chlor-dibenzoyl-

b) Niedrigschmelzende Form. B. s. o. bei der hochschmelzenden Form. — Nadeln (aus Alkohol). F: 125—126° (Bodforss, B. 51, 218). Ist in Eisessig leichter löslich als die hochschmelzende Form. — Zersetzt sich beim Erhitzen auf 142—143°. Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 4-Chlor-dibenzoylmethan.

 $\beta.\gamma$ -Dichlor-a-oxo-a-phenyl- γ -[3-nitro-phenyl]-propan, Phenyl - [a. \beta - dichlor - β -(3-nitro-phenyl)-äthyl]-keton, ω -Chlor- ω -[a-chlor-8-nitro-bensyl]-acetophenon, [3-Nitro-bensal]-acetophenon-dichlorid $C_{14}H_{11}O_{2}NCl_{2} = O_{2}N \cdot C_{4}H_{4} \cdot CHCl \cdot CHCl \cdot CO \cdot C_{2}H_{4}$. B. Durch Einleiten von HCl in eine Lösung äquimolekularer Mengen ω-Chlor-acetophenon und m-Nitro-benzaldehyd in Eisessig (Bodrorss, B. 52, 144). Aus ω-[3-Nitro-benzal]-acetophenon und Chlor in Eisessig (B.). - Krystalle (aus Alkohol). F: 148°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

 $\beta.y$ -Dibrom-a-oxo-a-phenyl-y-[8-nitro-phenyl]-propan, Phenyl - $[a.\beta$ - dibrom - β -(3-nitro-phenyl)-athyl]-keton, ω -Brom- ω -[a-brom-3-nitro-bensyl]-acetophenon, [3-Nitro-benzal]-acetophenon-dibromid $C_{15}H_{11}O_3NBr_2=O_3N\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_6H_5$ (8. 445). Gibt mit siedender methylalkoholischer Kalilauge [3-Nitro-a-methoxybenzal]-acetophenon (Bodforss, B. 49, 2804). Liefert beim Kochen mit Natriumacetat in Alkohol oder mit Pyridin ω-Brom-ω-[3-nitro-benzal]-acetophenon (S. 263).

2. $\beta - Oxo - a.y - diphenyl - propan$. Dibenzylketon, a.a' - Diphenyl - aceton $C_{18}H_{14}O = C_8H_6 \cdot CH_8 \cdot C_0 \cdot CH_3 \cdot C_8H_6$ (S. 445). B. Durch Überleiten von Phenylessigsaure-Dampf über ThO₂ bei 430—460° (Senderens, C. r. 150, 704, 1337; Bl. [4] 7, 648, 654), bei 400° (Sabatier, Murat, C. r. 155, 385), über FeO oder Fe₂O₂ bei 430—490° (Mailher, C. r. 157, 220; Sa., Mu., C. r. 156, 1953), über MnO bei 400—450° (Sa., Mailher, C. r. 158, 832). Durch Erhitzen von 4.6-Dioxo-3.5-diphenyl-2-benzyl-5.6-diphenyl-7-pyran mit 20° (siger Kalilauge im Rohr auf 150—160° (Wedlering, A. 378, 279). — F: 35° (Sa., Mailher, C. r. 158, 832), 33° (Se.). Kn. : 320° (Se.) Kn. : 320° (Se.) Kn. : 321° (W.) Dighte und Viscosität von Lögungen in Iscomylacetet bei Kp₇₈₂: 329° (SE.); Kp: 331° (W.). Dichte und Viscosität von Lösungen in Isoamylacetat bei 25°: Dunstan, Hilditch, Z. El. Ch. 18, 187. Absorptionsspektrum alkoholischer Lösungen: Purvis, McCleland, Soc. 101, 1516. Emissionsspektrum der festen Lösungen von Dibenzylketon in Chlorbenzol, Xylol und Methylbenzoat bei Bestrahlung mit Kathodenstrahlen: GOLDSTEIN, Verh. phys. Ges. 12 [1910], 382; Phys. Z. 11 [1910], 432. — Verhalten bei Belichtung in absol. Alkohol: Comen, C. 1916 II, 655. Liefert mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 400° a.y-Diphenyl-propan (Sa., Mu., C. r. 158, 761; A. ch. [9] 4, 286), in Gegenwart von stark aktivem Nickel bei 170—175° a.y-Dicyclohexyl-propan (Sa., Mu., C. r. 155, 385; A. ch. [9] 4, 304). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin bei 131°: STAUDINGER, KON, A. 384, 134. Liefert mit Phthalaldehyd in Alkohol in Gegenwart von methylalkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbad 4.6-Diphenyl-1.2-benzo-cycloheptatrien-(1.3.6)-on-(5) (THIELE, WEITZ, A. 377, 8). Dibenzylketon gibt mit Dimethylcarbonat in Gegenwart von Natrium in Ather a.y. Diphenyl-acetessigsäuremethylester (Schronter, B. 49, 2712). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 1216 (SENDERENS, C. r. 150, 1337; Bl. [4] 7, 654).

Dibensylketoxim $C_{18}H_{18}ON = (C_6H_6 \cdot CH_9)_9C: N \cdot OH$ (S. 446). F: 1186 (SENDERENS, C. r. 150, 1337; Bl. [4] 7, 654).

Dibensylketon-semicarbason $C_{14}H_{17}ON_a = (C_4H_5 \cdot CH_2)_2C:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_a$ (S. 447). F: 123° (Senderens, C. r. 150, 1337; Bl. [4] 7, 654), 140° (Staudinger, B. 44, 541), 145—146° (WEDEKIND, A. 878, 279).

Bis-[4-nitro-bensyl]-keton, a.a'-Bis-[4-nitro-phenyl]-aceton $C_{15}H_{12}O_5N_3=O_5N\cdot C_5H_4\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3\cdot C_6H_4\cdot NO_3$ (S. 447). B. Durch Erhitzen von 4.6-Dioxo-3.5-bis-[4-nitro-phenyl]-2-[4-nitro-benzyl]-5.6-dihydro- γ -pyran mit $20^{\circ}/_{\circ}$ iger Kalilauge im Rohr auf 160° (Wedering), A. 378, 291). — Gelbliche Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 205— 206° . Ziemlich schwer löslich in Methanol, Alkohol und Ligroin, leicht in Benzol. — Das Phenylhydrazon zersetzt sich bei 110-112°.

3. a-Oxo-a.f-diphenyl-propan, a-Phenyl-a-benzoyl-dihan, Phenyla-phenathyl-keton, a-Phenyl-propiophenon, ms-Methyl-desoxybenzoin $C_{18}H_{14}O = C_{6}H_{5} \cdot CO \cdot CH(CH_{3}) \cdot C_{6}H_{5} \quad (8.447).$ 8. 447, Z. 19 v. u. statt "58°" lies "53°".

- 4. a-Oxo-2-methyl-dibenzyl, β -Oxo-a-phenyl- β -o-tolyl-dibenzyl-keton, 2-Methyl-desoxybenzoin $C_{15}H_{14}O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Leiten eines Gemisches der Dämpfe von o-Tolylsäure und Phenylessigsäure über Fe₂O₃ bei 470—480° (Malle, Bl. [4] 15, 325). Kp: 318—320°.
- 5. a-Oxo-3-methyl-dibenzyl, β-Oxo-a-phenyl-β-m-tolyl-äthan, m-Tolyl-benzyl-keton, 3-Methyl-desoxybenzoin C₁₅H₁₄O = CH₂·C₆H₄·CO·CH₂·C₆H₅. B. Beim Leiten eines Gemisches der Dämpfe von m-Tolylsäure und Phenylessigsäure über Fe₄O₃ bei 470—480° (Машив, Bl. [4] 15, 325). Blättchen. F: 42°.

Semicarbason $C_{16}H_{17}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. F: 168° (Mailhe, Bl. [4] 15, 325).

- 6. a-Oxo-4-methyl-dibenzyl, β-Oxo-a-phenyl-β-p-tolyl-āthan, p-Tolylbenzyl-keton, 4-Methyl-desoxybenzoin C₁₅H₁₄O = CH₃·C₆H₄·CO·CH₂·C₆H₅ (S. 447). B. Zur Bildung aus Phenylessigsäurechlorid und Toluol in Gegenwart von AlCl₃ vgl. Weiss, M. 40, 394. Beim Leiten eines Gemisches der Dämpfe von p-Toluylsäure und Phenylessigsäure über Fe₄O₅ bei 470—480° (Mailhe, Bl. 15, 325). Aus p-Tolunitril und Benzylmagnesiumchlorid in Ather (Turner, Soc. 107, 1462). Beim Erwärmen von α-Phenyl-α'-[4-methyl-benzoyl]-āthylenglykoldiacetat mit alkoh. Alkali (Jörlander, B. 50, 419). F: 110° (M.; T.), 109° (J.). Liefert mit Brom in siedendem Chloroform p-Tolyl-[α.α-dibrombenzyl]-keton (W.). Liefert beim Kochen mit Benzylchlorid und Natriumāthylat p-Tolyl-[α.β-diphenyl-āthyl]-keton (T.).
- p-Tolyl-benzyl-ketoxim $C_{18}H_{15}ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$ (S. 448). F: 130—131° (Mailhe, Bl. [4] 15, 325), 124° (Turner, Soc. 107, 1462).
- p-Tolyl-benzyl-ketazin $C_{30}H_{28}N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot C(CH_2\cdot C_6H_5):N\cdot N:C(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot C(H_3\cdot (S. 448).$ B. Durch Erhitzen von p-Tolyl-benzyl-keton und Semicarbazidhydrochlorid in wäßr. Alkohol im Rohr auf 180° (Turner, Soc. 107, 1462; Priv.-Mitt.). F: 181°. Schwer löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, unföslich in verd. Säuren. Wird durch konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur, durch konz. Salzsäure bei Siedehitze in p-Tolyl-benzyl-keton übergeführt.
- p-Tolyl-[a.a-dibrom-benzyl]-keton $C_{15}H_{13}OBr_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CBr_3 \cdot C_6H_5$. B. Aus p-Tolyl-benzyl-keton und Brom in siedendem Chloroform (Weiss, M. 40, 395). Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 127,5—128°. Gibt bei der Kalischmelze p-Toluylsäure. Liefert beim Erhitzen mit Alkohol im Rohr auf 140—160° 4-Methyl-benzil.
- p-Tolyl-[2.4-dinitro-bensyl]-keton, 2'.4'-Dinitro-4-methyl-desoxybensoin $C_{18}H_{13}O_5N_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)_3$. B. Aus 2.4-Dinitro-phenylessigsäurechlorid und Toluol in CS_3 in Gegenwart von AlCl $_3$ (PFEIFFER, A. 412, 303). Hellbräunlich gelbe Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 135—136°. Leicht löslich in Benzol und Alkohol, schwer in Ligroin. Wurde einmal in Form von hellgelben Blättchen oder Nadeln vom Schmelzpunkt 95—96° erhalten; diese Form ging allmählich in die bei 135—136° schmelzende Form über. Gibt mit Anilin ein Additionsprodukt.
- 7. a-Oxo- β . β -diphenyl-propan, a.a-Diphenyl-propionaldehyd, Methyl-diphenyl-acetaldehyd $C_{15}H_{14}O = (C_0H_5)_9C(CH_3) \cdot CHO$ (S. 448). Kp₁₀: 163—164°; Kp₂₀: 191—193° (Faworski, \mathcal{H} . 50, 77; C. 1923 III, 668). Liefert beim Behandeln mit tert.-Butylmagnesiumchlorid in Äther β . β -Diphenyl-propylalkohol.
- 8. a-Oxo-2.4-dimethyl-diphenylmethan, asymm. Benzoyl-m-xylol, Phenyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-keton, 2.4-Dimethyl-benzophenon C₁₈H₁₄O = (CH₃)₂C₄H₃·CO·C₄H₅·(S. 449). B. 'Aus m-Xylol, Benzoylchlorid und frisch bereitetem AlCl₃(... Elbs, J. pr. [2] 35, 469}; AGFA, D. R. P. 267271; C. 1913 II, 2014; Frdl. 11, 202). Kinetik der Bildung aus m-Xylol und Benzoylchlorid in Gegenwart einiger Halogenide der Erdalkalimetalle, des Zinks und Quecksilbers bei 155—160°: Menschutkin, Ж. 47, 1853; C. 1916 II, 315. Durch Einw. von 1 Mol Phenylmagnesiumbromid auf 1 Mol Chlorcyan in Ather, Umsetzung des Reaktionsproduktes mit ca. 1 Mol 2.4-Dimethyl-phenylmagnesiumbromid und nachfolgende Hydrolyse (Grignard, Bellet, Courtot, A. ch. [9] 12, 382). Kp₁₅: 186—189° (Gr., B., C.); Kp₁₀: 180° (AGFA). Verhalten beim Chlorieren bei 170—190°: AGFA.
- **2'-Chlor-2.4-dimethyl-bensophenon** $C_{15}H_{13}OCl = (CH_3)_2C_6H_3\cdot CO\cdot C_6H_4Cl.\cdot B$. Aus o-Chlor-benzoylchlorid und m-Xylol in Gegenwart von AlCl₃ (AGFA, D. R. P. 267271; C. 1913 II, 2014; Frdl. 11, 201). Flüssigkeit. $Kp_{10}\colon 210^6$. Liefert mit der berechneten Menge Chlor bei 170—190° 2'-Chlor-2.4-bis-trichlormethyl-benzophenon.
- **2'-Chlor-2.4-bis-trichlormethyl-benzophenon** $C_{15}H_7OCl_7 = (OCl_3)_2C_6H_3\cdot CO\cdot C_6H_4Cl$. B. Aus 2'-Chlor-2.4-dimethyl-benzophenon und der berechneten Menge Chlor bei 170—190°

- (AGFA, D. R. P. 267271; C. 1913 II, 2014; Frdl. 11, 201). Gelbliches Pulver. Liefert beim Erhitzen mit verd. Natronlauge oder beim Verrühren mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur 2'-Chlor-benzophenon-dicarbonsäure-(2.4). Verhalten beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure: AGFA.
- 9. a-Oxo-2.2'-dimethyl-diphenylmethan, Di-o-tolyl-keton, 2.2'-Dimethyl-benzophenon C₁₅H₁₄O = CH₃·C₄H₄·CO·C₆H₄·CO₂. B. Durch Kinw. von 3 Mol c-Tolyl-magnesiumbromid auf 1 Mol Chloroyan in Äther, Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Eis und Salzsäure und Erwärmen der wäßr. Lösung auf dem Wasserbad (GRIGNARD, BELLET, COURTOT, A. ch. [9] 12, 381). Prismen (aus Alkohol). F: 72°. Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln außer Ligroin.
- Oxim $C_{15}H_{15}ON = CH_{2} \cdot C_{4}H_{4} \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_{4}H_{4} \cdot CH_{2}$. B. Aus 2.2'-Dimethyl-benzophenon und einem Überschuß von Hydroxylamin in Kalilauge (Grignard, Bellet, Courtot, A. ch. [9] 12, 381). Prismen (aus Alkohol). F: 105°.
- 10. a-Oxo-4.4'-dimethyl-diphenylmethan, Di-p-tolyl-keton, 4.4'-Di-methyl-benzophenon C₁₈H₁₄O = CH₃·C₂H₄·CO·C₄H₄·CH₃ (S. 451). B. Aus Di-p-tolyl-dichlormethan durch Wasserdampf-Destillation (Gomergo, Todd, Am. Soc. 39, 2392) oder durch Kochen mit Eisessig (Börseren, R. 24, 4; Cohen, R. 38, 118). Durch Einw. von 3 Mol p-Tolylmagnesiumbromid auf 1 Mol Chlorcyan, Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Eis und Salzsäure und Erhitzen der wäßr. Lösung auf dem Wasserbad (Grignard, Beillet, Courtot, A. ch. [9] 12, 380). F: 95° (Co.), 94—95° (Ge., B., C.), 93° (Go., T.). Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in 80°/pigem Alkohol 4.4'-Dimethyl-benzhydrol und 4.4'.4". Tetramethyl-benzpinakon (Co.). Wird durch Alkohol im Sonnenlicht zu 4.4'.4". Tetramethyl-benzpinakon reduziert (Börseren, Cohen, Akad. Amsterdam Versl. 23 [1914/15], 775). Liefert beim Erhitzen mit PCl₃ auf 105—120° Di-p-tolyl-dichlormethan (G., T.). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin bei 131°: Staudinger, Kon, A. 384, 96.
- 4.4'-Dimethyl-bensophenon-diphenylacetal, Diphenoxy-di-p-tolyl-methan $C_{27}H_{24}O_3=(CH_3\cdot C_4H_4)_2C(O\cdot C_4H_5)_3$. B. Aus Di-p-tolyl-dichlormethan und Phenol in Benzol bei Zimmertemperatur (Gomeng, Todd, Am. Soc. 39, 2394). Krystalle (aus ammoniakhaltigem Alkohol). F: 132—133°. Schwer löslich in Alkohol, löslich in Petroläther, sehr leicht löslich in Ather, Benzol, CCl_4 und Aceton. Wird durch verd. Salzsäure auf dem Wasserbad in 4.4'-Dimethyl-benzophenon und Phenol gespalten.
- 4.4'- Dimethyl bensophenonimid $C_{15}H_{15}N = (CH_2 \cdot C_2H_4)_2C:NH$. B. Das Hydrochlorid entsteht bei der Einw. von 3 Mol p-Tolylmagnesiumbromid auf 1 Mol Chlorcyan in Ather und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Eis und Salzsäure (GRIGNARD, BELLET, COURTOT, A. ch. [9] 12, 380). $C_{15}H_{15}N + HCl$. Nadeln (aus Chloroform + Äther). Zersetzt sich bei 180—190°. Löslich in Wasser. Beim Erhitzen der wäßr. Lösung entsteht 4.4'-Dimethyl-benzophenon.
- 4.4'-Dimethyl-bensophenonhydrason $C_{18}H_{18}N_9=(CH_3\cdot C_8H_4)_8C:N\cdot NH_2$. B. Durch Erhitzen von Di-p-tolyl-keton und Hydrazinhydrat in Alkohol auf 150° (STAUDINGER, GOLDSTEIN, B. 49, 1924). Krystalle (aus Alkohol). F: 108—110°. Liefert bei der Oxydation mit Quecksilberoxyd in Benzol Di-p-tolyl-diazomethan (s. u.).
- 4.4'-Dimethyl-diphenylketasin, Di-p-tolyl-ketasin $C_{20}H_{20}N_2 = (CH_2 \cdot C_0H_4)_C : N \cdot C(C_0H_4 \cdot CH_2)_2$. B. Aus Di-p-tolyl-diazomethan bei vorsichtigem Erhitzen im Hochvakuum oder beim Kochen der benzolischen Lösung (Staudinger, Goldstein, B. 49, 1925). Krystalle (aus Eisessig). F: 190—191°.
- Di-p-tolyl-diasomethan $C_{15}H_{14}N_3 = (CH_3 \cdot C_4H_4)_3C:N:N.$ B. Durch Oxydation von 4.4'-Dimethyl-benzophenonhydrazon mit Quecksilberoxyd in Benzol (Staudinger, Goldstein, B. 49, 1924). Tiefviolette Krystalle (aus Äther). F: 101°. Ziemlich schwer löslich in Petroläther. Verpufft beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (Sr., G.); kurz vor der Zersetzung tritt ein blaues Leuchten auf (Staudinger, Antens, Pyenninger, B. 49, 1935). Ist im Dunkeln monstelang haltbar (Sr., G.). Die Lösungen in Äther und Petroläther sind sehr beständig (Sr., G.). Beim Aufbewahren der Lösungen in CS₂ entsteht Tetra-p-tolyläthylen (Sr., G.). Geht bei vorsichtigem Erhitzen im Hochvakuum oder beim Kochen der benzolischen Lösung in Di-p-tolyl-ketazin über (Sr., G.).
- 11. Derivat eines Dimethyl-benzophenons mit ungewisser Stellung der Methylgruppen.
- x.x'-Dichlor-x.x'-dimethyl-bensophenon $C_{18}H_{19}OCl_a=CH_a\cdot C_aH_aCl\cdot CO\cdot C_aH_aCl\cdot CH_a$. B. Durch Oxydation des aus o-Chlor-toluol und Formaldehyd erhaltenen x.x'-Dichlor-x.x'-dimethyl-diphenylmethans (Ergw. Bd. V, S. 290) mit Chromylchlorid in CS_a (NAST-JUKOW, Andrejew, 3K. 47, 557; C. 1916 I, 935). Krystalle (aus Alkohol). F: 132—133°.

12. 4'-Oxo-4-propyl-diphenyl, 4-Propionyl-diphenyl, Athyl-diphenylylketon, 4-Phenyl-proptophenon C₁₈H₁₄O = C₈H₄·C₈H₄·CO·CH₂·CH₃·). B. Aus Diphenyl und Propionylchlorid in CS₂ in Gegenwart von AlCl₃ auf dem Wasserbade (Willgerodt, Scholtz, J. pr. [2] 81, 396). — Blätter (aus Alkohol). F: 89°. Kp: 344°. — Liefert beim Erhitzen mit festem Ammoniumsulfid im Autoklaven β -Diphenylyl propionsäure und β-Diphenylyl-propionsäureamid. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 1223.

Oxim $C_{18}H_{18}ON = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot C(C_2H_5) : N \cdot OH.$ Blättchen (aus Alkohol). F: 159° (WILLGERODT, SCHOLTZ, J. pr. [2] 81, 396). Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther.

13. I^{\bullet} -Oxo-1-[penten-(1)-yl]-naphthalin, Athyl-[β -naphthyl-(1)-vinyl]keton $C_{15}H_{14}O = C_{10}H_7 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot CH_9 \cdot CH_3$.

Äthyl- $\{\beta$ -[2-chlor-naphthyl-(1)]-vinyl}-keton $C_{15}H_{13}OCl = C_{10}H_{6}Cl\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot B$. Aus 2-Chlor-naphthaldehyd-(1) und Methyläthylketon in alkoholischwäßriger Kalilauge (Sachs, Brigl, B. 44, 2104). — Nadeln (aus Alkohol). F: 74°. Leicht löslich in Äther, heißem Alkohol, Benzol und Chloroform. — Liefert bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in Ather Athyl-{β-[2-chlor-naphthyl-(1)]-äthyl}-keton. Die rotbraune Lösung in konz. Schwefelsäure entfärbt sich auf Zusatz von Salpetersäure fast vollständig.

 $\mathbf{Semicarbason} \ C_{16}H_{16}ON_{3}Cl = C_{10}H_{6}Cl \cdot CH \cdot CH \cdot C(C_{2}H_{5}) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_{2}. \ \ Nadeln \ (aus$ Methanol). F: 185° (SACHS, BRIGL, B. 44, 2104). Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

5. Oxo-Verbindungen $C_{16}H_{16}O$.

 a-Oxo-a.δ-diphenyl-butan, a-Phenyl-γ-benzoyl-propan, Phenyl- $[\gamma-phenyl-propyl]-keton, \gamma-Phenyl-butyrophenon <math>C_{16}H_{16}O=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO\cdot C_6H_3.$

Phenyl- $[\gamma$ -brom- β -nitro- γ -phenyl-propyl]-keton, γ -Brom- β -nitro- γ -phenyl-butyrophenon $C_{16}H_{16}O_3NBr=C_6H_5\cdot CH(NO_3)\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von Bromwasserstoff auf 3-Nitro-1-phenyl-2-benzoyl-cyclopropan in Eisessig (Kohler, Engelbrecht, Am. Soc. 41, 1382). — Platten (aus Aceton + Ather). F: 115—116°. Zersetzt sich bei 120°. — Gibt bei der thermischen Zersetzung 3-Brom-2.5-diphenyl-furan. Liefert beim Kochen mit Ammoniumbromid in Methanol 2.5-Diphenyl-furan.

[4-Brom-phenyl] - [y-chlor- β -nitro-y-phenyl-propyl]-keton, y-Chlor-4-brom- β -nitro-y-phenyl-butyrophenon $C_{14}H_{13}O_3NClBr = C_6H_5 \cdot CHCl \cdot CH(NO_3) \cdot CH_4 \cdot CO \cdot C_6H_4Br$. B. Durch Einw. von Chlorwasserstoff auf 3-Nitro-1-phenyl-2-[4-brom-benzoyl]-cyclopropan vom Schmelzpunkt 131° in Alkohol bei 0° (KOHLER, WILLIAMS, Am. Soc. 41, 1650). — Nadeln (aus Alkohol und Benzol). F: 133°. Leicht löslich in Chloroform, Aceton und Benzol, schwer in Alkohol und Ather, unlöelich in Ligroin. - Liefert in siedendem Alkohol 5-Phenyl-2-[4-brom-phenyl]-furan. Gibt mit Kaliumacetat in Alkohol hochschmelzendes und niedrigschmelzendes 4-Brom- β -[α -chlor-benzal]-propiophenon.

[4-Brom-phenyl]-[γ -brom- β -nitro- γ -phenyl-propyl]-keton, 4. γ -Dibrom- β -nitro- γ -phenyl-butyrophenon $C_{16}H_{13}O_3NBr_3=C_6H_6\cdot CHBr\cdot CH(NO_3)\cdot CH_3\cdot CO\cdot C_6H_4Br.$ a) Höherschmelzende Form. B. Beim Eintragen der beiden 3-Nitro-1-phenyl-

2-[4-brom-benzoyl]-cyclopropane (F: 131° und 162°) in mit Bromwasserstoff gesättigten Eisessig (Kohler, Williams, Am. Soc. 41, 1652). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 144º (Zers.). — Liefert beim Kochen mit Alkohol 5-Phenyl-2-[4-brom-phenyl]-furan.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Beim Sättigen der Lösungen der beiden 3-Nitro-1-phenyl-2-[4-brom-benzoyl]-cyclopropane (F: 131° und 162°) in Eisessig mit Bromwasserstoff bei 0° (Kohler, Williams, Am. Soc. 41, 1652). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 133°. — Liefert beim Kochen mit Alkohol 5-Phenyl-2-[4-brom-phenyl]-furan. Gibt mit Brom höherschmelzendes und niedrigerschmelzendes [4-Brom-phenyl]-[a. γ -dibrom- β -nitro- γ -phenyl-propyl]-keton. Liefert bei der Einw. von Kaliumscetat in Alkohol 4-Brom- β -nitro- β -benzal-propiophenon.

[4-Brom-phenyl]- $[a\gamma$ -dibrom- β -nitro- γ -phenyl-propyl]-keton, 4. $a\gamma$ -Tribrom- β -nitro- γ -phenyl-butyrophenon $C_{14}H_{12}O_3NBr_3=C_4H_5\cdot CHBr\cdot CH(NO_2)\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_4H_4Br.$ a) Höherschmelzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form bei tage-

langem Kochen einer gesättigten Lösung von 3-Nitro-1-phenyl-2-[4-brom-benzoyl]-cyclopropan vom Schmelspunkt 131° in CCl, mit Brom im Sonnenlicht (KOHLER, WILLIAMS, Am. Soc. 41, 1653). Neben der niedrigerschmelzenden Form aus [4-Brom-phenyl]-[y-brom-

¹⁾ Die Konstitution dieser von WILLGERODT, SCHOLTZ (J. pr. [2] 81, 396) als 3-Propionyldiphenyl beschriebenen Verbindung ist in Analogie aum entsprechenden Methyl-diphenyl-keton (vgl. S. 237 Anm.) angenommen; vgl. s. F. MAYER, MÜLLER, B. 60, 2281; allerdings wollen WILLGERODT, SCHOLTZ bei der Oxydation des Ketons 3-Phenyl-benzoesäure erhalten haben.

β-nitro-y-phenyl-propyl]-keton vom Schmelzpunkt 133° und Brom (K., W.). — Krystalle (aus CCl.). F: 162-163°. Liefert bei der Einw. von Kaliumjodid [4-Brom-phenyl]-[\beta-nitro- γ -phenyl- α -propenyl]-keton.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. – Platten (aus Benzol). F: 137° (Kohler, Williams, Am. Soc. 41, 1653).

2. a-Oxo-a,y-diphenyl-butan, β-Phenyl-a-benzoyl-propan, Phenyl-[β -phenyl-propyl]-kelon, β -Phenyl-butyrophenon $C_{16}H_{16}O=C_{4}H_{5}\cdot CH(CH_{5})\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$.

Phenyl - $[\gamma - \text{nitro} - \beta - \text{phenyl} - \text{propyl}]$ - keton, $\gamma - \text{Nitro} - \beta - \text{phenyl}$ - butyrophenon $C_{16}H_{15}O_3N = O_2N \cdot CH_3 \cdot CH(C_4H_5) \cdot CH_3 \cdot CO \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus Benzalzcetophenon und Nitromethan in Gegenwart von Natriummethylat in Methanol bei ca. 40° (Kohler, Am. Soc. 38, 893). — Nadeln (aus Alkohol). F: 103°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und heißem Alkohol, sohwer in kaltem Alkohol und Ather, unlöslich in Petroläther. — Liefert mit Brom in Chloroform höherschmelzendes und niedrigerschmelzendes a Brom-y-nitro- β -phenylbutyrophenon und geringe Mengen einer Verbindung $C_{1e}H_{1e}O_2NBr_2^{-1}$) vom Schmelzpunkt 105°. Das Natriumsalz gibt mit Brom in Chloroform höherschmelzendes und niedrigerschmelzendes γ -Brom- γ -nitro- β -phenyl-butyrophenon. Bei der Einw. von Brom auf γ -Nitro- β -phenyl-butyrophenon in methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung entsteht γ - γ -Dibrom- γ -nitro- β -phenyl-butyrophenon. — NaC₁₆H₁₆O₈N. Mikrokrystallinisches Pulver. Wird durch Wasser und Säuren in das freie Keton übergeführt.

Semicarbason $C_{17}H_{18}O_9N_4=O_9N\cdot CH_3\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH_3\cdot C(C_6H_5):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Platten. F: 165° (Kohler, Am. Soc. 38, 893).

[4-Brom-phenyl]-[y-nitro- β -phenyl-propyl]-keton, 4-Brom-y-nitro- β -phenyl-butyrophenon $C_{16}H_{14}O_2NBr=O_2N\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_4Br$. B. Aus 4-Brom-w-benzal-acetophenon und der Natriumverbindung des Nitromethans in Alkohol (Kohler, WILLIAMS, Am. Soc. 41, 1646). Aus den 3 stereoisomeren 3-Nitro-1-phenyl-2-[4-brom-benzoyl]-cyclopropanen bei der Reduktion mit Zinkstaub und 80% igem Alkohol (K., W., Am. Soc. 41, 1650). — Nadeln (aus Alkohol und Benzol). F: 101—102°. Schwer löslich in Ligroin und Alkohol, leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform. — Liefert mit Brom in CCl. höherund Alkohol, leicht löslich in Ather, Benzol und Chloroform. — leierer mit Brom in CCl₄ nonerschmelzendes und niedrigerschmelzendes [4-Brom-phenyl]—[a-brom- γ -nitro- β -phenyl-propyl]-keton und geringe Mengen einer Verbindung $C_{16}H_{18}O_{3}NBr_{3}$ vom Schmelzpunkt 91° und einer Verbindung $C_{16}H_{18}O_{3}NBr_{3}$ vom Schmelzpunkt 138—139°. Die Natriumverbindung gibt mit Brom in CCl₄ [4-Brom-phenyl]- $[\gamma$ -brom- γ -nitro- β -phenyl-propyl]-keton und geringe Mengen einer bei 99–102° schmelzenden Verbindung. Fügt man zu einer methylalkoholischen Lösung von [4-Brom-phenyl]-[γ -nitro- β -phenyl-propyl]-keton abwechselnd kleine Mengen Natrium-methylat und Brom, so entsteht [4-Brom-phenyl]-[γ -dibrom- γ -nitro- β -phenyl-propyl]-keton.

Semicarbason $C_{17}H_{17}O_2N_4Br = O_2N\cdot CH_2\cdot CH(C_2H_2)\cdot CH_2\cdot C(C_2H_4Br):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 168—169° (Zers.) (Kohler, Williams, Am. Soc. 41, 1646). Schwer löslich in Benzol und Aceton, sehr schwer in Alkohol.

Phenyl-[a-broin- γ -nitro- β -phenyl-propyl]-keton, a-Brom- γ -nitro- β -phenyl-

butyrophenon $C_{10}H_{14}O_{2}NBr = O_{2}N \cdot CH_{3} \cdot CH(C_{0}H_{3}) \cdot CHBr \cdot CO \cdot C_{0}H_{3}$.

a) Höherschmelzende Form. B. Neben großen Mengen der niedrigerschmelzenden Form und anderen Produkten bei der Einw. von Brom auf γ -Nitro- β -phenyl-butyrophenon in Chloroform beim Erwärmen oder in Gegenwart von Aceton (KOHLEB, Am. Soc. 88, 896). Aus der niedrigerschmelzenden Form durch Einw. von HBr in alkoh. Lösung (K., ENGELBEECHT, Am. Soc. 41, 1381). In geringer Menge bei der Kinw. von Diäthylanilin oder Toluidin auf die niedrigerschmelzende Form in Methanol (K., E.). — Tafeln (aus Alkohol). F: 129° (K., Am. Soc. 46, 510). — Liefert mit KI in siedendem Methanol a-Jod-γ-nitro-β-phenyl-butyrophenon (K.). Gibt mit Kaliumacetat in Alkohol 3-Nitro-1-phenyl-2-benzoyl-cyclopropan (K.; K., E.).

b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. — Nadeln (aus Alkohol). F: 108° (Kohler, Am. Soc. 38, 896; 48, 510; K., Engelbergert, Am. Soc. 41, 1381). — Geht unter der Einw. von HBr in alkoh. Lösung in die höherschmelzende Form über (K., E.). Bei der Einw. von Diäthylanilin oder Toluidin auf die methylalkoholische Lösung entstehen ebenfalls geringe Mengen der höherschmelsenden Form (K., E.). Liefert mit KI in siedendem Methanol α -Jod- γ -nitro- β -phenyl-butyrophenon (K.). Gibt mit Kaliumaestat in Alkohol 3-Nitro-1-phenyl-2-henzoyl-cyclopropan (K.; K., E.).

Phonyl-[y-brom-y-nitro- β -phonyl-propyl]-keton, y-Brom-y-nitro- β -phonyl-butyrophonon $C_{1a}H_{14}O_aNBr=O_aN\cdot CHBr\cdot CH(C_aH_a)\cdot CH_a\cdot CO\cdot C_aH_a$.

a) Höherschmelsende Form. B. Noben der niedrigerschmelsenden Form durch Einw,

von Brom in CCl, auf die Natriumverbindung von γ -Nitro- β -phenyl-butyrophenon (Kohler.

²⁾ Zur Konstitution vgl. KOELER, Am. Soc. 46, 509.

Am. Soc. 38, 894). — Platten oder Nadeln (aus Methanol). F: 936. — Liefert in Natrium

methylat-Lösung mit Brom γ.γ-Dibrom-γ-nitro-β-phenyl-butyrophenon.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. Nadeln (aus Methanol). F: 90° (KOHLER, Am. Soc. 38, 894). — Liefert in Natriummethylat Lösung mit Brom $\gamma.\gamma$ -Dibrom- γ -nitro- β -phenyl-butyrophenon. Liefert mit Brom in Chloroform beim Erwärmen oder in Gegenwart von Aceton a.y-Dibrom-y-nitro- β -phenyl-butyrophenon.

[4-Brom-phenyl]-[a-brom-γ-nitro-β-phenyl-propyl]-keton, 4.a-Dibrom-γ-nitro-

 β -phenyl-butyrophenon $C_{1g}H_{1g}O_{g}NBr_{g}=O_{g}N\cdot CH_{g}\cdot CH(C_{g}H_{g})\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_{g}H_{g}Br.$ a) Höherschmelzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form und anderen Produkten bei der Einw. von Brom auf [4-Brom-phenyl]- $[y\cdot$ nitro- β -phenyl-propyl]-keton in. CCl₄ (Kohler, Williams, Am. Soc. 41, 1647). — Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 114,5—115,5°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol, Aceton und Chloroform. — Liefert mit KI in siedendem Alkohol [4-Brom-phenyl]-[a-jod-γ-nitro-β-phenyl-propyl]-keton, Gibt in Alkohol bei der Einw. von Kaliumacetat 3-Nitro-1-phenyl-2-[4-brom-benzoyl]-cyclo-propan vom Schmelzpunkt 131.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. — Tafeln (aus Alkohol). F: 105—106° (Kohler, Williams, Am. Soc. 41, 1647). — Liefert mit

KI in siedendem Alkohol [4-Brom-phenyl]- $[a-jod-y-nitro-\beta-phenyl-propyl]$ -keton.

[4-Brom-phenyl]-[y-brom-y-nitro- β -phenyl-propyl]-keton, 4.y-Dibrom-y-nitro- β -phenyl-butyrophenon $C_{12}H_{12}O_2NBr_2=O_2N\cdot CHBr\cdot CH(C_2H_2)\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_2H_2Br$. B. Durch Einw. von Brom in CCl_4 auf die Natriumverbindung des [4-Brom-phenyl]-[y-nitro- β -phenyl-propyl]-ketons (Kohler, Williams, Am. Soc. 41, 1647). — Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 127°. — Wird durch KI zu [4-Brom-phenyl]-[y-nitro- β -phenyl-propyl]-keton reduziert. Gibt mit Kaliumacetat in Alkohol 3-Nitro-1-phenyl-2-[4-brom-benzoyl]-cyclopropan vom Schmelzpunkt 115°.

Phenyl-[a,y-dibrom-y-nitro- β -phenyl-propyl]-keton, a,y-Dibrom-y-nitro- β -phenyl-butyrophenon $C_{1e}H_{1e}O_2NB_{1e}=O_2N\cdot CHBr\cdot CH(C_eH_e)\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_eH_e$. B. Aus niedrigerschmelzendem γ -Brom- γ -nitro- β -phenyl-butyrophenon und Brom in Chloroform beim Erwarmen oder in Gegenwart von Aceton (KOHLER, Am. Soc. 38, 897). — Nadeln (aus Alkohol). F: 130°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther, leicht in Aceton und Chloroform. -Gibt mit KI in siedendem Alkohol a-Jod-γ-nitro-β-phenyl-butyrophenon und andere Produkte (K.). Beim Kochen mit Zinkstaub in Alkohol entstehen geringe Mengen 3-Nitro-1-phenyl-2-benzoyl-cyclopropan (S. 268) (K.; vgl. K., Engelbrecht, Am. Soc. 41, 1381).

Phenyl-[y,y]-dibrom y-nitro- β -phenyl-propyl] -keton, y,y-Dibrom y-nitro- β -phenyl-butyrophenon $C_{1a}H_{1a}O_{3}NBr_{a}=O_{3}N\cdot CBr_{a}\cdot CH(C_{a}H_{5})\cdot CH_{a}\cdot CO\cdot C_{a}H_{5}$. B. Durch Einw. von Brom auf höherschmelzendes und auf niedrigerschmelzendes y-Brom-y-nitro- β -phenyl-butyrophenon in Natriummethylat-Lösung (Kohler, Am. Soc. 38, 895). Durch Einw. von Brom auf γ -Nitro- β -phenyl-butyrophenon in Natriummethylat-Lösung (K.). Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 160-162° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Ather, leicht in Chloroform. — Liefert mit Brom in Chloroform im Sonnenlicht oder in Gegenwart von Aceton a.y.y.Tribrom-y-nitro-β-phenyl-butyrophenon.

[4-Brom-phenyl]-[y.y-dibrom-y-nitro- β -phenyl-propyl]-keton, 4.y.y-Tribrom-y-nitro- β -phenyl-butyrophenon $C_{14}H_{12}O_3NBr_4=O_2N\cdot CBr_4\cdot CH(C_4H_5)\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_4H_4Br$. B. Durch abwechselnde Zugabe kleiner Mengen Natriummethylat und Brom zu einer methylalkoholischen Lösung von [4-Brom-phenyl]-[y-nitro-β-phenyl-propyl]-keton (Kohler, Williams, Am. Soc. 41, 1648). — Platten oder Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 144—146°. Geht bei der Einw. von KI zunächst in [4-Brom-phenyl] - $[\gamma \cdot \text{brom} \cdot \gamma \cdot \text{nitro} \cdot \beta \cdot \text{phenyl}]$ propyl]-keton und schließlich in [4-Brom-phenyl]- $[\gamma$ -nitro- β -phenyl-propyl]-keton über.

Phenyl-[$a\gamma.\gamma$ -tribrom- γ -nitro- β -phenyl-propyl]-keton, $a\gamma.\gamma$ -Tribrom- γ -nitro- β -phenyl-butyrophenon $C_{16}H_{12}O_2NBr_3=O_4N\cdot CBr_2\cdot CH(C_6H_6)\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_6H_6$. B. Aus $\gamma.\gamma$ -Dibrom- γ -nitro- β -phenyl-butyrophenon und Brom in Chloroform im Sonnenlicht oder in Gegenwart von Aceton (Kohler, Am. Soc. 38, 897). — Nadeln (aus Chloroform). F: 185°. Schwer löslich in Ather, Alkohol und kaltem Chloroform, leicht in siedendem Chloroform.

Phenyl-[a-jod-y-nitro- β -phenyl-propyl]-keton, a-Jod-y-nitro- β -phenyl-butyro-phenon $C_{1e}H_{1e}O_{2}NI = O_{2}N \cdot CH_{e} \cdot CH(C_{e}H_{e}) \cdot CHI \cdot CO \cdot C_{e}H_{e}$. B. Durch Einw. von KI auf die höherschmelzende oder auf die niedrigerschmelzende Form des a-Brom-y-nitro- β -phenyl-butyrophenons in siedendem Methanol (Kohler, Am. Soc. 38, 896). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 123°.

[4-Brom-phenyl]-[a-jod-y-nitro-β-phenyl-propyl]-keton, 4-Brom-a-jod-y-nitro- β -phenyl-butyrophenon $C_{16}H_{18}O_{2}NBrI = O_{2}N \cdot CH_{2} \cdot CH(C_{2}H_{2}) \cdot CHI \cdot CO \cdot C_{6}H_{4}Br.$ B. Durch Einw. von KI auf die höherschmelzende oder die niedrigerschmelzende Form des [4-Brom-Phenyl]-[q-brom-y-nitro-β-phenyl-propyl]-ketons in siedendem Alkohol (KOHLER, WILLIAMS, Am. Soc. 41, 1648). - Gelbliche Platten (aus Alkohol). F: 110°.

- 3. $a Oxo \beta methyl a.y diphenyl propan, a Benzyl propiophenon, <math>\omega$ -Methyl- ω -benzyl-acetophenon $C_{16}H_{16}O = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(CH_4) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot (S. 453)$. B. (Aus ω -Benzyl-acetophenon . . . (Haller, Bauer, C. r. 149, 8); A. ch. [8] 28, 399). Aus Propiophenon durch sufcinander folgende Einw. von Natriumamid und Benzylchlorid (H., B., C. r. 158, 828). Kp₁₈: 187—188°.
- Oxim $C_{10}H_{17}ON = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot C_0H_5$. F: 85° (Mailes, Bl. [4] 15, 325).
- 5. γ -Oxo-a-phenyl- γ -m-tolyl-propan, m-Tolyl- β -phendthyl-keton, 3-Methyl- β -phenyl-propiophenon $C_{14}H_{14}O=CH_2\cdot C_4H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_4H_5$. B. Beim Leiten eines Gemisches der Dämpfe von m-Tolyylsäure und Hydrozimtsäure über Fe_2O_3 bei 470—480 $^{\circ}$ (Mailhe, Bl. [4] 15, 325). Kp: 345—347 $^{\circ}$.
- 6. a-Oxo-a-phenyl-y-m-tolyl-propan, Phenyl- $[\beta-m-tolyl-athyl]$ -keton, $\beta-m$ -Tolyl-propiophenon $C_{16}H_{16}O=CH_{1}\cdot C_{4}H_{4}\cdot CH_{1}\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot C_{6}H_{8}$.
- $a\beta$ -Dibrom - β -m-tolyl-propiophenon $C_{1e}H_{14}OBr_{2}=CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_{4}H_{5}$. B. Aus ω -[3-Methyl-benzal]-acetophenon und 1 Mol Brom in Chloroform (Giva, G. 46 I, 293). Nadeln (aus Petroläther). F: 127—128°. Leicht löslich in Benzol, Äther und Petroläther, löslich in Alkohol. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine gelbliche Färbung.
- 7. γ -Oxo-a-phenyl- γ -p-tolyl-propan, p-Tolyl- β -phenäthyl-keton, 4-Methyl- β -phenyl-propiophenon $C_{14}H_{14}O=CH_1\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CH_1\cdot CH_2\cdot C_0H_3\cdot B$. Beim Leiten eines Gemisches der Dämpfe von p-Toluylsäure und Hydrozimtsäure über Fe_2O_2 bei 470—480° (Mailhe, Bl. [4] 15, 325). Krystalle. F: 69°.
- 8. $a'-Oxo-a-āthyl-dibenzyl, a-Oxo-a.\beta-diphenyl-butan, a-Phenyl-a-benzoyl-propan, Phenyl-fa-phenyl-propyl]-keton, a-Phenyl-butyro-phenon, ms-Athyl-desoxybenzoin <math>C_{14}H_{14}O=C_0H_4\cdot CH(C_2H_4)\cdot CO\cdot C_4H_4$ (8. 453). B. Bei der Einw. von eiskalter konz. Schwefelsäure auf a-Athyl-hydrobenzoin (Ergw. Bd. VI, S. 493), neben Athyl-benzhydryl-keton (Orechow, Bl. [4] 25, 183; Tiffeneau, O., C. r. 171, 401; Bl. [4] 29, 424). Nadeln (aus Alkohol). F: 56—57°.
- Semicarbason $C_{17}H_{19}ON_3 = C_0H_5 \cdot CH(C_2H_5) \cdot C(C_0H_5) \cdot N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 159—161° (Orechow, Bl. [4] 25, 184).
- 9. a-Oxo-3.4-dimethyl-dibenzyl, Benzyl- $\{3.4$ -dimethyl-phenyl $\}$ -keton, 3.4-Dimethyl-desoxybenzoin $C_{1e}H_{1e}O = (CH_2)_2C_eH_3 \cdot CO \cdot CH_4 \cdot C_eH_5 \cdot (S. 454)$. B. Beim Erwärmen von a-Phenyl-a'- $\{3.4$ -dimethyl-benzoyl $\}$ -äthylenglykoldiacetat mit alkoh. Kalilauge (Jörlander, B. 50, 1460).
- 10. $a-0xo-4.4'-dimethyl-dibenzyl, p-Tolyl-[4-methyl-benzyl]-keton, 4.4'-Dimethyl-desoxybenzoin, Desoxy-p-toluoin <math>C_{16}H_{16}O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot CO\cdot COMMON (Syst. No. 677a)$ durch Erhitzen unter stark vermindertem Druck (Curtus, Kasther, J. pr. [2] 83, 222). Krystalle (aus Alkohol). F: 102°. Kp₁₀: 202—210°. Liefert mit Hydrazinhydrat auf dem Wasserbad p-Tolyl-[4-methyl-benzyl]-ketazin.
- p-Tolyl-[4-methyl-bensyl]-ketasin $C_{22}H_{32}N_2 = CH_2 \cdot C_2H_4 \cdot CH_2 \cdot C(C_2H_4 \cdot CH_3): N \cdot N : C(C_2H_4 \cdot CH_2) \cdot CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot CH_3$. Aus Desoxy-p-toluoin und Hydrasinhydrat auf dem Wasserbad (Curtius, Kather, J.pr. [2] 83, 223). Gelbe Nädelchen. F: 155—156°.
- ms.ms-Dibrom-4.4'-dimethyl-desoxybensoin, ms.ms-Dibrom-desoxy-p-toluoin $C_{16}H_{14}OBr_2 = CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot CBr_4 \cdot CO \cdot C_0H_4 \cdot CH_2$. B. Durch Kinw. von Brom auf p-Tolylp-toluyl-diazomethan in CCl_4 (Curtus, Kastner, J. pr. [2] 83, 224). Blättchen (aus Ather). F: 120°.
- 11. β -Oxo-a.s-diphenyl-butan, a-Propionyl-diphenylmethan, Äthyl-benshydryl-keton $C_{14}H_{14}O=(C_4H_4)_2CH\cdot CO\cdot CH_4\cdot CH_5$. Zur Konstitution vgl. Thypenau, Orechow, C. r. 171, 401; Bl. [4] 29, 424. B. Neben ms-Athyl-desoxybenzoin durch Kinw. von eiskalter konz. Schwefelsäure auf a-Athyl-hydrobenzoin (Ergw. Bd. VI, S. 493) (O., Bl. [4] 25, 183; T., O., C. r. 171, 401; Bl. [4] 29, 427). Krystalle. F: 32—33°.
- Semicarbason $C_{17}H_{19}ON_3 = (C_0H_5)_3CH \cdot C(C_9H_5) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 191—192° (Оквоноw, Bl. [4] 25, 184).
- 12. γ -0 ∞ 0- β . β -diphenyl-butan. Methyl- β u.a-diphenyl-dthyl]-keton, a-Methyl-a.a-diphenyl-aceton $C_{12}H_{14}O = (C_0H_0)_0O(CH_0) \cdot CO \cdot CH_1$ (8. 465). B. Aus

- a.a-Dimethyl-a'.a'-diphenyl-athylenglykol durch Einw. von Acetanhydrid in Gegenwart von wenig konz. Schwefelesure (Parry, Soc. 99, 1172; vgl. Merrwein, A. 396, 260 Anm.) oder bei der Einw. von kalter konz. Schwefelsäure (ERDMANN, Dissertation [Rostock 1910], S. 71; M., A. 896, 259) oder beim Erwärmen mit ca. 65% iger Schwefelsäure (P., Soc. 107, 115). — F: 41° (E.; M.; P., Soc. 107, 115), 44–45° (P., Soc. 99, 1172). Kp₁₈: 180° (P., Soc. 107, 115); Kp_{1e}: 176° (M.). — Last sich mit Natriumhypobromit-Lösung zu a.a-Diphenyl-propionsaure oxydieren (M.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol a-Methyl-\(\beta.\beta\)-diphenyl-propylalkohol (M., A. 405, 174 Anm. 1).
- 13. a Oxo 2.4.6 trimethyl diphenylmethan, eso Benzoyl mesitylen, Phenyl-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-keton, Phenylmesitylketon, 2.4.6-Trimethyl-benzophenon $C_{16}H_{16}O=(CH_1)_2C_4H_1\cdot CO\cdot C_6H_1\cdot (S.~457)$. $C_{14}H_{16}O+HNO_3$. B. Aus 2.4.6-Trimethyl-benzophenon und Salpetersäure (D: 1,4) (Reddelien, B. 48, 1468). Ol. Hydrolyse durch Salpetersaure (D: 1,362 und 1,326): R.
- 14. 4¹-Oxo-4-butyl-diphenyl, 4-Butyryl-diphenyl, Propyl-diphenylyl-keton, 4-Phenyl-butyrophenon C_{1e}H_{1e}O = C_eH_e·C_eH_e·C_eH_e·CO·CH₂·CH₃·CH₂·D. B. Aus Diphenyl und Butyrylchlorid in CS₂ in Gegenwart von AlCl₃ (Willgebodt, Scholtz, J. pr. [2] 81, 398). Blättchen (aus Alkohol und Ather). F: 74°. Kp: 354—355°. Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. — Liefert beim Erhitzen mit festem Ammoniumsulfid im Autoklaven auf 200° y-Diphenylyl-buttersaure und y-Diphenylylbuttersäureamid. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 94°.

Oxim $C_{16}H_{17}ON = C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Gelbe Blättehen (aus Alkohol). F: 100° (WILLGERODT, SCHOLTZ, J. pr. [2] 81, 398).

15. $\gamma - Oxo - \beta - methyl - \gamma - diphenylyl - propan, 4 - Isobutyryl - diphenyl,$ Isopropyl-diphenylyl-keton, 4-Phenyl-isobutyrophenon C₁₆H₁₆O = C₆H₅·C₆H₄·C₆CO·CH(CH₂)₂¹). B. Aus Diphenyl und Isobutyrylchlorid in CS₂ in Gegenwart von AlCl₂ auf dem Wasserbad (WILLGERODT, SCHOLTZ, J. pr. [2] 81, 400). — Blättchen (aus Alkohol). F: 56°. Kp: 346-347°. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 99°.

Oxim $C_{16}H_{17}ON = C_6H_6 \cdot C_6H_6 \cdot C_4 \cdot C_4 \cdot C_5 \cdot C_6 \cdot$ in Alkohol.

6. Oxo-Verbindungen $C_{17}H_{18}O$.

1. a-Oxo-a.s-diphenyl-pentan, a-Phenyl-s-benzoyl-butan, Phenyl-s-benzoyl-butan, Phenyl-s-benzoyl-butyl-keton $C_{11}H_{18}O=C_{4}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot CO\cdot C_{4}H_{5}$. B. Aus Cinnamalacetophenon durch Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol (Borsche, B. 45, 51) oder in Aceton (Straus, A. 898, 299). Durch Oxydation von a-Oxy-a.e-diphenyl-pentan mit K₂Cr₂O₂ in schwefelsaurer Lösung (Sr., A. 898, 305). — Nadeln (aus Methanol). F: 47° (B., Wollemann, B. 45, 3721), 45—45,2° (Sr.). Gelegentlich wurde aus dem Oxim eine bei 24,5—25,2° schmelzende Form erhalten, die im Laufe einiger Tage in die höherschmelzende Form überging (Sr.). Kp₁₈: 225—226° (B.); Kp₁₈₋₈₀: 205—206° (Sr.). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln außer Petroläther und kaltem Methanol. — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol a-Oxy-a.s-diphenyl-pentan (Sr., A. 898, 303; B., W., B. 45, 3722).

Dimethylacetal $C_{19}H_{24}O_{2} = C_{4}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot C(O \cdot CH_{2})_{2} \cdot C_{4}H_{5}$: B. Durch Reduktion des Dimethylacetals des Cinnamalacetophenons mit Wasserstoff unter 1,5 Atm. Uberdruck in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol (STRAUS, A. 898, 309). Ol. Kpac: 194-197. - Liefert beim Kochen mit Methanol und Salzeaure a-Oxo-a e-diphenylpentan.

Oxim C₁₇H₁₈ON = C₂H₅·CH₅·CH₂·CH₅·CH₅·CH₅·C(:N·OH)·C₄H₅.

a) Höher sohmelzende Form. Krystalle (aus verd. Methanol oder Petroläther). F: 81—82° (Borsons, B. 45, 51), 79—80,2° (STRAUS, A. 393, 302). — Wird durch PCl₅ in Ather bei Wasserbadtemperatur in das Anilid der 5-Phenyl-n-valeriansäure umgelagert (B.).

b) Niedrigerschmelzende Form. Nadeln (aus Petroläther). F: 65,5-67° (STRAUS,

A. 393, 302).

β.γ.δ.ε-Tetrabrom-a-oxo-a.ε-diphenyl-pentan C₁₇H₁₅OBr₄=C₆H₅·CHBr·CHBr·CHBr·CHBr·CHBr·CO·C₆H₅. B. Aus Cinnamalacetophenon und 2 Mol Brom in Chloroform (Giua, G. 46 I, 292). — Nadeln (aus Benzol). F: 176° (Zers.). Löslich in Alkohol, Ather und Aceton. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rosa Färbung.

¹⁾ Die Konstitution ist in Analogie sum entsprechenden Methyl-diphenylyl-keton (S. 237) angenommen worden.

2. γ -Owo-a.s-diphenyl-pentan, Di- β -phendthyl-keton, a.a'-Dibenzyl-aceton $C_{17}H_{19}O=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot C_{6}H_{5}\cdot (S.~457)$. B. Durch Reduktion von a-Benzyl-a'-benzal-aceton mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidem Palladium in Alkohol (Borsone, WOLLEMANN, B. 45, 3720). Aus Dibenzalaceton bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidem Palladium in Alkohol (Borsche, B. 45, 48; B., W., B. 45, 3719) oder durch Reduktion mit Natriumamalgam in alkoholischer, essigsaurer Lösung (HALLER, C. r. 154, 556; H., BAUER, A. ch. [8] 28, 404). Durch Überleiten von Hydrozimtsäure-Dampf über ThO₂ bei 430—450° (SENDERENS, C. r. 150, 704; 152, 385; Bl. [4] 7, 649; 9, 952), über ThO₂ oder MnO bei 400° (SABATIER, MURAT, A. ch. [9] 4, 295), über Fe₂O₂ bei 430—490° (Mainer, C. r. 157, 221; Bl. [4] 15, 325). Durch Erhitzen von 4.6-Dioxo-3.5-dibenzyl-2-β-phensisch et al. (1998). **athyl-5.6-dihydro-y-pyran mit Kalilauge im Rohr auf 120° (WEDEKIND, A. 378, 285). — Kp: 348° (Sa., Mu.), 347° (M., Bl. [4] 15, 325); Kp, 347, 5° (korr.) (Se., C. r. 152, 385; Bl. [4] 9, 952); Kp₁₈: 224° (B.); Kp₁₃: 205—208° (H.; H., B.); Kp₁₃: 206° (B., W.). D²₄: 1,0356 (Se.). — Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart eines sohwach aktiven Nickel-Praparates bei 180° (Sa., Mu., C. r. 156, 1951; A. ch. [9] 4, 295) oder mit amalgamiertem Zink und Salzsaure (CLEMMENSEN, B. 47, 681) a.s-Diphenyl-pentan. Gibt bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol γ -Oxy-a.s-diphenyl-pentan (B., W.). Liefert in Äther bei Einw. von Natriumamid und Methyljodid γ -Oxo- β - β . δ -tetramethyl-a.s-diphenyl-pentan (H.; H., B.).

Oxim $C_{17}H_{19}ON = (C_9H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2)_2C : N \cdot OH$ (S. 458). F: 95—96° (Borsche, B. 45, 49; WEDEKIND, A. 378, 285), 940 (MAILHE, Bl. [4] 15, 325), 910 (HALLER, BAUER, A. ch. [8] 28, 405).

Semicarbason $C_{18}H_{21}ON_3 = (C_8H_8 \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2C: N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 118° (nach vorheriger Sinterung) (WEDEKIND, A. 378, 285), 105° (SENDERENS, C. r.

Bis-[a. β -dichlor- β -phenyl-äthyl]-keton, Dibensalacetontetrachlorid $C_{17}H_{14}OCl_4=C_4H_5\cdot CHCl\cdot CO\cdot CHCl\cdot CHCl\cdot C_4H_5\cdot B$. Durch Einleiten von überschüssigem Chlor in eine Suspension von Dibensalaceton in Tetrachlorkohlenstoff bei Zimmertemperatur (Hell-THALER, A. 406, 170; vgl. ARNDT, NACHTWEY, B. 59, 1073). — Nadeln (aus Eisessig). F: 138—139^o (H.). Leicht löslich in Benzol, löslich in Alkohol (H.). — Liefert beim Kochen mit wasserfreiem Natriumacetat in Alkohol a.a'-Dichlor-a.a'-dibenzal-aceton (H.).

 $a.\beta.e$ -Tribrom- γ -oxo-a.e-diphenyl-pentan, [β -Brom- β -phenyl-äthyl]- $[a.\beta$ -dibrom- β -phenyl-äthyl]-keton $C_{17}H_{15}OBr_{2}=C_{e}H_{5}\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CHBr\cdot C_{e}H_{5}$ (S. 458). B. Durch Einw. von Bromwasserstoff und PBr₅ auf Dibenzalaceton in CS₂ oder Äther (STRAUS, A. 374, 182). — F: 136° (Zers.).

Bis-[a, β -dibrom- β -phenyl-äthyl]-keton, Dibensalacetontetrabromid $C_{17}H_{14}OBr_4=(C_0H_5\cdot CHBr\cdot CHBr)_0CO$ (8. 468). Gibt beim Kochen mit 4 Mol alkoh. Kalilauge ein Ol, das beim Erhitzen mit konz. Salzsäure a.a'-Diphenyl-y-pyron und Athylchlorid liefert (Vor-Länder, Meyer, B. 45, 3356). Liefert beim Kochen mit wasserfreiem Natriumacetat und Alkohol oder bei der Einw. von Pyridin bei gewöhnlicher Temperatur a.a'-Dibrom-a.a'-di-benzal-aceton (Hellthaler, A. 406, 164).

 $a.\beta.\beta.\delta.s$ - Pentabrom - γ - oxo - a.s - diphenyl - pentan, $[a.\beta$ -Dibrom- β -phenyl- \ddot{a} thyl]- $[a.a.\beta$ -tribrom- β -phenyl-athyl]-keton, Dibensalbromacetontetrabromid $C_{17}H_{13}OBr_{s} =$ $\tilde{C}_0H_5\cdot CHBr\cdot CBr_0\cdot CO\cdot \tilde{C}HBr\cdot CHBr\cdot C_0H_5$. B. Aus a-Brom-a.a'-dibenzal-aceton oder $\beta.\delta.e$ -Tribrom-y-oxo-a.e-diphenyl-a-amylen und den berechneten Mengen Brom in CCl. (HELLTHALER, A. 406, 160). — Prismen (aus Eisessig). F: ca. 184 (Zers.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, weniger löslich in Aceton und Eisessig, schwer in Methanol und Alkohol, fast unlöslich in Äther und Petroläther. — Liefert bei der Einw. von Natriumacetat in siedendem Alkohol a.a'-Dibrom-a.a'-dibenzal-aceton (H., A. 406, 167).

3. a-Oxo-a. γ -diphenyl-pentan, Phenyl- β -phenyl-butyl β -keton, β -Phenyl-valerophenon $C_{17}H_{18}O=CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$.

Phenyl- $[\gamma$ -nitro- β -phenyl-butyl]-keton, γ -Nitro- β -phenyl-valerophenon $C_{17}H_{17}O_2N=CH_2\cdot CH(NO_2)\cdot CH(C_2H_2)\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_0H_2$.

a) Höherschmelzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form durch Kondensation von Benzalacetophenon mit der Natriumverbindung des Nitroathans in absol. Alkohol und Zersetzung der entstandenen Natriumsalze mit Säure (Kohler, Am. Soc. 38, 897). — Starke Nadeln oder Platten (aus Äther). F: 100°.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. -

Feine Nadeln (aus Ather). F: 72° (Kohler, Am. Soc. 38, 897).

Phenyl-[y-brom-y-nitro- β -phenyl-butyl]-keton, y-Brom-y-nitro- β -phenyl-valerophenon C_1 , H_1 , O_2 NBr = CH_2 · $CBr(NO_2)$ · $CH(C_2H_4)$ · CH_2 · CO · C_3H_4 .

a) Niedrigerschmelzende Form. B. Neben der höherschmelzenden Form bei Zugabe

der berechneten Menge Natriummethylat zu einer heißen Lösung von Benzalacetophenon

und Nitroathan in Methanol und nachfolgender Einw. von Brom unter Kühlung (Kohler,

Am. Soc. 38, 898). — Nadeln (aus Chloroform und Alkohol). F: 117° (K., Priv.-Mitt.). Schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Chloroform.

b) Höherschmelzende Form. B. s. o. bei der niedrigerschmelzenden Form. — Nadeln (aus Alkohol). F: 160° (KOHLER, Am. Soc. 38, 898). Leichter löslich in Alkohol als die niedrigerschmelzende Form.

4. α-Oxo-α-phenyl-β-benzyl-butan, α-Phenyl-β-benzoyl-butan, α-Benzylbutyrophenon, ω -Athyl- ω -benzyl-acetophenon $C_{17}H_{18}O = C_{4}H_{5}$. CH₅·CH₆·CH_{(C₁}H₅). CO·C₄H₅. B. Durch aufeinanderfolgende Einw. von Natriumamid und Benzylchlorid auf Propyl-phenyl-keton in Ather (HALLER, BAUER, C. r. 150, 1476; 158, 829). — Kp14: 1830 bis 1858; Kp₁₇: 191—192°.

Oxim $C_{17}H_{19}ON = C_6H_6 \cdot CH_2 \cdot CH(C_8H_6) \cdot C(C_6H_6) : N \cdot OH$. Nadeln. F: 70° (Haller, Bauer, C. r. 150, 1476).

5. β -Oxo- γ . γ -diphenyl-pentan, Methyl-[a.a-diphenyl-propyl]-keton, a-Athyl-a.a-diphenyl-aceton $C_{17}H_{18}O=CH_3\cdot CH_2\cdot C(C_0H_8)_2\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Eintragen von a-Methyl-a-āthyl-a'.a'-diphenyl-āthylenglykol in eiskalte Schwefelsäure (Meer-WEIN, A. 419, 157). — Blättchen (aus Petroläther). F: 27°. Kp₁₁: 179°. — Liefert bei der Oxydation mit Natriumhypobromit a.a-Diphenyl-buttersaure. Gibt beim Erhitzen mit Natronkalk auf 2000 Essigsäure und a.a-Diphenyl-propan.

Semicarbason $C_{18}H_{31}ON_3 = CH_3 \cdot CH_3 \cdot C(C_4H_5)_3 \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 199—200° (MEERWEIN, A. 419, 157).

- 6. a-Oxo-2.4.2'.4'-tetramethyl-diphenylmethan, Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-keton, 2.4.2'.4'-Tetramethyl-benzophenon C₁₇H₁₈O = (CH₃)₃C₄H₃·CO·C₄H₃(CH₃)₄ (S. 461). Kp₁₀: 190°; nⁿ₈: 1,5876 (COHEN, R. 38, 119). Leicht löslich in Alkohol (Co.). Liefert bei aufeinanderfolgender Oxydation mit verd. Salpetersäure und alkal. KMnO₄-Lösung Benzophenon-tetracarbonsäure-(2.4.2'.4') (MILLS, Proc. Cambridge Soc. 18 [1915], 149). Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in 80°o]ejem Alkohol hauptsätzlich 3.44'. Tetramethyl benzhirdel und Oktamethyl konzuineles (CO.) sächlich 2.4.2'.4'-Tetramethyl-benzhydrol und Oktamethyl-benzpinakon (Co.).
- δ-Oxo-β-methyl-δ-diphenylyl-butan, 4-Isovaleryl-diphenyl, Isobutyldiphenylyl-keton, 4-Phenyl-isovalerophenon $C_{17}H_{18}O = C_4H_5 \cdot C_4H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot$ CH(CH₂)₂1). B. Aus Isovalerylchlorid und Diphenyl in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von AlČl₂ (Willgerodt, Scholtz, J. pr. [2] 81, 401). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 63°. Kp: 356°. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 102,5°.

Oxim $C_{17}H_{19}ON = C_0H_0 \cdot C_0H_0 \cdot C(\cdot N \cdot OH) \cdot CH_0 \cdot CH(CH_0)_0$. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 131° (WILLGERODT, SCHOLTZ, *J. pr.* [2] 81, 401). Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

7. Oxo-Verbindungen $C_{18}H_{20}O$.

1. *-Oxo- β -methyl- γ .*-diphenyl-pentan, Phenyl- $[\beta$ -phenyl-isoamyl]-keton, β -Phenyl-isocaprophenon $C_{18}H_{20}O = (CH_3)_2CH \cdot CH(C_4H_8) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_8$.

β-Nitro-s-oxo-β-methyl-y.s-diphenyl-pentan, y-Nitro-β-phenyl-isocaprophenon C₁₈H₁₉O₂N = (CH₂)₂C(NO₂)·CH(C₂H₃)·CH₂·CO·C₄H₅. B. Aus Benzalacetophenon und 2-Nitro-propan in Methanol in Gegenwart von wenig Natriummethylat (Kohler, Am. Soc. 38, 899). — Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). F: 167°. Schwer löslich in Alkohol und Ather, leicht in Benzol und Chloroform. — Liefert mit Brom in Chloroform höherschmelzendes und niedrigerschmelzendes α -Brom- γ -nitro- β -phenyl-isocaprophenon. Wird durch Natrium in Benzol zersetzt. Zersetzt sich in konz. Natriumalköholat-Lösung unter Bildung von Benzalscetophenon, der Natriumverbindung des 2-Nitro-propans, NaNO₂ und anderen Verbindungen.

 δ -Brom- β -nitro-s-oxo- β -methyl- γ .s-diphenyl-pentan, α-Brom- γ -nitro- β -phenyl-isocaprophenon $C_{16}H_{16}O_2NBr=(CH_3)_2C(NO_2)\cdot CH(C_4H_5)\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_6H_5$.

a) Höherschmelzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form bei der Einw. von Brom auf γ-Nitro-β-phenyl-isocaprophenon in Chloroform (Kohler, Am. Soc. 38, 900). — Dünne Platten (aus Chloroform + Alkohol). F: 165°. Schwer löslich in siedendem Alkohol und in kaltem Chloroform.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. — Prismen (aus Chloroform + Alkohol). F: 125° (Концев, Am. Soc. 38, 900). Leicht löslich

in heißem Alkohol.

¹⁾ Die Konstitution ist in Analogie sum entsprechenden Methyl-diphenylyl-keton (S. 237) angenommen worden.

2. a-Oxo-β-methyl-a-y-diphenyl-pentan, γ-Phenyl-β-benzoyl-pentan, a-Methyl-β-phenyl-valerophenon C₁₈H₂₀O = CH₃·CH₃·CH(C₄H₅)·CH(CH₃)·CO·C₄H₅.

B. Bei Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf a-Propyliden-propiophenon (REYNOLDS, Am. 44, 318). Durch Einw. von Äthylmagnesiumbromid auf a-Benzal-propiophenon (R.).

- Nadeln (aus Methanol). F: 60,5°. Kp₂₀: 202-204°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Chloroform.

Oxim $C_{18}H_{31}ON = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(C_4H_5) \cdot CH(CH_3) \cdot C(C_4H_5) : N \cdot OH$. Platten (aus Alkohol). F: 119° (REYNOLDS, Am. 44, 319).

- 3. $a-Oxo-\beta-methyl-a-phenyl-\beta-benzyl-butan$, $\beta-Benzyl-\beta-benzyl-butan$, a-Methyl-a-benzyl-butyrophenon, $\omega-Methyl-\omega-dthyl-\omega-benzyl-acetophenon$ $C_{18}H_{20}O=C_4H_5\cdot C(CH_3)(C_2H_5)\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus ω -Methyl- ω -āthyl-acetophenon durch aufeinanderfolgende Einw. von Natriumamid und Benzylohlorid in Benzol (Dumesnil, C. r. 158, 111; A. ch. [9] 8, 84). Viscose Flüssigkeit. Kp₁₆: 201°. Unlöslich in Wasser, mischbar mit den meisten organischen Lösungsmitteln. Färbt sich an der Luft allmählich gelb. Liefert mit Natriumamid in siedendem Xylol a-Methyl-a-āthyl-hydrozimtsäuresmid und β -Benzyl-butan.
- 4. $a-Oxo-\beta.\beta-dimethyl-a-phenyl-\gamma-o-tolyl-propan, <math>\beta-Methyl-a-o-tolyl-\beta-benzoyl-propan, a-[2-Methyl-benzyl]-isobutyrophenon, a.a-Dimethyl-\beta-o-tolyl-propiophenon <math>C_{18}H_{80}O=CH_3\cdot C_4H_4\cdot CH_3\cdot C(CH_3)_2\cdot CO\cdot C_4H_5$. B. Aus Isobutyrophenon durch aufeinanderfolgende Einw. von Natriumamid und o-Xylylbromid in Ather (Haller, Bauer, C. r. 153, 22; A. ch. [8] 28, 401). Ol. Kp₁₅: 199—200°. Liefert beim Erhitzen mit der berechneten Menge Natriumamid in Benzol a.a-Dimethyl- β -o-tolyl-propionsaureamid (H., B., C. r. 153, 24; A. ch. [9] 1, 20).
- 5. $a-Oxo-\beta.\beta-dimethyl-a-phenyl-\gamma-m-tolyl-propan, \beta-Methyl-a-m-tolyl-\beta-benzoyl-propan, <math>a-[3-Methyl-benzyl]-isobutyrophenon, a.a-Dimethyl-\beta-m-tolyl-propiophenon <math>C_{18}H_{20}O=CH_3\cdot C_0H_4\cdot CH_3\cdot C(CH_3)_2\cdot CO\cdot C_0H_4$. B. Aus Isobutyrophenon durch sufeinanderfolgende Einw. von Natriumamid und m-Xylybromid in Benzol (Haller, Bauer, C. r. 153, 22; A. ch. [8] 28, 401). Ol. Kp₁₃: 196—197°. Liefert beim Erhitzen mit der berechneten Menge Natriumamid in Benzol a.a-Dimethyl- β -m-tolyl-propionsäureamid (H., B., C. r. 153, 24; A. ch. [9] 1, 21).
- 6. $a-Oxo-\beta.\beta-dimethyl-a-phenyl-\gamma-p-tolyl-propan$, $\beta-Methyl-a-p-tolyl-\beta-benzoyl-propan$, a-[4-Methyl-benzyl]-isobutyrophenon. $a.a-Dimethyl-\beta-p-tolyl-propiophenon$ $C_{12}H_{20}O=CH_3\cdot C_4H_4\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CO\cdot C_4H_4$. B. Aus Isobutyrophenon durch aufeinanderfolgende Einw. von Natriumamid und p-Xylylbromid in Ather (Haller, Bauer, C. r. 153, 23; A. ch. [8] 28, 402; [9] 9, 23 Anm.). Krystalle (aus Alkohol). F: 46-47°. Kp₁₂: 200-202°. Liefert beim Erhitzen mit der berechneten Menge Natriumamid in Benzol a.a-Dimethyl- β -p-tolyl-propionsäureamid (H., B., C. r. 153, 24; A. ch. [9] 1, 22).
- 7. $a'-Oxo-a-iso\,butyl-dibenxyl$, $s-Oxo-\beta-methyl-s.s-diphenyl-pentan$, Phenyl-[a-phenyl-isoamyl]-keton, a-Phenyl-isoaaprophenon, ms-Isobutyl-desoxybenzoin $C_{18}H_{20}O=(CH_2)_{2}CH\cdot CH_{3}\cdot CH(C_{4}H_{4})\cdot CO\cdot C_{4}H_{4}$ (S. 462). B. Durch Eintragen von a-Isobutyl-hydrobenzoin in eiskalte konzentrierte Schwefelsäure (Orechow, Bl. [4] 25, 186). Prismen (aus Alkohol). F: 77,5—78°. Kp₂₁: 199—202°.
- 8. $a-Oxo-a-phonyl-\gamma-[4-isopropyl-phonyl]-propan, \beta-[4-isopropyl-phonyl]-propiophonon, <math>\omega-Cuminyl-acetophenon$ $C_{18}H_{20}O=(CH_2)_2CH\cdot C_4H_4\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CO\cdot C_4H_5$.
- β.γ-Dibrom-α-oxo-α-phenyl-γ-[4-isopropyl-phenyl]-propan, α.β-Dibrom-β-[4-isopropyl-phenyl]-propiophenon, Cuminalacetophenondibromid $C_{12}H_{12}OBr_2 = (CH_2)_2CH \cdot C_4H_4 \cdot CHBr \cdot CO \cdot C_4H_4$. B. Aus Cuminalacetophenon und 1 Mol Brom in Chloroform (Bodross, B. 52, 145). Nadeln (aus Essigester). F: 119—119,δ°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Einwirkung von methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung: B.
- 9. $a-0\infty-2.4.6.3'.5'$ -pentamethyl-diphenylmethan, eso-Mesitoyl-mesitylen, 2.4.6.3'.5'-Pentamethyl-bensophenon $C_{12}H_{12}O=(CH_4)C_2H_5\cdot CO\cdot C_2H_3(CH_2)_2$ (S. 462). Gibt bei 6-tägigem Kochen und Oxydation des oberhalb 360° übergehenden Destillats geringe Mengen 1.3.5.7-Tetramethyl-anthrachinon (SEER, M. 38, 41).

8. Oxo-Verbindungen C₁₉H₂₂O.

1. γ -Owo-a. η -diphenyl-heptan, [β -Phendthyl]-[δ -phenyl-butyl]-keton $C_{12}H_{12}O=C_4H_4$ ·CH₂·CC₂·CO·[CH_2]₄·C₄H₄. B. Durch Hydrierung von Benzal-cinnamal-aceton (Borsche, B. 45, 52) oder von γ -Oxo-a. η -diphenyl-a-heptylen in Gegenwart von

- kolloidalem Palladium in alkoh. Lösung (B., Wollemann, B. 45, 3724). Kp₁₄: 239° (B.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol γ-Oxy-a.q-diphenyl-heptan (B., W.). Gibt ein bei 122—123° schmelzendes Phenylsemicarbazon (Syst. No. 1632) (B.).
- ζ-Oxo-a-phenyl-ζ-p-tolyl-hexan, p-Tolyl-[ε-phenyl-n-amyl]-keton,
 4-Methyl-ε-phenyl-caprophenon C₁H₂₂O = C₂H₃·(CH₃)-CO·C₄H₄·CH₂. B. Aus
 3-Phenyl-capronsäurechlorid und Toluol in Gegenwart von AlCl₃ (v. Braun, Deutsch,
 B. 45, 2183). Kp₁₄: 248—252°. Gibt bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure im Rohr bei 250° Terephthalsäure.
- 3. $a-Oxo-\beta-methyl-a-phenyl-\beta-benzyl-pentan$, $\beta-Benzyl-\beta-benzoyl-pentan$, a-Methyl-a-benzyl-valerophenon, $\omega-Methyl-\omega-propyl-\omega-benzyl-acetophenon$ $C_{19}H_{19}O=CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot C(CH_3)(CH_6\cdot C_6H_6)\cdot CO\cdot C_6H_6$. B. Aus ω -Methyl- ω -propyl-acetophenon durch aufeinanderfolgende Einw. von Natriumamid und Benzylchlorid in Benzol (Duncent, A. ch. [9] 8, 85). Viscose Flüssigkeit, die auch bei sterkem Abkühlen nicht erstarrt. Kp40: 235° (geringe Zers.). Unlöslich in Wasser, mischbar mit den meisten organischen Lösungsmitteln. Liefert mit Natriumamid in siedendem Xylol a-Methyl-a-propyl-hydrozimtsäureamid und β -Benzyl-pentan.
- 4. $a-Oxo-\beta-athyl-a-phenyl-\beta-benzyl-butan$, $\gamma-Benzyl-\gamma-benzoyl-pentan$, a-Athyl-a-benzyl-butyrophenon, $\omega-Diathyl-\omega-benzyl-acetophenon$ $C_{10}H_{10}O=C_0H_0\cdot CH_0\cdot C(C_0H_0)_1\cdot CO\cdot C_0H_0$. Aus $\omega-Athyl-\omega$ -benzyl-acetophenon durch aufeinanderfolgende Einw. von Natriumamid und Athyljodid in Benzol (HALLER, BAUER, C.r. 150, 1476). Aus $\omega-\omega$ -Diathyl-acetophenon durch aufeinanderfolgende Einw. von Natriumamid und Benzylchlorid in Ather (H., B., C.r. 150, 1477). Täfelchen (aus Alkohol). F: 80—80,5°. Kp₁₃: 190—202°. Bildet kein Oxim. Liefert beim Erhitzen mit Natriumamid in Benzol, Toluol oder Xylol a.a-Diathyl-hydrozimtsäureamid und andere Produkte.
- 5. a-Oxo-2.4.5.2'.4'.5'-hexamethyl-diphenylmethan, Dipseudocumylketon, 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethyl-benzophenon $C_{10}H_{13}O=(CH_3)_3C_0H_2\cdot CO\cdot C_0H_2(CH_3)_3$. B. Aus Pseudocumol und Phosgen in Gegenwart von AlCl $_3$ (Wenzel, M. 35, 988). Nadeln. F: 103°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. Liefert bei der Reduktion mit konz. Jodwasserstoffsäure und Phosphor Dipseudocumylmethan, mit Natriumamalgam in absol. Alkohol 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethyl-benzhydrol. Liefert mit Ammoniumnitrat in Schwefelsäure 3.6.3'.6'-Tetranitro-2.4.5.2'.4'.5'-hexamethyl-benzophenon.

Tetranitrodipseudocumylketon, 8.6.3'.6'-Tetranitro -2.4.5.2'.4'.5'-hexamethylbensophenon $C_{19}H_{18}O_{9}N_{4}=(CH_{3})_{3}C_{6}(NO_{3})_{2}\cdot CO\cdot C_{6}(NO_{3})_{3}(CH_{3})_{3}$. B. Durch Einw. von Ammoniumnitrat in Schwefelsäure auf Dipseudocumylketon (Wenzel, M. 35, 991). — Krystalle (aus Aceton). F: 250°. Sehr wenig löslich in Alkohol.

Tetranitrodipseudocumylketoxim $C_{19}H_{19}O_2N_5 = (CH_3)_3C_6(NO_3)_2 \cdot C(: N \cdot OH) \cdot C_6(NO_3)_3(CH_9)_3$. B. Bei langsamem Eintragen von Dipseudocumylmethan in ein Gemisch von rauchender Salpetersäure (D: 1,45) und konz. Schwefelsäure und darauf folgendem Erwärmen auf dem Wasserbad (Wenzel, M. 35, 978). — Nadeln (aus Alkohol). F: 186° bis 187°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Benzol.

- 6. a Oxo 2.4.6.2'.4'.6' hexamethyl diphenylmethan, Dimesitylketon, 2.4.6.2'.4'.6' Hexamethyl benzophenon $C_{19}H_{12}O = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot CO \cdot C_6H_3(CH_3)_2$.

 Tetranitrodimesitylketoxim $C_{19}H_{19}O_9N_8 = (CH_3)_3C_6(NO_9)_2 \cdot C(: N \cdot OH) \cdot C_6(NO_9)_2(CH_3)_3$.

 B. Durch Kochen von Dimesitylmethan mit Salpeterschwefelsäure (Wenzel, M. 35, 958).

 Nadeln (aus Eisessig). Färbt sich bei 220° braun; F: 230°. Schwer löslich.
- 9. α -Oxo- β -āthyl- α -phenyl- β -benzyl-pentan, γ -Benzyl- γ -benzyl-hexan, α -Äthyl- α -benzyl-valerophenon, ω -Äthyl- ω -propyl- ω -benzyl-acetophenon $C_{20}H_{24}O = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C(C_3H_5)(CH_3 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus ω -Äthyl- ω -propyl-acetophenon durch aufeinanderfolgende Einw. von Natriumamid und Benzylchlorid in Benzol (Dumssun, C. r. 153, 112; A. ch. [9] 8, 87). Krystalle (aus Alkohol). F: 52°. Kp₂₀: 223°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Liefert mit Natriumamid in siedendem Xylol α -Äthyl- α -propyl-hydrozimtsäureamid und γ -Benzyl-hexan.

10. Oxo-Verbindungen $C_{21}H_{26}O$.

1. s-Oxo-a.i-diphenyl-nonan, Bis-[6-phenyl-butyl]-keton, a.a'-Bis-[7-phenyl-propyl]-aceton C₂₁H₃₆O = C₆H₅. [CH₂]₄·CO·[CH₂]₄·C₆H₅. B. Durch Hydrierung von Dicinnamalaceton in Gegenwart von kolloidalem Palladium in alkoh. Lösung (Borsons, B. 45, 52). — Erstarrt in Eis-Kochsalz-Mischung zu einer bei Zimmertemperatur wieder schmelzenden Krystallmasse. Kp₁₅: 258—260°. — Gibt ein bei 129—130° schmelzendes Phenylsemicarbazon.

2. $\gamma - Oxo - \beta, \beta, \delta, \delta - tetramethyl - a.s - diphenyl - pentan, symm. Tetramethyl-dibenzyl-aceton <math>C_{21}H_{26}O = C_2H_5 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot C(CH_2)_2 \cdot CH_3 \cdot C_4H_5$. B. Durch mehrmalige aufeinanderfolgende Einw. von Natriumamid und Methyljodid auf a.a'-Dibenzylaceton anfangs in Ather, zum Schluß in Benzol (Haller, C.r. 154, 556; H., Bauer, A.ch. [8] 28, 405). — Olige Flüssigkeit. Kp₁₀: 203—208°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. — Liefert mit Natriumamid in siedendem Xylol a.a-Dimethyl-hydrozimtsäureamid und Isobutylbenzol (H., C.r. 154, 557; H., B., A.ch. [9] 1, 29). Reagiert weder mit Hydroxylamin noch mit Semicarbazid noch mit Phenylhydrazin.

9. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O$.

1. 9-0xo-fluoren, Diphenylenketon, Fluorenon C_{1.}H_eO= C_8H_4 CO (8.465). Stellungs be zeichnung in den von Fluorenon abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel. — B. Aus der Kaliumverbindung des 9-Isonitro-fluorens (Ergw. Bd. V, S. 302) durch Oxydation mit KMnO4 in alkal. Lösung (Nametkin, Posdnjakowa, 3K. 45, 1422; C. 1914 I, 757). Durch Einw. von Sauerstoff auf eine wäßr. Lösung von diphenylenessigsaurem Natrium bei gewöhnlicher Temperatur (Wislioenus, Ruthing, B. 46, 2770). — Darst. Man erhitzt 20 g Fluoren, 100 g Ns₂Cr₂O₇ und 130 g Eisessig 2¹/₂—3 Stdn. zum Sieden, gießt in 300 cm² Wasser, trocknet auf Ton und reinigt durch Vakuumdestillation; Ausbeute 18 g (J. SCHMIDT, WAGNER, B. 43, 1797). Das bei der Darstellung von Fluorenon aus Diphensaure auftretende rote Neben-produkt, das von Kerr (B. 29, 228) als Pseudodiphenylenketon, von Stober (B. 44, 1481) als rote Modifikation des Fluorens angesehen wurde, ist mit Rubicen (Ergw. Bd. V. 1481) als rote Modifikation des Fluorens angesehen wurde, ist mit Rubicen (Ergw. Bd. V, S. 385) verunreinigtes Fluorenon (Pummerer, B. 45, 295). — F: 84—86° (J. Schmidt, Wagner, B. 43, 1798), 84° (Staddinger, Kon, A. 384, 133 Anm.; Coefen, R. 38, 119), 83—84° (Stobber, B. 44, 1482). Absorptionsspektrum in Alkohol: Sto., B. 44, 1486; 48, 442. Thermische Analyse des Systems mit 1.3.5-Trinitro-benzol s. S. 251. Kryoskopisches Verhalten in absol. Schwefelsäure: Oddo, Casalino, G. 47 II, 236. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist tief rotviolett (K. H. Meyer, B. 43, 158) bezw. purpurrot (Reddellen, B. 45, 2908) und wird auf Zusatz von Wasser erst orangerot, dann farblos (M.), suf Zusatz von Salpetersäure rötlichgelb (R.). — Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam und 80°/cigem Alkohol Fluorenalkohol (Coefen, R. 38, 119). Bei der Nitrierung von Fluorenon erhält man je nach den Reaktionsbedingungen 2-Nitro-fluorenon (Schultz, A. 203, 103), 2.7-Dinitro-fluorenon (Schultz, Goldschmiedt, Schemuschofer, M. 16, 824; Kerp, B. 29, 232; J. Schmidt, Bauer, B. 38, 3760; Schm., Retzlaff, Haid, A. 890, 224) und ein Dinitro-232; J. SCHMIDT, BAUER, B. 38, 3760; SCHM., RETZLAFF, HAID, A. 390, 224) und ein Dinitrofluorenon vom Schmelzpunkt 220° (G., Schb.), 2.3.7-Trinitro-fluorenon (Schm., B.; Schm., R., H., A. 890, 231) oder 2.3.6.7-Tetranitro-fluorenon (SOHM., R., H., A. 890, 229). Gibt mit Hydrazinhydrat in Alkohol bei Wasserbadtemperatur Fluorenonhydrazon (WIELAND, ROSEBU, A. 381, 231; STAUDINGER, KUPFER, B. 44, 2207; CURTIUS, KOF, J. pr. [2] 86, 128), bei 150—160° im Einschlußrohr Fluorenonazin (C., Kov, J. pr. [2] 86, 130); beim Erhitzen mit überschüssigem Hydrazinhydrat auf 200° entsteht Fluoren (Sr., Ku.). Liefert mit PCls im offenen Gefäß beim Erhitzen auf dem Wasserbad oder bei plötzlichem Erwärmen auf 1608 9.9-Dichlor-fluoren (SMEDLEY, Soc. 87, 1251; J. SCHMIDT, WAGNER, B. 48, 1798), bei allmählichem Erwärmen auf 190° 9.9'-Dichlor-difluorenyl-(9.9') (Sch., W., B. 43, 1800), im Einschlußrohr bei 180° 9.9'-Dichlor-difluorenyl-(9.9'), 2.7.9.9-Tetrachlor-fluoren und geringe Mengen 2.7-Dichlor-fluorenon (?) (Son., W., A. 387, 159). Gibt mit SbCl, in Gegenwart von etwas Jod Enneachlor-diphenyl-carbonsäure-(2) und wenig Perchlordiphenyl (Eckert, Steiner, B. 47, 2629; M. 36, 184). Liefert mit Diphenylketen-Chinolin bei 150° 9-Diphenylmethylen-fluoren; Geschwindigkeit dieser Reaktion: Staudinger, Kon, A. 384, 133. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 151—151,5° (Goldschmiedt, Schramz-nofer, M. 16, 808), 151—152° (Williamenus, Denson, B. 38, 761; W., Russ, B. 48, 2722), das p. Nitro-phenylhydrazon bei 260° (Surr W. 2008). das p-Nitro-phenylhydrazon bei 269° (Schm., W., B. 43, 1801).

Additionelle Verbindungen des Fluorenons. Verbindung mit Chlorwasserstoff. Orangerot (K. H. Meyer, B. 43, 162). — $C_{12}H_0O + HBr + 3I$. Krystallinisch (Gomberg, Cone, A. 376, 233). — $C_{12}H_0O + HClO_4$. Orangegelbe Krystalle (aus CCl_4) (Hofmann, Metzler, Lecher, B. 43, 180). Wird durch Wasser in Fluorenon und $HClO_4$ gespalten. — Verbindung mit Schwefeldioxyd. Orangefarbene Nadeln (Mey., B. 43, 163). Gibt bei gewöhnlicher Temperatur alles SO_2 ab. — $C_{12}H_0O + HNO_3$ (S. 467). Orangerote Nadeln (Mey., B. 43, 162; Reddellen, J. 77. [2] 91, 237). F: 63—64° (R.). — $C_{12}H_0O + ZnCl_2$. Schwarzrote Nadeln (aus Eisessig). F: 333—334° (Zers.) (R., A. 388, 190). Wird

durch Wasser oder Alkohol rasch, durch Äther, Chloroform, Benzol oder Eisessig langsamer in Fluorenon und ZnCl₂ gespalten. — $C_{12}H_2O + 2HgCl_2$. Orangefarbene Nadeln (aus Eisessig) (MEY., B. 43, 162). — $C_{13}H_2O + AlBr_2$. Dunkelrote, fast schwarze Krystalle (aus CS₂) (MEY., B. 43, 163). — $2C_{12}H_2O + SnCl_2$. Braungelbe Krystalle (aus CS₂) (MEY., B. 43, 163). — Verbindung mit 1.3.5 - Trinitro-benzol $2C_{13}H_2O + C_6H_2O_6N_3$. Durch thermische Analyse nachgewiesen (Sudborough, Beard, Soc. 99, 216). F: ca. 79° (aus dem Diagramm abgelesen). Bildet Eutektika mit Fluorenon und mit Trinitrobenzol. — Verbindungen mit a-Naphthol. $2C_{12}H_2O + C_{16}H_2O$. Orangefarbene Nadeln (aus Benzin). F: 66—67° (MEY., B. 43, 163). Zerfällt beim Erwärmen der Benzin-Lösung in die Komponenten. — $C_{13}H_2O + C_{16}H_3O$. Rote Krystalle. F: 89° (MEY., B. 43, 163). Zerfällt beim Erwärmen der Benzin-Lösung in die Komponenten. — Verbindung mit Trichloressigsäure. $C_{13}H_2O + C_2HO_2Cl_3$. Orangefarbene Nadeln (aus Benzin). F: 58° (MEY., B. 43, 162). Zerfällt beim Erwärmen mit Lösungsmitteln in die Komponenten.

- 9-Imino-fluoren, Fluorenonimid $C_{13}H_0N=\frac{C_0H_0}{C_0H_0}C:NH$. B. Durch Reduktion von Fluorenonoxim mit SnCl₂ und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (KLIEGL, B. 43, 2494). Gelbliche Nadeln (aus Ligroin oder aus Alkohol + Petroläther). F: 124°. Gibt mit Säuren tiefgefärbte Lösungen. Bildet ein gelbes und ein orangefarbenes Oxalat. Zerfällt beim Erwärmen mit Wasser oder schwachen Säuren in NH₃ und Fluorenon. Chlorostannat. Rote Krystalle. Pikrat $C_{13}H_0N+C_0H_3O_7N_3+\frac{1}{2}C_3H_0O$. Orangefarbene Nadeln (aus Aceton). Zersetzt sich bei längerem Erhitzen auf 100°.
- 9-Acetimino-fluoren, Fluorenon-acetylimid $C_{15}H_{11}ON = {C_0H_4 \choose C_0H_4}C:N\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von Fluorenonimid mit Acetanhydrid (KLIEGL, B. 43, 2496). Citronengelbe Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 104°.
- 9 Oximino fluoren, 9 Isonitroso fluoren, Fluorenonoxim C₁₃H₂ON = C₃H₄C:N·OH (S. 467). Krystalle (aus Bonzol). F: 194° (Angeli, Alessandri, R. A. L. C₄H₄C:N·OH (S. 467). Krystalle (aus Bonzol). F: 194° (Angeli, Alessandri, R. A. L. C₅H₄C:N·OH (S. 467). Krystalle (aus Bonzol). F: 194° (Angeli, Alessandri, R. A. L. C₆H₄C:N·OH (S. 467). Listert in alkoh. Natriumäthylat-Lösung: Lipschitz, B. 46, 3236. Zersetzt sich bei längerem Erhitzen auf den Schmelzpunkt in Fluorenon, Stickstoff, NO und NH₂ (Ang., Al.). Liefert bei der Reduktion mit SnCl₂ und Salzsäure zunächst 9-Imino-fluoren (Kliegl, B. 43, 2494); bei weiterer Reduktion mit Zinn und Salzsäure erhält man neben 9-Amino-fluoren und 9-Oxy-fluoren (J. Schmidt, Stützel, A. 870, 13) hauptsächlich 10-Oxo-9-diphenylen-9.10-dihydro-phenanthren und etwas Bis-diphenylen-äthylen (K.; vgl. Schm., St.).

Fluorenonhydrason C₁₈H₁₀N₂ = C₂H₄ C:N·NH₂. B. Aus Fluorenon und Hydrazinhydrat in Alkohol auf dem Wasserbad (Wieland, Roseeu, A. 381, 231; Staudinger, Kuffer, B. 44, 2207; Curtius, Kof, J. pr. [2] 86, 128). — Hellgelbe Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 149° (W., R.; C., Kof), 149—150° (St., Ku.). Leicht löslich in Ather, Benzol, Chloroform und Aceton, schwer in kaltem Alkohol (W., R.). — Liefert beim Erhitzen auf 200° unter vermindertem Druck (St., Ku.), bei der Oxydation mit Jod oder Chinon in Alkohol (W., R.) oder beim Erhitzen mit Fluorenon in absol. Alkohol auf 150° (C., Kof) Fluorenonazin. Gibt bei der Oxydation mit gelbem Quecksilberoxyd in Benzol 9-Diazo-fluoren (S. 252) (St., Ku.; vgl. C., Kof); dieses entsteht auch beim Leiten von Luft durch eine Lösung von nicht ganz reinem Fluorenonhydrazon in alkoh. Natriumäthylat-Lösung (St., Gaule, B. 49, 1955; vgl. St., Miescheer, Helv. 2, 578 Anm.). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in absol. Alkohol Di-fluorenyl-(9)-amin (C., Kof).

Fluorenon-benzalhydrason $C_{10}H_{14}N_1 = \stackrel{C_0H_4}{\stackrel{\cdot}{\downarrow}}C:N\cdot N:CH\cdot C_0H_5$. B. Aus Fluorenon-hydrason und Benzaldehyd (Staudinger, Kuffer, B. 44, 2207; Curtius, Kof, J. pr. [2] 86, 129). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 91—94° (C., Kof), 82—84° (St., Ku.). Löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Ather (C., Kof).

Fluorenonasin $C_{26}H_{16}N_2 = C_4H_4$ C:N·N:C C_6H_4 B. Aus Fluorenon und Hydrazin-hydrat in Alkohol bei 150—160° (Cubrius, Kof, J. pr. [2] 86, 130). Aus Fluorenonhydrazon durch Krhitzen auf 200° unter 18 mm Druck (Staudinger, Kuffer, B. 44, 2207), durch Oxydation mit Jod oder Chinon in Alkohol (Wieland, Roseeu, A. 381, 231) oder durch Erhitzen mit Fluorenon und absol. Alkohol auf 150° (C., Kof). — Dunkelrote Nadeln mit blauem Oberflächenglanz (aus Xylol). F: 259° (W., R.; St., Ku.), 265° (C., Kof). In kleinen

Mengen unverändert destillierbar (W., R.). Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (W., R.); unlöslich in Äther und Alkohol, löslich in Benzol und Chloroform (C., Kor). — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig nach W., R. (A. 381, 232) 9-Aminofluoren, nach C., Kor (J. pr. [2] 36, 131) 9-Acetaminofluoren. Über Reduktion mit Natriumamalgam oder Aluminiumamalgam vgl. C., Kor, J. pr. [2] 36, 132. Gibt beim Erhitzen mit überschüssigem Hydrazinhydrat auf 200° Fluoren (Sr., Kv.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist purpurrot (W., R.).

Fluorenonhydrason · N · carbonsäureäthylester $C_{10}H_{14}O_2N_2 =$

 C_9H_4 $C:N\cdot NH\cdot CO_9\cdot C_9H_8$. B. Durch Einw. von Natriumäthylat bei gewöhnlicher C_9H_4

Temperatur auf Hydrazifluoren-N.N'-dicarbonsäurediäthylester CoH₄ CN·CO₂·C₂H₅ (Syst. No. 3487) in Alkohol + Äther (Staudinger, Gaule, B. 49, 1966) oder auf Fluorenonhydrazon-N.N-dicarbonsäurediäthylester (s. u.) in Alkohol (St., G.). — Grünliche Nadeln (aus Alkohol). F: 128—129°. — Gibt beim Kochen mit 0,5n·Salzsäure Fluorenon und Hydrazinoameisensäureäthylester. Liefert beim Erhitzen mit Natriumäthylat-Lösung auf 100° unter Luft-ausschluß Fluoren. — NaC₁₆H₁₈O₂N₂. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Sehr hygroxkopisch. Färbt sich bei 100° rot.

Fluorenonhydrason - N.N - dicarbonsäurediäthylester $C_{19}H_{18}O_4N_2 = C_6H_4$ $C:N\cdot N(CO_2\cdot C_2H_2)_2$. B. Beim Erhitzen von Hydrazifluoren-N.N'-dicarbonsäurediäthylester (Syst. No. 3487) auf 150—180° (Staudinger, Gaule, B. 49, 1966). — Gelbliche Krystalle (aus Äther). F: 116—117°. — Liefert bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in Äther Iminodicarbonsäurediäthylester und eine aluminiumhaltige Verbindung. Gibt beim Kochen mit 0,5n-Salzsäure Fluorenon und Hydrazinoameisensäureäthylester. Bei der Einw. von Natriumäthylat in Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur entsteht Fluorenonhydrazon-N-carbonsäureäthylester.

N-carbonsāureāthylester.

"Triāthylphosphin-fluorenonasin" $C_{19}H_{23}N_2P = \frac{C_0H_4}{C_0H_4}C:N\cdot N:P(C_2H_2)_3$. B. Aus Diazofluoren und Triāthylphosphin in kaltem Benzol in Stickstoff-Atmosphāre (Staudinger, J. Meyer, H_2). — Goldgelbe Krystalle (aus Benzol). F: 160°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelorangeroter, in CS₂ mit dunkelblauvioletter Farbe; die Lösung in verd. Schwefelsäure ist farblos. — Ist 2—3 Wochen haltbar. Läßt sich aus reinem Chloroform oder reinem Benzol unverändert umkrystallisieren; geht beim Umkrystallisieren aus alkoholhaltigem Chloroform oder aus nicht getrocknetem Benzol in eine Verbindung $C_{22}H_{12}N_4$ oder $C_{22}H_{13}N_4$ (s. u.) über. Gibt beim Erhitzen auf 200—210° im Vakuum Fluorenonazin und Triāthylphosphin. Zersetzt sich beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure. Liefert beim Kochen mit Alkohol Fluorenonhydrazon und Triāthylphosphinoxyd. Gibt mit Methyljodid die Verbindung $C_{22}H_{12}N_2P$ (s. u.) — $C_{12}H_{22}N_3P + 2$ HCl. Gelbe Krystalle. Unbeständig. Löslich in Alkohol unter Zersetzung.

Verbindung $C_{22}H_{14}N_4$ oder $C_{22}H_{14}N_4$. B. Beim Lösen von "Triāthylphosphin-fluorenonazam" in alkoholhaltigem Chloroform oder in nicht getrocknetem Benzol (Sr., M., Helv. 2,

Verbindung C_{as}H_{1s}N₄ oder C_{ss}H_{1s}N₄. B. Beim Lösen von "Triäthylphosphin-Ruorenonazin" in alkoholhaltigem Chloroform oder in nicht getrocknetem Benzol (Sr., M., Helv. 2, 627). — Orangefarbene Nadeln. F. ca. 325°. Sehr wenig löslich in den üblichen Lösungsmitteln. In konz. Schwedelsäure unverändert löslich. — Entwickelt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt Ammoniak.

Verbindung C₂₀H₂₀N₂IP = C₁₂H₂₂N₂P + CH₂I. B. Aus "Triāthylphosphin-fluorenon-azin" und Methyljodid (Sr., M., Helv. 2, 625). — Gelbliches Krystallpulver. F: 409—113°. Löslich in Alkohol und heißem Wasser.

9-Diaso-fluoren, Diphenylen-diasomethan $C_{12}H_2N_3 = C_2H_4$ C:N:N. B. Aus Fluorenonhydrazon durch Oxydation mit gelbem Quecksilberoxyd in Benzol (Staudinger, Kuffer, B. 44, 2207). Beim Schütteln einer Lösung von nicht ganz reinem Fluorenon-hydrazon in alkoh. Natriumäthylat-Lösung mit Luft (St., Gaule, B. 49, 1955; St., Miescher, Helv. 2, 578 Anm.). — Rote Nadeln (aus Petroläther). F: 94—95° (St., K.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (St., K.). — Zersetzt sich bei 159—160° (St., K.). Geht beim Erhitzen mit Benzol oder Äther auf 130—140° in einem mit CO₂ gefüllten Rohr in Difluorenyliden über (St., K.); Difluorenyliden entsteht auch bei der Einw. von Jod in Alkohol, von HBr in siedendem Kylol und beim Kochen mit alkoh. Schwefelammoniumlösung (St., K.) und tritt bei zahlreichen anderem Umsetzungen als Nebenprodukt auf (vgl. St., G., B. 49, 1956). Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Natronlauge in Alkohol Fluoren (St., K.). Liefert mit Brom in CS, 9.9-Dibrom-fluoren (St., G., B. 49, 1956). Gibt mit Chlor-wasserstoff in absol. Äther 9-Chlor-fluoren, mit etwas kons. Salzsaure in verd. Alkohol 9-Oxy-

fluoren (St., G., B. 49, 1956). Durch Einw. von Sulfurylchlorid in absol. Ather entsteht 9.9-Dichlor-fluoren (St., G., B. 49, 1960). Liefert mit NO₂ in Benzol 9.9-Dinitro-fluoren (Wieland, Reisenegger, A. 401, 247). Gibt mit Nitrosobenzol in Benzol + Petroläther Fluorenonoxim-N-phenyläther (Syst. No. 1604) (St., Mrs., Helv. 2, 578). Liefert mit Diphenyl-

keten in Benzol die Verbindung CeH₄ C·CO·C(C₆H₅)₂(?) (Syst. No. 3581) (St., G., B. 49,

1959). Gibt mit Eisessig bei Zimmertemperatur 9-Acetoxy-fluoren, mit überschüssiger Benzoesäure bei längerem Erwärmen bis auf 80° 9-Benzoyloxy-fluoren (Sr., G., B. 49, 1956); Geschwindigkeit der Reaktion mit Essigsäure, Chloressigsäure, Di- und Trichloressigsäure in Cumol bei 0°: Sr., G., B. 49, 1910, 1953. Lagert sich an Zimtsäureäthylester unter Bildung von 2-Phenyl-3-diphenylen-cyclopropan-carbonsäure-(1)-äthylester, an Fumarsäurediäthylester unter Bildung von 3-Diphenylen-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2)-diäthylester an (Sr., G., B. 49, 1957, 1958). Gibt mit Oxalylchlorid bei 0° 9.9'-Dichlor-difluorenyl-(9.9')-diketon (Sr., G., B. 49, 1959). Liefert mit Phosgen in Petroläther Diphenylenchloressigsäure-chlorid (Sr., G., B. 49, 1959). Gibt mit Anilin auf dem Wasserbad 9-Anilino-fluoren (Sr., G., B. 49, 1956). Gibt mit Azodicarbonsäurediäthylester in Äther Hydrazifluoren-N.N'-dicarbonsäure-diäthylester (Syst. No. 3487) (Sr., G., B. 49, 1965). Gibt mit Triäthylphosphin in Benzol "Triäthylphosphin-fluorenonazin" (S. 252); analoge Reaktionsprodukte (s. Syst. No. 2272) entstehen bei der Einw. von Diäthylphenylphosphin und von Triphenylphosphin (Sr., J. MEYER, Helv. 2, 624).

2.7-Dichlor-fluorenon $C_{12}H_{\bullet}OCl_{2} = \frac{C_{\bullet}H_{\bullet}Cl}{C_{\bullet}H_{\bullet}Cl}$ CO. Ist im *Hptw.* (S. 468) als x.x-Dichlor-fluorenon vom Schmelzpunkt 188—189° beschrieben. — B. Beim Kochen von 2.7.9.9-Tetrachlor-fluoren mit Wasser (J. SCHMIDT, Wagner, A. 387, 161). — Gelbe Nadeln (durch Sublimation). F: 189° (SCH., W.). — Das Phenylhydrazon zersetzt sich bei 186° bis 187° (SCH., W.; vgl. Goldschmiedt, SCHRANZHOFER, M. 16, 811).

Oxim $C_{13}H_7ONCl_2 = \frac{C_0H_3Cl}{C_0H_3Cl}C:N:OH$. B. Aus 2.7.9.9-Tetrachlor-fluoren und Hydro-xylaminhydrochlorid in siedendem verd. Alkohol (J. Schmidt, Wagner, A. 387, 162). — Gelbliche Krystalle. Zersetzt sich bei 243°.

Semicarbason $C_{16}H_0ON_3Cl_2 = \frac{C_6H_3Cl}{C_6H_3Cl}C:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus 2.7.9.9-Tetra-chlor-fluoren und Semicarbazidhydrochlorid in siedendem verdünntem Alkohol (J. SCHMIDT, WAGNER, A. 387, 163). — Gelbliche Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 345°.

x.x-Dichlor-fluorenon vom Schmelspunkt 188—189 ° C₁₂H₄OCl₂ (S. 468). Ist als 2.7-Dichlor-fluorenon (s. o.) erkannt worden (J. SCHMIDT, WAGNER, A. 387, 161).

- 1-Brom-fluorenon $C_{18}H_7OBr = \frac{C_6H_3Br}{C_6H_4}CO$. B. Bei mehrtägigem Kochen von 2.6-Dibrom-benzophenon (Montagne, van Charante, R. 32, 167). Krystalle (aus Petroläther). F: 135°. Kp: ca. 395° (Zers.).
- 3-Brom-fluorenon $C_{12}H_7OBr = C_6H_8Br$ CO. B. Neben 1.3-Dibrom-fluorenon bei mehrtägigem Kochen von 2.4-Dibrom-benzophenon (Montagne, van Charante, R. 32, 172). Neben 3.x-Dibrom-fluorenon bei mehrtägigem Kochen von 2.4'-Dibrom-benzophenon (M., van Ch., R. 32, 168). Existiert in zwei Formen; durch Krystallisation aus Benzol erhält man entweder eine der beiden Formen oder beide Formen nebeneinander. Die beiden Formen lassen sich durch Krystallisation aus Benzol beliebig ineinander umwandeln. Die niedrigerschmelzende Form bildet dicke Krystalle. F: 162,5° unter Übergang in die höherschmelzende Form. Die höherschmelzende Form bildet Nadeln und Tafeln. F: 165,5°.
- 1.3-Dibrom-finorenon $C_{18}H_4OBr_8 = \frac{C_8H_3Br_8}{C_6H_4}CO$ (S. 468). B. Bei mehrtägigem Kochen von 2.4-Dibrom-benzophenon, neben 3-Brom-fluorenon (Montagne, van Charante, R. 32, 173). Nadeln (aus Alkohol). F: 225°.
- 2.7-Dibrom-fluorenon $C_{13}H_6OBr_3 = \frac{C_6H_3Br}{C_6H_3Br}CO$ (S. 468). Liefert mit PCl_5 bei 210—220° 9.9-Dichlor-2.7-dibrom-fluoren (J. Sommitt, Wagner, A. 387, 156). Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilst bei 274°.

3.x-Dibrom-fluorenon C₁₃H₆OBr₃. B. Neben 3-Brom-fluorenon bei mehrtägigem Kochen von 2.4'-Dibrom-benzophenon (Montagne, van Charante, R. 32, 172). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 215,5—216°.

- 2-Nitro-fluorenon $C_{18}H_7O_8N = \begin{array}{c} O_8N\cdot C_8H_8 \\ C_0H_4 \end{array}$ CO (S. 469). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rötlichgelb (Reddellen, B. 45, 2905).
- 2.7-Dinitro-fluorenon $C_{12}H_4O_5N_2 = \frac{O_2N \cdot C_6H_3}{O_2N \cdot C_6H_3}$ CO (S. 470). Darst. Man kocht 5 g Fluorenon 2 Stdn. mit 150 cm³ roter rauchender Salpetersäure (D: 1,525) (J. Schmidt, Retzlaff, Haid, A. 390, 224). Gibt mit PCl₅ bei 170—180° 2.7.9.9-Tetrachlor-fluoren (Soh., Wagner, A. 387, 160).
- 2.3.7-Trinitro-fluorenon $C_{18}H_{8}O_{7}N_{3} = \frac{(O_{2}N)_{2}C_{8}H_{2}}{O_{2}N\cdot C_{6}H_{2}}CO$ (S. 471). B. Beim Kochen von Fluorenon mit gelber rauchender Salpetersäure (D: 1,498) (J. SCHMIDT, RETZLAFF, HAID, A. 390, 231). Das p-Nitro-phenylhydrazon zersetzt sich bei 170—185° (SCH., R., H., A. 390, 233).
- 2.3.6.7-Tetranitro-fluorenon $C_{12}H_4O_9N_4=\frac{(O_2N)_2C_6H_2}{(O_2N)_2C_6H_2}CO$. B. Beim Erhitzen von Fluorenon mit gleichen Teilen roter rauchender Salpetersäure (D: 1,525) und konz. Schwefelsäure (J. Schufflet, Retzlaff, Haid, A. 390, 229). Entsteht analog aus 2.3.7-Trinitro-fluorenon (Sch., R., H., A. 390, 232). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol); bernsteingelbe Platten mit 1 $C_9H_4O_2$ (aus Eisessig), die das Krystall-Lösungsmittel bei 120° abgeben. F: 248° (Zers.). 1 Tl. löst sich bei gewöhnlicher Temperatur in 25 Tln. Eisessig. Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 9-Oxy-2.3.6.7-tetrasmino-fluoren (Sch., R., H., A. 390, 233).

Oxim $C_{13}H_5O_9N_5=(O_9N)_4C_{13}H_4:N\cdot OH$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 249° (Sch., R., H., A. 390, 232).

Acetylderivat des Oxims $C_{18}H_7O_{10}N_5 = (O_2N)_4C_{18}H_4:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Gelbliche Krystalle. F: 223° (Sch., R., H., A. 890, 232).

Semicarbason $C_{14}H_7O_9N_7=(O_9N)_4C_{18}H_4:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_9.$ Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 271° (Zers.) (Sch., R., H., A. 390, 233).

2. Oxo-Verbindungen $C_{14}H_{10}O$.

1. β-Oxo-a.a-diphenyl-dihylen, Diphenylketen C₁₄H₁₀O = (C₄H₅)₂C:CO (S. 471).

B. Aus Diphenylessigsäurechlorid durch Einw. von Tripropylamin in kaltem Äther (STAU-DINGER, B. 44, 1620). Neben anderen Verbindungen bei der Destillation von Diphenylessigsäurechlorid unter gewöhnlichem Druck (St., B. 44, 1621). Bei der Umsetzung von Phenylbenzoyldiazomethan mit Phosgen auf dem Wasserbad (St., B. 49, 1972). — Darst. (Durch Erwärmen (Schrohter, B. 42, 2346); D. R. P. 220852; C. 1910 I, 1470; Frdl. 10, 1309). Man behandelt Benzilmonohydrazon mit gelbem Quecksilberoxyd in Benzol, läßt die so erhaltene benzolische Lösung von Phenylbenzoyldiazomethan im CO₂-Strom in ein auf 100° erhitztes Gefäß einlaufen und destilliert im Vakuum; Ausbeute 64°/_o, auf Benzilmonohydrazon berechnet (St., B. 44, 1622). — Färbt sich beim Erwärmen auf 120° im zugeschmolzenen Rohr stark orangerot (Wikland, Müller, A. 401, 243). Di¹⁵¹: 1,1107; n¹⁶²: 1,6070; n¹⁶³: 1,615 (v. Auwers, B. 51, 1127).

Diphenylketen gibt beim Überleiten über eine auf 600—700° erhitzte Silberspirale unter vermindertem Druck CO und Fluoren (Staudinger, Endle, B. 46, 1439, 1440). Polymerisiert sich beim Erhitzen der Chinolinverbindung mit Benzol auf 170° zu 1.1.3.3-Tetraphenylcyclobutandion-(2.4) und einem Polymeren vom Schmelzpunkt 176° bezw. 173° (Sr., B. 44, 530; vgl. Sr., Kon, A. 884, 83). Ein Polymeres vom Schmelzpunkt 188° entsteht aus

I.
$$(C_0H_0)_2C$$
—CO
$$C_0H_0$$

Diphenylketen durch Einw. von Acetophenon bei 120° (St., K., A. 884, 109) und von Phosphortrichlorid, Benzoylchlorid und Chlorameisensäureäthylester bei 100° (St., GÖREING, SCHÖLLER, B. 47, 45, 47). Diphenylketen gibt mit Sulfurylchlorid oder Thionylchlorid bei gewöhnlicher Temperatur Diphenylchloressigsäurechlorid (St., G., Sch., B. 47, 47). Anlagerung von Chlorwasserstoff unter Bildung von Diphenylacetylchlorid erfolgt bei der Einw. von Acetylchlorid, Succinylchlorid, Oxanilsäurechlorid und Carbanilsäurechlorid (St., G., Sch., B. 47, 45, 48, 47). Diphenylketen gibt mit 1 Mol Nitrosobenzol die Verbindung I (Syst. No. 4282), bei der Umsetzung mit ½ Mol Nitrosobenzol außerdem die Verbindung II (Syst. No. 3195) (St., Jelagin, B. 44, 371, 373). Beim Erhitzen mit Nitroverbindungen

(m-Nitro-benzophenon, Trinitrobenzol) wird CO₂ entwickelt (Sr., K., A. 384, 98). Diphenylketen reagiert nicht mit Triphenylmethyl (WIELAND, MÜLLER, A. 401, 243). Diphenylketen gibt beim Erhitzen der Chinolinverbindung mit Polyoxymethylen und Benzol auf 130° a.a.γ.γ. Tetraphenyl-a-butylen, eine bei 273—275° (Zers.) schmelzende Verbindung, 1.1.3.3-Tetraphenyl-cyclobutandion-(2.4) und andere Produkte (Sr., Kon, A. 384, 83). Reaktion mit Acetaldehyd: Sr., K., A. 384, 85. Diphenylketen (bezw. Diphenylketen Chinolin) reagiert bei 1369 mit verschiedenen Oxoverbindungen R. CO R' unter Bildung von Verbindungen (C_4H_4) $_a$ C: $CR\cdot R'$ und CO_a -Entwicklung, z. B. mit Chloral, Benzaldehyd, 4 · Methoxy · benzaldehyd, 4 · Dimethylamino · benzaldehyd, Benzophenon, 4 · Methyl · benzophenon, 4.4'-Dimethoxy-benzophenon, 4-Dimethylamino-benzophenon, 4.4'-Bis-dimethylamino benzophenon, Fluorenon, 4.4 Bis-dimethylamino-dibenzalaceton, 1.2 Benzo-cyclo-heptatrien-(1.3.6)-on-(5) und y-Pyron (Sr., K., A. 884, 87); vgl. a. Hptw., S. 472. Reaktion mit Acetophenon s. S. 254. Gibt mit Benzalacetophenon a.a.β.δ-Tetraphenyl-a.y-butadien und 6-Oxo-2.4.5.5-tetraphenyl-5.6-dihydro-p-pyran (Syst. No. 2473) (Sr., K., A. 384, 51; Sr., Endle, A. 401, 271; vgl. Sr., B. 42, 4259); reagiert entsprechend mit [4-Methoxybenzal]-acetophenon (Sr., E., A. 401, 278). (Gibt mit 1 Mol.-Gew. bezw. mit überschüssigem Chinon (Stau., B. 41, 1356); Sr., Bereza, A. 380, 258); analoge Umsetzungen erfolgen ferner mit Toluchinon, Chlorchinon, 2.4- und 2.6-Dichlor-chinon, 2.6-Dibrom-chinon und Trichlorchinon (St., B., A. 380, 259, 275), aber nicht mit Chloranil (St., B., A. 380, 262 Anm. 2). Geschwindigkeit der CO. Entwicklung bei der Einw. von Diphenylketen bezw. Diphenylketen-Chinolin auf carbonylhaltige Verbindungen bei 131°: St., K., A. 384, 83-134; vgl. a. Sr., E., A. 401, 257. Reaktion mit der Kaliumverbindung des Phenyl-diphenylylketons: Schlenk, Thal, B. 48, 2852. Diphenylketen liefert mit Diphenyldiazomethan die $(C_{e}H_{b})_{2}C \cdot CO \cdot C(C_{e}H_{b})_{2}$ (?) (Syst. No. 3580) (St., Anthes, Pfenninger, B. 49, 1939); Verbindung reagiert analog mit Diphenylendiazomethan (St., GAULE, B. 49, 1959). Gibt mit Dimethyl-

malonsaure in Ather Dimethylmalonsaure-diphenylessigsaure-anhydrid (CH₃)₂C[CO·O·CO· CH(C₆H₅)₂]₃ und reagiert analog mit Diathylmalonsaure, Dichlormalonsaure, Athylchlormalonsäure, Isopropylidenmalonsäure und Benzalmalonsäure, während man bei der Einw. von Malonsäure und Athylmalonsäure auf Diphenylketen Diphenylessigsäureanhydrid erhält (St., Anthes, Schneider, B. 46, 3544). Diphenylketen gibt mit Athoxalylchlorid Diphenylmalon-ANTRES, SCHNEIDER, B. 46, 3544). Diphenyiketen gibt mit Aldoxalyichiorid Liphenyimason-säure-äthylester-chlorid, mit Oxalylchlorid-oder Phosgen Diphenylmalonylchlorid, mit Oxalylchromid Diphenylmalonylbromid (ST., Göhring, Schöller, B. 47, 43). Einw. von Säure-chloriden s. a. S. 254. Diphenylketen-Chinolin gibt mit Benzoylcyanid bei 150° a.β.β-Tri-phenyl-acrylsäurenitril (ST., K., A. 384, 116). Reaktion mit verschiedenen Nitrilen: González, C. 1919 III, 784. Diphenylketen liefert mit Phenylisocyanat bei 220° Diphenylmalonsäure-phenylimid (Syst. No. 3225) (ST., Gö., SCHÖ., B. 47, 48). Gibt mit ½, Mol p-Nitrosodimethylanilin das β-Lactam der a.a.β.β-Tetraphenyl-β-[p-dimethylamino-anilino]-propionsäure dimethylanilin (Syst. No. 2105) (Sm. Terlaphenyl-β-[p-dimethylamino-anilino]-propionsäure dimethylanilin (Syst. No. 2105) (Sm. Terlaphenyl-β-[p-dimethylamino-anilino]-propionsäure dimethylanilin (Syst. No. 2105) (Sm. Terlaphenyl-β-[p-dimethylamino-anilino]-propionsäure dimethylanilin (Syst. No. 2105) (Sm. Terlaphenyl-β-[p-dimethylamilino-anilino]-propionsäure dimethylanilin (Syst. No. 2105) (Sm. Terlaphenyl-β-[p-dimethylamilino-anilino]-propionsäure dimethylanilin (Syst. No. 2105) (Sm. Terlaphenyl-β-[p-dimethylamilino-anilino]-propionsäure dimethylanilino-generalino-gene (Syst. No. 3195) (St., JELAGIN, B. 44, 369); Reaktion mit 1 Mol p-Nitroso-dimethylanilin: St., J., B. 44, 370. Liefert mit 1 Mol Dimethylanilinoxyd Dimethylanilin und eine amorphe Masse (Diphenylketenoxyd?), die beim Kochen mit Eisessig in Benzilsäure übergeht; mit 2 Mol Dimethylanilinoxyd entstehen Dimethylanilin, Benzophenon und Diphenylessigsäure (Sr., J. MEYER, Helr. 2, 611). Umsetzung von Diphenylketen mit Benzophenonoxim-N-phenyläther (Syst. No. 1604) und ahnlichen Verbindungen: Sr., MIESCHER, Helv. 2, 571. Diphenylketen gibt mit Triäthylphoephin in Äther die Verbindung C₂₀H₂₆OP $C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}} < CH: CH \\ CO \cdot C(C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}})_{\mathfrak{g}} > CO$ (s. u.) (Sr., J. Mry., Helv. 2, 616). Das aus Diphenylketen und Chinolin entstehende "Diphenylketen-Chinolin" (St.,

(St., Klever, Kober, A. 874, 10)1). Polymere Diphenylketene s. S. 254.

B. 40, 1145; A. 856, 105) hat die nebenstehende Konstitution

Verbindung C₁₉H₁₆O (S. 472). Ist als 6.6-Diphenyl-bicyclo-[0.2.3]-hepten-(2 oder 3)-on-(7) (S. 286) erkannt worden (STAUDINGER, B. 44, 524; St., SUTER, B. 53, 1095, 1102; vgl. indessen Drels, Alder, A. 478, 142).

Verbindung $C_{20}H_{20}OP = (C_2H_2)_2P < C: C(C_0H_2)_3$. B. Aus Diphenylketen und Tri- athylphosphin in Ather (STAUDINGER, J. MEYER, Helv. 2, 616). — Gelbliche, sehr hygroskopische Krystallmasse. Unlöslich in Äther und Petroläther. Unter absol. Äther beständig; zersetzt sich an der Luft rasch. Wird durch Erhitzen auf 100° oder durch Auflösen in Benzol in Triathylphosphin und Diphenylketen gespalten. Gibt mit Wasser Triathylphosphin und Diphenylessigsaure.

^{1) &}quot;Diphenylketen-Chinolin" serfällt sehr leicht in Diphenylketen und Chinolin; seine Reaktionen sind deshalb mit denen des Diphenylketens zusammen abgehandelt worden.

Bis - [a - chlor - β . β - diphenyl - vinyl] - diimid $C_{s_0}H_{s_0}N_sCl_s = (C_sH_s)_sC:CCl\cdot N:N\cdot CCl:C(C_sH_s)_s$. Beim Schütteln einer benzolischen Lösung von Bis-[a. β -dichlor- β . β -diphenyläthyliden]-hydrazin (Syst. No. 952) mit Quecksilber (STOLLÉ, LAUX, B. 44, 1130). — Rote Krystalle (aus Benzol). F: 236°. Leicht löslich in heißem Benzol, Alkohol und Ather. — Gibt mit Chlor wieder Bis- $[a.\beta$ -dichlor- $\beta.\beta$ -diphenyl-athyliden]-hydrazin, mit Brom die entsprechende Bromverbindung. Gibt mit Chlorwasserstoff ein bei 145° (unter Rotfarbung) schmelzendes Anlagerungsprodukt.

9-Oxo-9.10-dihydro-anthracen, Anthron bezw. 9-Oxy-anthracen,

Anthranol C₁₄H₁₀O = C₆H₄ < CO C₆H₄ bezw. C₆H₄ C(OH) C₆H₄ (S. 473).

Die stabile, in der Literatur bisher als Anthranol bezeichnete Verbindung ist die Oxo-Form; sie ist daher als Anthron zu bezeichnen (K. H. MEYER, A. 379, 39). Sie läßt sich durch Auflösen in siedender verdünnter Natronlauge, Abkühlen und Ansäuern in die Oxy-Form (das wahre Anthranol) überführen (M., A. 379, 56). Anthranol geht beim Aufbewahren in Anthron über; Anthron lagert sich im Schmelzfluß und in Lösung teilweise in Anthranol um. In Lösung liegt das Gleichgewicht zwischen Anthron und Anthranol überwiegend auf der Seite des Anthrons; das Gleichgewicht stellt sich am schnellsten in Aceton und Ather, am langsamsten in Benzol und Benzin ein (M., A. 879, 41, 57); der Anthranol-Gehalt der Gleichgewichts-Lösungen bei Zimmertemperatur beträgt nach der Bromtitration (unter Verwendung der Fluorescenz des Anthranols als Indicator) in Alkohol und Methanol ca. 10-14%, in Eisessig ca. 1,3% (M., SANDER, A. 396, 141; vgl. M., Lenhardt A. 398, 73). Die Umlagerung in alkoh. Lösung wird durch konz. Salzsäure oder Natriumsoetat beschleunigt; sehr rasch isomerisiert Pyridin (M., S., A. 396, 140).

- a) Oxo-Form, Anthron $C_{14}H_{10}O = C_{\bullet}H_{\bullet} < \frac{CO}{CH_{\bullet}} > C_{\bullet}H_{\bullet}$. Ist im Artikel des Hptw. als Anthranol bezeichnet worden. — B. Durch Erhitzen von Anthrachinon mit Eisen und Ferrochlorid-Lösung auf 200° (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 249124; C. 1912 II, 396; Frdl. 10, 575). Durch Reduktion von Dihydredianthron (Syst. No. 690) mit Zinn und Salzsaure in Eisessig bei Gegenwart von Platinchlorid (ECKERT, HOFMANN, M. 36, 502; vgl. BARNETT, MATTHEWS, Soc. 123, 384). — Darst. Zu 105 g Anthrachinon und 100 g granuliertem Zinn in 750 cm³ siedendem Eisessig fügt man im Lauf von 2 Stdn. 250 cm³ Salzsäure (D: 1,19) in Anteilen von 10 cm²; ist noch nicht alles Anthrachinon gelöst, so setzt man noch etwas Zinn und Salzsäure zu; man filtriert heiß und versetzt mit 100 cm² Wasser; beim Abkühlen scheidet sich bei ca. 10° das Anthron aus. Ausbeute 82°/0 der Theorie (K. H. MEYER, A. 379, 55; Organic Syntheses 8 [New York 1928], S. 8). — Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 154-155° (M.). Unlöslich in kaltem wäßrigem Alkali; löst sich in siedender verd. Natronlauge und geht dabei in Anthranol aber (M., A. 379, 56). {Die alkoh. Lösung fluoresciert bläulich (Lie., T.)}; reines Anthron fluoresciert in den meisten Lösungsmitteln nicht; das Auftreten einer Fluorescenz wird durch teilweisen Übergang in Anthranol verursacht (M., A. 379, 57). Fluorescenzspektrum von Lösungen in Alkohol und Äther: Dickson, C. 1912 I, 27.
- b) Oxy-Form, Anthranol $C_{14}H_{10}O=C_6H_4{CH\choose CH}C_6H_4$. B. Man löst Anthron in siedender 5—10°/0 iger Natronlauge, kühlt auf —5° ab und gießt in stark gekühlte 5°/0 ige Schwefelsäure (K. H. MEYER, A. 379, 56). Gelbrote Blättchen (aus verd. Alkohol). Schmilzt beim Eintauchen in ein auf 120° erhitztes Bad; sintert bei langsamem Erhitzen bei 120° und ist erst bei 152° völlig geschmolzen. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln mit blauer Fluorescenz; geht in den Lösungen größtenteils in Anthron über (s. o). Löslich in kaltem wäßrigem Alkali; die alkal. Lösungen sind in der Kälte hellgrünlichgelb, in der Hitze orangegelb.

Chemisches Verhalten von Anthron und Anthronol. Anthron reagiert in kaltem Alkohol, in dem sich das Gleichgewicht mit Anthranol nur langsam einstellt, nicht mit Brom, Jod, Ferrichlorid oder Isoamylnitrit (K. H. MEYER, A. 379, 58); in kaltem CS₂, in dem die Umlagerung rascher erfolgt, erhält man bei der Einw. von 1 Mol Brom 10-Brom-anthron-(9) (GOLDMANN, B. 20, 2437; M., A. 379, 58, 62), bei der Einw. von 2 Mol Brom 10.10-Dibrom-anthron-(9) (G., B. 20, 2436). Anthranol reagiert in kaltern Alkohol sofort mit Brom oder Jod und wird durch Ferrichlorid in Alkohol, Kaliumferricyanid in wäßr. Alkali oder Isoamylnitrit in Benzol zu 10.10'-Dioxo-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9') oxydiert (M., A. 379, 58). Anthron gibt mit rauchender Salpetersäure in Eisessig bei 60° 10-Nitro-anthron-(9) (M., Sander, A. 396, 150). Anthron gibt mit Benzalscetophenon in Gegenwart von Piperidin oder Diathylamin in Methanol 10-Oxo-9-[α-phenyl-β-benzoyl-āthyl]-9.10-dihydro-anthracen; reagiert analog mit Benzalmalonsäuredimethylester und mit Benzalacetessigester (MEERWEIN, J. pr.

[2] 97, 285, 287). Über Küpenfarbstoffe, die aus Anthron durch Kondensation mit Chinon oder Chloranil oder durch Kondensation mit Chinon und nachfolgende Halogenierung entstehen, vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 251020, 267417; C. 1912 II, 1320; 1914 I, 90; Frdl. 11, 712, 713. In alkoh. Lösung reagiert Anthranol sofort, Anthron erst auf Zusatz von Natriumacetat mit p-Nitroso-dimethylanilin unter Bildung von Anthrachinon-mono-[4-dimethylamino-anil] (M., A. 379, 59; vgl. KAUFLER, SUCHANNEK, B. 40, 525) und mit p-Nitrobenzoldiazohydrat unter Bildung von Anthrachinon-mono-[4-nitro-phenylhydrazon] (M.; vgl. K., S., B. 40, 524).

Acetat des 9-Oxy-anthracens, Anthranylacetat $C_{16}H_{12}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C\begin{bmatrix} C_6H_4\\ C_6H_4 \end{bmatrix}CH_8$. Ergw. Bd. VI, S. 339.

- 9-Imino-9.10-dihydro-anthracen, Anthronimid bezw. 9-Amino-anthracen, Anthramin, Mesoanthramin $C_{14}H_{11}N=C_{0}H_{4}$ $C_{1}H_{2}$ $C_{0}H_{4}$ bezw. $C_{0}H_{4}$ $C_{0}H_{2}$ $C_{0}H_{4}$ $C_{0}H_{4}$ bezw. $C_{0}H_{4}$ $C_{0}H_{2}$ $C_{0}H_{4}$ $C_{0}H_{4}$
- 1-Chlor-anthron-(9) bezw. 1-Chlor-anthranol-(9) $C_{14}H_{9}OCl = C_{0}H_{4} < \frac{CO}{CH_{9}} > C_{0}H_{3}Cl$ bezw. $C_{0}H_{4}\{COH\}_{0}^{2}C_{0}H_{3}Cl$. B. Durch Reduktion von 1-Chlor-anthrachinon mit Aluminium-pulver und konz. Schwefelsäure (ECKERT, TOMASCHEK, M. 89, 847; BARNETT, MATTHEWS, Soc. 128, 2553). Gelbe Nadeln (aus Chloroform + Petroläther). F: 118° (B., M.). Gibt bei der Oxydation mit FeCl₂ in siedender Essigsäure 4.4'-Dichlor-10.10'-dioxo-9.10.9'.10'-tetra-hydro-dianthranyl-(9.9') (E., T.; B., M.).
- 3-Chlor-anthron-(9) bezw. 3-Chlor-anthranol-(9) $C_{14}H_9OCl = C_0H_4 < C_{CH_2}^{CO} > C_0H_2Cl$ bezw. $C_0H_4 Cl$ $C_0H_3 Cl$. Zur Konstitution vgl. Barnett, Wiltshire, Soc. 1928, 1823. B. Durch Reduktion von 2-Chlor-anthrachinon mit Aluminiumpulver und konz. Schwefelsäure (Eckert, Tomascher, M. 39, 862; B., Matthews, Soc. 123, 2554). Fast farblose Krystalle (aus Chloroform + Petrolather). F: 156° (B., M.). Liefert bei der Oxydation mit FeCl₃ in essigsaurer Lösung 2.2'-Dichlor-10.10'-dioxo-9.10.9'.10'-tetrahydrodianthranyl-(9.9') (E., T.; B., M.).
- 1.4 Dichlor anthron (9) bezw. 1.4 Dichlor anthranol (9) $C_{14}H_8OCl_3 = C_4H_4\frac{CO}{CH_3}C_6H_2Cl_3$ bezw. $C_4H_4\frac{COH}{CH_3}C_6H_3Cl_3$. B. Durch Reduktion von 1.4-Dichlor-anthrachinon mit Aluminiumpulver in konz. Schwefelsäure (Eckert, Tomaschek, M. 39, 850; Barnett, Wiltshire, B. 62, 1971). Hellgelbe Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 148° (B., W.). Gibt bei der Oxydation mit FeCl₃ in essigsaurer Lösung 1.4.1'.4'-Tetrachlor-10.10'-dioxo-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9') (E., T.).
- 1.5 Dichlor anthron (9) besw. 1.5 Dichlor anthranol (9) $C_{14}H_4OCl_2 = C_6H_3Cl < C_0H_3Cl_3 > C_6H_3Cl$ bezw. $C_6H_3Cl < C_0H_3Cl < C_0H$
- 1.8 Dichlor anthron (9) begw. 1.8 Dichlor anthranol (9) $C_{14}H_6OCl_2 = C_6H_3Cl < C_0 > C_6H_3Cl$ begw. $C_6H_3Cl > C_6H_3Cl$. B. Durch Reduktion von 1.8-Dichlor-anthrachinon mit Aluminiumpulver und konz. Schwefelsäure (ECKERT, TOMASCHEK, M. 39, 854; BARNETT, MATTHEWS, 800. 128, 2556). Farblose Nadeln (aus Chloroform und Petroläther). F: 167° (B., M.). Gibt bei der Oxydation mit FeCl₂ in essigsaurer Lösung 4.5.4′.5′-Tetrachlor-10.10′-dioxo-9.10.9′.10′-tetrahydro-dianthranyl-(9.9′) (E., T.; B., M.).
- 10.10 Dichlor 9 oxo 9.10 dihydro anthracen, 10.10 Dichlor anthron (9) $C_{14}H_{4}OCl_{2} = C_{6}H_{4} < \frac{CO}{OCl_{2}} > C_{6}H_{4}$ (8. 475).
- S. 475, Textseile 5 v. u. statt "ms.ms-Dimethoxy-anthron" lies "der Dimethyläther des ms.ms-Bis-[4-oxy-phenyl]-anthrons".

10-Brom-9 oxo-9.10-dihydro-anthracen, 10-Brom-anthron-(9) $C_{14}H_{0}$ OBr = $C_{0}H_{4}$ $C_{1}H_{2}$ $C_{4}H_{4}$ (β. 475). Zur Konstitution vgl. K. H. Meyer, A. 379, 44. — B. Zur Bildung aus Anthron und Brom in CS_{2} (Goldmann, B. 20, 2437) vgl. M., A. 379, 62. — Gelbliche Nadeln (aus Toluol). F: 148° (M.). — Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver in Xylol 10.10'-Dioxo-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9') (M., A. 379, 63). Liefert beim Kochen mit verd. Aceton Oxanthron (Syst. No. 753), mit Methanol dessen Methyläther, mit Eisessig und Kaliumacetat dessen Acetat (M., A. 379, 63, 66, 68). Liefert mit Ammoniak in Benzol 9-Brom-10.10'-dioxo-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9') (M., SANDER, A. 396, 143). Gibt in Benzol mit Anilin 10-Anilino-anthron-(9) (Syst. No. 1873); reagiert analog mit β-Naphthylamin (M., S., A. 396, 146, 149).

10.10 - Dibrom - 9 - oxo - 9.10 - dihydro - anthracen , 10.10 - Dibrom - anthron - (9) $C_{14}H_6OBr_8 = C_6H_4 < CO \\ C_{CBr_8} > C_6H_4 (S. 476)$. Liefert beim Erwärmen mit Methanol und etwas Soda Anthrachinondimethylacetal, bei der Umsetzung mit Hydroxylamin in Alkohol Anthrachinon-monoxim (K. H. MEYEB, ZAHN, A. 396, 165, 180).

10-Nitro-9-oxo-9.10-dihydro-anthracen, 10-Nitro-anthron-(9) bezw. 10-Nitro-9-oxy-anthracen, 10-Nitro-anthranol-(9) $C_{14}H_{9}O_{8}N = OC < \begin{array}{c} C_{6}H_{4} \\ C_{6}H_{4} \end{array} > CH \cdot NO_{8} \text{ bezw.}$ $HO \cdot C \begin{bmatrix} C_{6}H_{4} \\ C_{6}H_{4} \end{bmatrix} C \cdot NO_{1}.$

- a) Oxo-Form, 10-Nitro-anthron-(9) C₁₄H₂O₂N = OCCC₆H₄>CH·NO₈ (S. 476).

 Darst. Aus Anthron und rauchender Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig bei 60° (K. H. MEYEE, SANDEE, A. 396, 150; Organic Syntheses 8 [New York 1928], S. 78). Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 136—137° (Mey., S.), 140° (korr.) (O. S. 8, S. 78). Die Lösung in Alkohol ist farblos und wird bei längerem Kochen, namentlich bei Gegenwart von etwas Salzsäure infolge Bildung geringer Mengen 10-Nitro-anthranol-(9) gelb (Mey., S.). Die Lösungen in Alkalien und in Pyridin sind rot und enthalten überwiegend Salze des 10-Nitro-anthranols-(9) (Mey., S.; vgl. Meisenheimer, Connerade, A. 330, 154, 178; Hantzsch, Korozyński, B. 42, 1217). Liefert beim Erhitzen mit Natronlauge, Salpeter, Kalk und NaHSO₃ auf 200° Alizarin (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 292247; C. 1916 II, 117; Frdl. 12, 432).
- b) Oxy-Form, 10-Nitro-anthranol-(9) $C_{14}H_0O_3N = HO \cdot C \begin{bmatrix} C_0H_4 \\ C_0H_4 \end{bmatrix} C \cdot NO_3$. Diese Konstitution kommt der im *Hptw. (S. 476)* als rote Form, aci-Nitro-anthron, Isonitro-anthron bezeichneten Verbindung zu (K. H. MWYER, SAWDER, A. 396, 137). B. Aus 10-Nitro-anthron-(9) durch Auflösen in heißen Alkalien oder in Pyridin und Fällen mit Säuren (M., S., A. 396, 150, 151). Die verd. Lösung in Alkohol ist gelb, die Lösung in Pyridin ist rot. Gibt in Pyridinlösung mit Acetylchlorid das Acetat, mit Benzoylchlorid das Benzoat des 10-Nitro-anthranols-(9).

des 10-Nitro-anthranols-(9).

Die im Hptw. (S. 476) als gelbe Form, Nitroanthranol bezeichnete Verbindung ist wahrscheinlich eine dimorphe Modifikation der vorstehend beschriebenen Verbindung (K. H. MEYER, SANDER, A. 396, 137 Anm. 2).

Acetat des 10-Nitro-anthranols-(9) $C_{16}H_{11}O_4N = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C\begin{bmatrix} C_0H_4 \\ C_4H_4 \end{bmatrix}C \cdot NO_5$ s. 10-Nitro-9-acetoxy-anthracen, Ergw. Bd. VI, S. 339.

Bensoat des 10 - Nitro - anthranols - (9) $C_{21}H_{13}O_4N = C_5H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C\begin{bmatrix} C_6H_4\\ C_4H_4\end{bmatrix}C \cdot NO_5$ s. Syst. No. 900.

9.10 - Dichlor - 10 - nitro - 9 - oxy - 9.10 - dihydro - anthracen $C_{14}H_0O_2NCl_2 = C_6H_4 < \frac{CCl(NO_2)}{CCl(NO_3)} < C_6H_4$. B. Aus 9.10-Dichlor-anthracen und Salpetersäure (D: 1,43) in Eisessig bei 15—18° (Höchster Farbw., D. R. P. 296019; C. 1917 I, 460; Frdl. 13, 382). — Farblose oder schwach gelbe Krystalle. Ziemlich leicht löslich in Nitrobenzol und Chloroform, siemlich schwer in anderen Lösungsmitteln. — Zersetzt sich beim Erhitzen auf 120—130° oder beim Erwärmen mit Nitrobenzol oder Eisessig auf 90—95° unter Bildung von Anthrachinon. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist tief dunkelgrün und wird beim Aufbewahren braungelb.

2.9.10 (oder 3.9.10)-Trichlor-10-nitro-9-oxy-9.10-dihydro-anthracen C₁₆H₆O₈NCl₈=C_CC(OH) C₂H₅Cl. B. Aus 2.9.10-Trichlor-anthracen in Benzol und Salpetersäure (D: 1,43) bei 15—18° (Höchster Farbw., D. R. P. 296019; C. 1917 I, 460; Frdl. 13, 382).

Liefert beim Erwärmen mit Benzol, Eisessig oder Nitrobenzol auf 90—95° 2-Chlor-anthrachinon.

3. 9-Formyl-fluoren bezw. 9-Oxymethylen-fluoren $C_{14}H_{14}O = \frac{C_4H_4}{C_1H_2}CH \cdot CHO$

C.H. C:CH·OH (S. 477). Der Artikel des Hptw. ist durch folgenden zu ersetzen: B. Aus Fluoren und Ameisensäureäthylester in Gegenwart von trocknem Kaliumäthylat in Ather (Wisliamus, Waldwüller, B. 42, 786; vgl. Wl., Russ, B. 48, 2719). — Blättchen (aus Petroläther oder CCl.). Sintert gegen 70° unter Gelbfärbung und ist bei ca. 90° geschmolzen (WI., WA.). Ist nur im Hochvakuum ohne erhebliche Polymerisation destillierbar (WI., R.). Leicht löslich in Alkohol und Ather, schwer in Petrolather (WI., WA.). Leicht löslich in Alkalien (WI., R.). - Das krystallinische Formylfluoren ist die Aldehydform löslich in Alkalien (WI., K.). — Das Krystalinische Formynnoren ist die Aldenydiorm C₁₂H₂·CHO; die Enolform C₁₂H₂:CH·OH ist sehr unbeständig; auf ihrer Anwesenheit beruht die vorübergehende Blaufärbung, die auftritt, wenn man eine alkoh. Lösung von Formylfluoren mit etwas Natronlauge und sodann mit äther. Eisenchlorid-Lösung versetzt (WI., R., B. 43, 2719, 2721). — Formylfluoren geht beim Aufbewahren in Substanz oder in Lösung in dimeres Formylfluoren über (bernsteingelbes Harz; sintert bei ca. 70°, wird bei 100° durchsichtig und ist bei 115° geschmolzen) (WI., R., B. 43, 2720). Wird in alkoh. Lösung durch Eisenchlorid oder Kupferacetat, besser durch Eisenchlorid in essigsaurer Lösung, zu 9.9′-Diformyl-difluorenyl-(9.9′) oxydiert (WI., R., B. 43, 2733). Durch Einw. von Brom in Chlosoform und Auflösen des Beaktionsprodukts in Alkohol entsteht das Diäthylacetal in Chloroform und Auflösen des Reaktionsprodukts in Alkohol entsteht das Diäthylacetal des 9-Brom-9-formyl-fluorens (WI., R., B. 48, 2732). Gibt beim Kochen mit Alkalien Fluoren und Alkaliformiat (WI., R., B. 48, 2722). Liefert mit Ammoniak in Benzol 9-Iminomethylfluoren (s. u.), in Åther eine Verbindung $\overset{C_aH_a}{\overset{C_aH_a}}{\overset{C_aH_a}}{\overset{C_aH_a}}$

[C_aH_a C:CH] NH (Syst. No. 1736) (WI., R., B. 43, 2723). Liefert mit Acetanhydrid 9-Acetoxymethylen-fluoren (Ergw. Bd. VI, S. 341) (WL, WA., B. 42, 789; vgl. WI., R., B. 48, 2722); reagiert analog mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (WI., WA.). Gibt mit KCN und verd. Salzsäure in Alkohol Fluorenyl-(9)-glykolsäurenitril, mit KCN allein in siedendem Alkohol 9-Cyanmethylen-fluoren (WI., R., B. 48, 2731, 2732). Liefert mit Anilin 9-Anilinomethylen-fluoren (Hptw. Bd. XII, S. 202) (WI., WA., B. 42, 788) und reagiert analog mit Athylanilin und Piperidin (WI., R., B. 48, 2725). Gibt mit Phenylisocyanat den Carbanilsäureester des 9-Oxymethylen-fluorens (Hptw. Bd. XII, S. 332) (WI., WA., B. 42, 789). Liefert mit Benzoldiazoniumsalz in essignaurer Lösung Fluorenonphenylhydrazon (WI., R., B. 48, 2722). — Das Phenylhydrazon schmiltt bei 126—127° (WI., WA., B. 42, 788), das p-Brom-phenylhydrazon bei 158—159° (Zers.) (WI., R., B. 43, 2729). — Verbindung mit saurem Natriumsulfit C₁₄H₁₀O + NaHSO₂. Nadeln (aus Wasser). F: 151—152° (Zers.) (WI., R., B. 43, 2722). Gibt beim Erwärmen mit Wasser oder Säuren teilweise polymerisiertes Formylfluoren. Formylfluoren.

9-Iminomethyl-fluoren besw. 9-Aminomethylen-fluoren $C_{11}H_{11}N = C_{12}H_{1} \cdot CH : NH$ bezw. C1. Ha: CH · NH. B. Beim Einleiten von Ammoniak in eine Lösung von 9-Formyl-fluoren in Bensol (Wislambus, Russ, B. 43, 2723). Aus Bis-[a-chlor-\beta-diphenylen-vinyl]-diimid (S. 274) bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (Stolle, Münzel, Wolf, B. 46, 2345). — Nadeln (aus Bensol + Petroläther). Sintert bei 110°, F: 148—149° (Zers.) (Will, R.). Leicht löslich in Alkohol, Ather und Chloroform (Wil, R.). — Färbt sich bei längerem Aufbewahren dunkelgelb (WI., R.). Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim

C.H. C:CH NH (Syst. No. 1736) (WI., R.). Wird in ammoniakalischer Lösung durch Wasserstoffperoxyd zu Fluorenon oxydiert (St., M., W.).

Oxime des 9-Formyl-fluorens $C_{16}H_{11}ON=C_{13}H_{1}\cdot CH:N\cdot OH.$ a) Niedrigerschmelzendes Oxim, α -Oxim. B. Entsteht als Hauptprodukt bei der Umsetzung von Formylfluoren mit Hydroxylamin in verd. Alkohol (Wislioznus, Russ, B. 43, 2726). — Nadeln (aus Ligroin). F: 132—133°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform; in Ather und Petrolather leichter löslich als das höherschmelzende Oxim. Löslich in warmer Natronlauge mit gelber Farbe; beim Erkalten krystallisieren farblose Blättehen. Beim Rinleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung entsteht das höherschmelzende

b) Höherschmelsendes Oxim, β.Oxim. B. Neben einer großen Menge des niedrigerschmelsenden Oxims bei der Umsetzung von Formylfluoren mit Hydroxylamin in verd. Alkohol (Wiskingurus, Russ, B. 43, 2726). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff

in eine äther. Lösung des niedrigerschmelzenden Oxims (W., R.). — Nadeln (aus Toluol + Petroläther). F: 166—167° unter Gelbfärbung. In Äther und Petroläther schwerer löslich als das niedrigerschmelzende Oxim. Löslich in warmer Natronlauge mit gelber Farbe; beim Erkalten krystallisieren farblose Nadeln.

Azin des 9-Formyl-fluorens $C_{28}H_{20}N_8=C_{18}H_9\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_{18}H_9$ bezw. $C_{18}H_8:CH\cdot NH\cdot NH\cdot CH:C_{13}H_8$. B. Aus 9-Formyl-fluoren und Hydrazinhydrat in Alkohol bei Gegenwart von etwas Eisessig (Wislioenus, Russ, B. 43, 2730). — Nadeln (aus Benzol). F: 158° bis 160° unter Rotfärbung. — Liefert beim Kochen mit Quecksilberoxyd in Benzol Azomethylenfluoren (Syst. No. 2103).

Diäthylacetal des 9-Brom-9-formyl-fluorens, 9-Brom-9-diäthoxymethyl-fluoren $C_{18}H_{19}O_3Br = \frac{C_8H_4}{C_8H_4}CBr\cdot CH(O\cdot C_8H_5)_3$. B. Man behandelt 9-Formyl-fluoren in Chloroform mit Brom und löst das Reaktionsprodukt in Alkohol auf (Wislioenus, Russ, B. 43, 2733). — Nadeln (aus Alkohol). F: 119—120°.

9-Brom-9-[acetoxy-brommethyl]-fluoren $C_{16}H_{12}O_3Br_4=C_6H_4$ CBr·CHBr·O·CO·CH₃. B. Aus 9-Acetoxymethylen-fluoren (Ergw. Bd. VI, S. 341) and Brom in Chloroform (Wislicenus, Russ, B. 43, 2723). — Blättchen (aus Alkohol). F: 146—147° (Zers.).

3. Oxo-Verbindungen $C_{15}H_{12}O$.

1. γ - Oxo - a.γ - diphenyl - a - propylen, a - Phenyl - β - benzoyl - āthylen, Phenylstyrylketon, Benzal - acetophenon, Chalkon C₁₅H₁₈O = C₆H₅·CH:CH·CO·C₆H₅ (S. 478). Stellungs bezeichnung in den von "Chalkon" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel (vgl. v. Kostanbor. B. 83. 1923).

Formel (vgl. v. Kostanecki, Tambor, B. 32, 1923).

B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von überschüssigem Benzaldehyd auf Methylmagnesiumjodid (Marshall, Soc. 105, 530; vgl. Soc. 107, 511). Aus Benzaldehyd und Acetophenon in Gegenwart von Natriumpyrosulfat auf dem Wasserbad (Odell, Hines, Am. Soc. 35, 83).

— Darst. Modifikation der Darstellung nach Claisen (B. 20, 657): Abell, Soc. 101, 1000. Man gibt 520 g reines Acetophenon zu einer Lösung von 218 g NaOH in 1960 g Wasser und 1000 g Alkohol, kühlt mit Eis und setzt unter Rühren 460 g Benzaldehya auf einmal zu; die Temperatur der Mischung muß 15—30° betragen. Nach 2—3-stdg. Rühren und ca. 10-stdg. Aufbewahren im Eisschrank kühlt man mit Eis-Kochsalz-Gemisch, filtriert oder zentrifugiert und wäscht erst mit Wasser bis zur neutralen Reaktion, dann mit 200 cm² Alkohol von 0°. Ausbeute 97°/0 der Theorie (Organic Syntheses 2 [New York 1922], S. 1).

— F: 62° (Auwers, Eiselcher, J. pr. [2] 84, 67), 58° (Smedley, Soc. 97, 1482), 57—58° (O., H., Am. Soc. 35, 83), 56—57° (Pfeiffer, A. 383, 145). D. 10-11. 1,0712; n. 1.0712; n. 1.0342; n. 1.0488; n. 1.0512; 1.06816 (Au., El.). Dichte und Viscosität von Lösungen in Isoamylacetat: Dunstan, Hildfreh, Z. El. Ch. 18, 187. Molekularrefraktion in Chloroform-Lösung: Sm., Soc. 97, 1482. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Stobbe, Ebert, B. 44, 1291. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rötlichgelb und wird auf Zusatz von konz. Salpetersäure hellgelb (Reddelen, B. 45, 2908).

Benzalacetophenon liefert mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel (bei 250° reduziert) bei 200° anfangs α.γ-Dicyclohexyl-propan; nach längerer Einw. läßt die Wirksamkeit des Nickels nach und man erhält α.γ-Diphenyl-propan (Frázouls, C. r. 155, 43). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und konz. Schwefelsäure in Eisessig + Acetanhydrid geringe Mengen α.ζ-Dioxo-α.γ.δ.ζ-tetraphenyl-hexan, 1.2.4-Triphenyl-3-benzoyl-cyclopenten-(3) (?) und Spuren einer bei 113—115° schmelzenden Verbindung (Thiele, Ruggli, A. 393, 62, 69). (Bei der Behandlung mit Brom (Pond, York, Moore, Am. Soc. 23, 790); Smedley, Pr. chem. Soc. 25 [1909], 259; Abell, Soc. 101, 1000). Benzalacetophenon gibt mit Hydrazinhydrat in Alkohol 3.5-Diphenyl-pyrazolin (Kishner, Ж. 47, 1102; C. 1916 I, 1063). Liefert in Alkohol mit Schwefelwasserstoff bei Gegenwart von Ammoniak, Kalilauge oder Natriumsulfid je nach den Versuchsbedingungen Benzalacetophenonhydrosulfid (S. 264) oder Bis-[α-οxy-α.γ-diphenyl-allyl]-sulfid vom Schmelzpunkt 109° oder 186° (Fromm, A. 394, 301, 306; vgl. F., Lambrecht, B. 41, 3646). Liefert mit Natriumpolysulfid in Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur das Bis-[α-οxy-α.γ-diphenyl-allyl]-sulfid vom Schmelzpunkt 212° (F., A. 394, 308), mit Natriumpolysulfid und Schwefelwasserstoff in Alkohol Bis-[α-οxy-α.γ-diphenyl-allyl]-disulfid (F., Ā. 394, 303). — Benzalacetophenon; reagiert analog mit Nitroāthan und mit β-Nitro-propan (Kohler, Am. Soc. 38, 892, 896, 898). Liefert mit Nitroāthan und mit β-Nitro-propan (Kohler, Am. Soc. 38, 892, 896, 898). Liefert mit

Acetophenon und Eisenchlorid in Acetanhydrid das Eisenchloriddoppelsalz des 2.4.6-Triphenyl-pyroxoniumchlorids (Syst. No. 2394) (DILTHEY, J. pr. [2] 94, 65); bei der analogen Umsetzung mit Benzalaceton entsteht das Eisenchloriddoppelsalz des 2.4-Diphenyl-6-styrylpyroxoniumchlorids (Syst. No. 2395) (D., B. 50, 1010). Benzalacetophenon gibt bei der Umsetzung mit Phenylacetaldehyd in Gegenwart von Natriummethylat in Methanol erst in der Kälte, dann bei Wasserbadtemperatur und nachfolgender Behandlung des Reaktionsgemisches mit Wasser δ-Oxy-a,β,δ-triphenyl-n-valeriansäure (Meerwein, J. pr. [2] 97, 271). Gibt mit Anthron bei Gegenwart von Piperidin oder Diäthylamin in Methanol 10-Oxo-9-[a-phenyl-β-benzoyl-äthyl]-9.10-dihydro-anthracen (M., J. pr. [2] 97, 287). Die bei der Umsetzung mit Diphenylketen-Chinolin neben a.a,β,δ-Tetraphenyl-a,γ-butadien entstehende Verbindung ist nicht 1.1.2-Triphenyl-3-benzoyl-cyclobutanon-(4) (Staudinger, B. 42, 4259), sondern 6-Oxo-2.4.5.5-tetraphenyl-5.6-dihydro-γ-pyran (Syst. No. 2473) (St., Kon, A. 384, 51; St., Endle, A. 401, 271); Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen bei 1242. St. K. 4. 284, 129. Rengalagetorphenon gibt in siedender allenbelischer Netroplause 1316: St., K., A. 384, 122. Benzalacetophenon gibt in siedender alkoholischer Natronlauge mit Acetylaceton ζ -Oxo- β . δ -diphenyl- α -heptylen- α -carbonsäure und 1.3-Diphenyl-cyclo-hexen-(3)-on-(5), mit Benzoylaceton ζ -Oxo- β . δ - ζ -triphenyl- α -hexylen- α -carbonsäure und 1.3-Diphenyl-cyclohexen-(3)-on-(5) (Scholtz, Ar. 254, 565, 566). {Benzalacetophenon addiert Cyanwasserstoff (HANN, LAPWORTH, Soc. 85, 1358); L., WECHSLER, Soc. 97. 41). Benzalacetophenon liefert bei der Umsetzung mit Bromessigsäuremethylester und Zink oder Magnesium in Benzol und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser β -Oxy $oldsymbol{eta}$ -phenyl- $oldsymbol{\gamma}$ -benzal-buttersäuremethylester (Kohler, Heritage, Am. 48, 479; vgl. K., H., MACLEOD, Am. 46, 222). Gibt bei der Umsetzung mit a-Brom-propionsäureäthylester und Zink in Benzol und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit Sodalösung β -Oxy- α -methyl- β -phenyl- γ -benzal-buttersäureäthylester und durch Spaltung eines Lactons entstehende α -Methyl- β -phenyl- γ -benzoyl-buttersäure (in je zwei stereoisomeren Formen); reagiert analog mit a-Brom-buttersauremethylester, während man bei der Umsetzung mit a-Bromisobuttersaureathylester den Äthylester der a.a-Dimethyl-\(\rho\)-phenyl-\(\gamma\)-benzoyl-buttersaure und das Lacton der entsprechenden Enolform (6-Oxo-5.5-dimethyl-2.4-diphenyl-5.6-dihydro-pyran) erhält (Ko., H., M., Am. 46, 224). Benzalacetophenon gibt beim Kochen mit Oxalylchlorid a.y-Dichlor-a.y-diphenyl-a-propylen (STAUDINGER, B. 42, 3975; vgl. STRAUS, A. 393, 238). Benzalacetophenon liefert mit Malonsäuredimethylester oder Malonsäurediäthylester in Gegenwart von Piperidin (Kohler, Am. 46, 481) oder von wenig Natriummethylat (Ko., CONANT, Am. Soc. 39, 1410; vgl. VORLÄNDER, KNÖTZSCH, A. 294, 332) oder mit Brommalonsäuredimethylester und Zink in Benzol (Ko., H., M., Am. 46, 234) Ester der 6-Oxoβ.δ-diphenyl-butan-α.α-dicarbonsaure. {Addiert in Gegenwart von Diäthylamin 1 Mol Acetessigester (KNOEVENAGEL, SPEYER, B. 35, 397)); dieselbe Verbindung entsteht in absolutalkoholischer Lösung bei Gegenwart von ca. 1/80 Mol Natriumäthylat (DIECKMANN, v. Fischer, B. 44, 969); sie geht bei längerer Einw. von etwas mehr Natriumäthylat in den im Hptw. (S. 480) als Verbindung C₂₁H₂₂O₄ aufgeführten 2.4-Diphenyl-cyclohexanol-(4)-on-(6)-carbon-säure-(1)-äthylester über, der auch aus Benzalscetophenon und Acetessigester in Alkohol bei Gegenwart von Piperidin entsteht (DIE., v. F.). (Beim Erwärmen von Benzalscetophenon mit Acetessigester (KN., H. SCHMIDT, A. 281, 58); DIE., v. F., B. 44, 970). Liefert mit Diprocessigester in Liefert mit Diprocessigester (KN., H. SCHMIDT, A. 281, 58); DIE., v. F., B. 44, 970). Diazoessigester in Ligroin auf dem Wasserbad 4-Phenyl-5-benzoyl-pyrazolin-carbonsäure-(3)äthylester (Ko., STEELE, Am. Soc. 41, 1100). Gibt mit Cyclohexylmagnesiumbromid β -Cyclohexyl-β-phenyl-propiophenon (Ko., Burnley, Am. 43, 416).

Additionelle Verbindungen und Umwandlungsprodukte von unbekannter Konstitution aus Benzalacetophenon.

 $C_{15}H_{12}O + HClO_4$. Gelbe Krystalle (Pfeiffer, A. 412, 317). Färbt sich bei 92—96° unter Zersetzung dunkel. Einige Tage unverändert haltbar. — $C_{15}H_{12}O + HNO_3$. Rötlichgelbes Ol (Reddenem, B. 45, 2907). Zersetzt sich beim Aufbewahren. — $2C_{15}H_{12}O + SnCl_4$. Tiefgelbe Krystalle (Pr., A. 363, 145). Leicht löslich in Alkohol und heißem Benzol. Wird durch Wasser bei gewöhnlicher Temperatur zersetzt. — $2C_{15}H_{12}O + UO_3Cl_2$. Dunkelgelbe Krystallaggregate (aus Eisessig) (Praetorius, Dissertation [Halle 1909], S. 69). Verhalten im Licht: Pr., Korn, B. 43, 2746.

Verbindung $C_{20}H_{20}OS$ vom Schmelzpunkt 181° (S. 480). Ist das Bis-[a-oxy-a. γ -diphenyl-allyl]-sulfid vom Schmelzpunkt 186° (S. 264) (Fromm, A. 394, 304).

Verbindung C₂₀H₂₀O₄S vom Schmelzpunkt 216° (S. 480). Ist das Bis-[a-oxy-a.y-diphenyl-allyl]-sulfon vom Schmelzpunkt 216° (S. 264) (Fromm, A. 394, 307).

Verbindung $C_{20}H_{20}OS$ vom Schmelzpunkt 96° (S. 480). Ist das Bis-[a-oxy-a. γ -diphenyl-allyl]-sulfid vom Schmelzpunkt 109° (S. 264) (Fromm, A. 394, 304).

Verbindung C₂₀H₂₆O₄S vom Schmelzpunkt 198° (S. 481). Ist das Bis-[a-oxy-a-p-diphenyl-allyl]-sulfon vom Schmelzpunkt 198° (S. 264) (Fromm, A. 394, 308).

Verbindung C₂₀H₂₅OBrS (S. 481). Zur Zusammensetzung und Konstitution der Ausgangsmaterialien vgl. Fromm, A. 394, 304.
Verbindung C₂₀H₂₅O₂S (S. 481). Zur Zusammensetzung und Konstitution der Ausgangsmaterialien vgl. Fromm, A. 394, 304.

 $\gamma.\gamma$ -Dimethoxy- $\alpha.\gamma$ -diphenyl- α -propylen, Bensalacetophenondimethylacetal $C_{1\gamma}H_{1s}O_{3}=C_{6}H_{5}\cdot CH\cdot CH\cdot C(O\cdot CH_{5})_{5}\cdot C_{5}H_{5}$. B. Aus $\alpha.\gamma$ -Dichlor- $\alpha.\gamma$ -diphenyl- α -propylen beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung (Straus, Blankennorn, A. 415, 248). — Nadeln (aus Methanol). F: 46—46,5°. Kp₁₄: 192°. — Gibt mit etwas konz. Salzsaure in Alkohol Benzalacetophenon. Liefert mit PCl₅ in Benzol γ -Chlor- γ -methoxy- $\alpha.\gamma$ -diphenyla-propylen.

γ-Chlor-γ-methoxy-a.γ-diphenyl-a-propylen $C_{18}H_{18}OCl = C_{6}H_{4}$ ·CH:CH:CCl(O·CH₆)·C₆H₅. B. Aus Benzalacetophenondimethylacetal und PCl₈ in Benzol (Straus, Blankenmorn, A. 415, 249). — Nicht isoliert. — $C_{16}H_{15}OCl + HgCl_{2}$. Gelb, krystallinisch. F: ca. 100° (unter schwacher Gasentwicklung). Liefert mit Natriummethylat-Lösung Benzalacetophenondimethylacetal. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

"syn"-Phonyl-styryl-ketoxim von Henrich $C_{14}H_{12}ON = C_{4}H_{5} \cdot CH \cdot C(C_{4}H_{5})$: N. OH (S. 481). Zur Hegemannschen Umlagerung vgl. Henrich, B. 44, 1533. — Gibt mit Chlorwasserstoff in Äther ein Hydrochlorid.

Phenylstyrylketon - semicarbasone, Bensalacetophenon - semicarbasone $C_{1e}H_{1s}ON_{g}=C_{e}H_{s}\cdot CH\cdot C(C_{e}H_{s})\cdot N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_{s}$. Zur Konfiguration der nachstehend beschriebenen Semicarbasone vgl. Helleron, Wilson, Soc. 101, 1485.

a) Farbloses Semicarbazon vom Schmelzpunkt 168°, α-Semicarbazon. B. Neben dem β-Semicarbazon aus Benzalacetophenon und Semicarbazidacetat in verd. Alkohol (Heilbeon, Wilson, Soc. 101, 1486). Aus dem γ-Semicarbazon durch Einw. von ultraviolettem Licht (H., W., Soc. 101, 1489). — Nadeln (aus Alkohol). F: 168° (Zers.). Leicht löslich in Chloroform, heißem Alkohol und CS, schwer in Benzol, unlöslich in Wasser, Ather und Petrolather. Absorptionsspektrum in Alkohol und in Natriumathylat-Lösung: H., W., Soc. 101, 1483. — Wird durch Sonnenlicht nicht verändert; geht im ultravioletten Licht teilweise in das y-Semicarbazon über (H., W., Soc. 101, 1487, 1489). Wird durch Natriumāthylat in Alkohol anscheinend in ein — nicht isoliertes — gelbes Isomeres umgelagert, das als & Se micarbazon bezeichnet wird (H., W., Soc. 101, 1484). Gibt beim Erhitzen auf 200° 3.5-Diphenyl-pyrazolin-carbonsäure-(1)-amid und geringe Mengen einer bei 230° bis 231° schmelzenden Verbindung (H., W., Soc. 103, 1511). Liefert mit siedendem Anilin in 5 Minuten das Benzalacetophenon-phenylsemicarbazon vom Schmelzpunkt 193* (Syst. No. 1632), in 1 Stde. 3.5-Diphenyl-pyrazolin-carbonsaure-(1)-anilid (H., W., Soc. 108, 1511).

b) Gelbes Semicarbazon, β -Semicarbazon. B. Neben dem α -Semicarbazon aus Benzalacetophenon und Semicarbazidacetat in verd. Alkohol (Hellebon, Wilson, Soc. 101, 1486). Aus dem γ -Semicarbazon im Licht (H., W., Soc. 101, 1488). — Rhombische Krystalle; stimmt in der Krystallform mit dem γ -Semicarbazon überein. Pleochroitisch (grünlichgelb bis fast farblos). — Geht beim Erhitzen auf 170° oder bei Berührung mit

Lösungsmitteln in das y-Semicarbazon über.

c) Farbloses Semicarbazon vom Schmelzpunkt 179—180°, y-Semicarbazon. B. Aus dem β -Semicarbazon beim Erhitzen auf 170 $^{\circ}$ oder bei Berührung mit Lösungsmitteln (Hellebon, Wilson, Soc. 101, 1488). Aus dem a-Semicarbazon im ultravioletten Licht (H., W., Soc. 101, 1489). — Rhombische Krystalle; stimmt in der Krystallform mit dem β-Semicarbazon überein. F: 179—180° (Zers.). In organischen Lösungsmitteln etwas leichter löslich als das α -Semicarbazon. Absorptionsspektrum in Alkohol und in Natriumäthylat-Lösung: H., W., Soc. 101, 1484. — Geht im Sonnenlicht in das β -Semicarbazon, im ultravioletten Licht teilweise in das a-Semicarbazon fiber (H., W., Soc. 101, 1488, 1489). Gibt beim Erhitzen auf 200° 3.5-Diphenyl-pyrazolin-carbonsaure-(1)-amid und geringe Mengen einer bei 230—231° schmelzenden Verbindung (H., W., Soc. 103, 1511). Liefert mit siedendem Anilin in 5 Minuten das Benzalacetophenon-phenylsemicarbazon vom Schmelspunkt 184° (Syst. No. 1632), in 1 Stde. 3.5-Diphenyl-pyrazolin-carbonsaure-(1)-anilid (H., W., Soc. 108, 1511).

 ω -[4-Chlor-benzal]-acetophenon, 4-Chlor-chalkon $C_{1}H_{1}OCl=C_{2}H_{4}Cl\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot C_{2}H_{3}$ (S. 481). Ist in reinem Zustand farbles (Bodross, B. 51, 218 Anm. 2). — Gibt

mit Brom in Eisessig zwei stereoisomere Dibromide (S. 238).

4-Chlor-ω-[4-chlor-bensal]-acetophenon, [4-Chlor-phenyl]-[4-chlor-styryl]-keton, 4.4'-Dichlor-chalkon C₁₂H₁₀OCl₂ = C₂H₄Cl·CH:CH·CO·C₄H₄Cl (S. 488). Die bei der Einw. von PCl₅ in siedendem Benzol entstehende Verbindung ist nicht γ.γ-Dichlor-a.γ-bis-[4-chlor-phenyl]-a-propylen ([4-Chlor-phenyl]-[4-chlor-styryl]-dichlormethan) (STRAUS, ACKERMANN, B. 48, 1813), sondern a.γ-Dichlor-a.γ-bis-[4-chlor-phenyl]-a-propylen (Ergw. Bd. V, S. 310) (St., A. 393, 239; vgl. St., DÜTZMANN, J. pr. [2] 103, 11, 50).

 γ -Chlor- γ -oxy-a. γ -bis-[4-chlor-phenyl]-a-propylen, [4-Chlor-phenyl]-[4-chlor-styryl]-chlorearbinol $C_{12}H_{11}OCl_{2}=C_{4}H_{4}Cl\cdot CH\cdot CCl(OH)\cdot C_{4}H_{4}Cl\cdot (S.~482)$. Ist als a-Chlor- γ -oxy-a. γ -bis-[4-chlor-phenyl]-a-propylen (Ergw. Bd. VI, S. 336) zu formulieren (STRAUS, A. 893, 250).

Methyläther $C_{14}H_{13}OCl_3 = C_4H_4Cl\cdot CH\cdot CCl(O\cdot CH_3)\cdot C_4H_4Cl$ (S. 482). Ist als a-Chlor- γ -methoxy- $\alpha\cdot\gamma$ -bis-[4-chlor-phenyl]- α -propylen (Ergw. Bd. VI, S. 337) zu formulieren (STRAUS, A. 393, 250).

4-Brom-w-bensal-acetophenon, 4'-Brom-chalkon C₁₂H₁₁OBr = C₆H₅·CH:CH·CO·C₆H₆Br. B. Bei der Einw. von Cinnamoylchlorid auf Brombenzol in Gegenwart von AlCl₅ in CS₅ bei 0°, neben 5-Brom-3-phenyl-hydrindon-(1) (Kohler, Heritage, Burnley, Am. 44, 66). Aus Benzaldehyd und 4-Brom-acetophenon in Gegenwart von Natronlauge in Alkohol (K., He., Bu., Am. 44, 67). — Heligeibe Tafeln. F: 100—101°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, schwer in Ligroin (K., He., Bu.). — Gibt mit der Natriumverbindung des Nitromethans in Alkohol 4-Brom-γ-nitro-β-phenyl-butyrophenon und δ-Nitro-α-η-dioxo-γ-ε-diphenyl-α-η-bis-[4-brom-phenyl]-heptan (K., Williams, Am. Soc. 41, 1646). Liefert mit Malonsäuredimethylester in Gegenwart von Natriummethylat in Methanol β-Phenyl-γ-(4-brom-benzoyl]-propan-α-α-dioarbonsäuredimethylester (K., Hill, Bigelow, Am. Soc. 39, 2408). Gibt mit Diazoessigester in Ligroin auf dem Wasserbad 4-Phenyl-5-[4-brom-benzoyl]-pyrazolin-carbonsäure-(3)-āthylester (K., Steele, Am. Soc. 41, 1098).

β-Brom-α-phenyl-β-bensoyl-äthylen, ω-Brom-ω-bensal-acetophenon, α-Brom-chalkon C_1H_1 OBr = C_4H_4 ·CH:CBr·CO· C_4H_5 (S. 482). B. Zur Bildung aus Benzal-acetophenondibromid und Kaliumacetat (J. Wielicknus, Schmidt, A. 308, 226) vgl. Reynolds, Am. 44, 323; Abell, Soc. 101, 1002. — F: 43—44°; Kp₁₃: 218°; Kp₁₃: 230—231° (A.). — (Geht bei 1 /₃-stdg. Erwärmen mit 1 Mol.-Gew. NaOH (Slutter, R. 24, 368)); Abell (Soc. 101, 993, 1002) erhielt bei der Einw. von Natriumäthylst in absol. Alkohol [a-Āthoxy-bensal]-acetophenon, bei der Einw. von Natronlauge in 95°/oigem Alkohol [a-Āthoxy-benzal]-acetophenon, [a-Oxy-benzal]-acetophenon (Dibenzoylmethan) und Benzalacetophenon. Gibt mit Bromessigsäuremethylester in Gegenwart von Zink γ-Brom-β-oxy-β-phenyl-γ-benzal-buttersäuremethylester (Kohler, Heritage, Am. 43, 487). Liefert mit Semicarbazid 3.5-Diphenyl-pyrazol (R., Am. 44, 324).

- $a.\beta Dibrom a phenyl \beta bensoyl \tilde{a}thylen, \quad \omega Brom \omega \{a brom bensal\} acetophenon, \quad a.\beta Dibrom chalkon, \quad Phenylbensoylacetylendibromid \quad C_{18}H_{10}OBr_1 = C_6H_5 \cdot CBr \cdot CBr \cdot CO \cdot C_8H_5.$
- a) Hochschmelzende Form. B. Neben geringen Mengen der niedrigschmelzenden Form aus Phenylbenzoylacetylen und Brom in Chloroform (DUFRAISE, C. r. 158, 1692; A. ch. [9] 17, 141). Prismen (aus Chloroform). F: 113—114°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Petroläther, leicht in heißem Alkohol und den übrigen organischen Lösungsmitteln. Geht beim Erhitzen auf 250° oder beim Belichten der Lösungen in die niedrigschmelzende Form über (D., C. r. 158, 1692; A. ch. [9] 17, 143). Wird durch alkoh. Kalilauge in Benzoesäure und Phenylbromacetylen gespalten; als Zwischenprodukt tritt eine bei —11° bis —10° schmelzende Form des Phenylacetylendibromids auf (D., C. r. 158, 1694).
- b) Niedrigschmelzende Form. B. Neben überwiegenden Mengen der hochschmelzenden Form aus Phénylbenzoylscetylen und Brom in Chloroform (Duyrausse, C. r. 158, 1692; A. ch. [9] 17, 141). Gelbliche Pyramiden (aus Petrolather). F: 79—80°. Geht beim Erhitzen mit einer Spur Jod oder beim Belichten der Lösungen teilweise in die hochschmelzende Form über (D., C. r. 158, 1692; A. ch. [9] 17, 143). Wird durch alkoh. Kallauge in Benzoesaure und Phenylbromaoetylen gespalten (D., C. r. 158, 1694).
- ω-[3-Nitro-bensal]-acetophenon, 3-Nitro-chalkon $C_{11}H_{11}O_2N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH$: CH·CO· C_6H_6 (8. 482). B. Aus α-[3-Nitro-phenyl]-β-benzoyl-āthylenoxyd durch Erwärmen mit Kaliumjodid und Eisessig (Bodfores, B. 49, 2801). F: 143—144° (B.). Umsetzung mit Phenylhydraxin: Auwers, Voss, B. 49, 4426; B., B. 49, 2807.
- β -Brom -a-[3-nitro-phenyl] - β -benzoyl-äthylen, ω -Brom - ω -[3-nitro-benzal]-acetophenon, a-Brom-3-nitro-chalkon $C_{11}H_{10}O_{2}NBr=O_{2}N\cdot C_{2}H_{4}\cdot CH:CBr\cdot CO\cdot C_{2}H_{4}\cdot D.$ B. Aus [3-Nitro-benzal]-acetophenondibromid durch Kochen mit Natriumacetat in Alkohol oder mit Pyridin-(Bonronss, B. 49, 2805). Nadeln (aus Alkohol). F: 97—98°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig und Chloroform.

³⁾ Die vom Original abweichende Formulierung ergibt sich aus der Analogie zum a-Brom-chalkon (s. o.).

 γ -Oxy- γ -mercapto- α - γ -diphenyl- α -propylen, Benzalacetophenonhydrosulfid $C_{1b}H_{1d}OS=C_dH_5\cdot CH\cdot C(OH)(SH)\cdot C_dH_6$. B. Man sättigt eine eiskalte Lösung von 15 g Benzalacetophenon in 100 cm²-Alkohol mit Schwefelwasserstoff, fügt 1 cm²-50% ige Kalilauge zu und leitet weitere 30 Minuten unter Eiskühlung Schwefelwasserstoff hindurch (Fromm, A. 394, 301). — Schuppen (aus Chloroform + Alkohol). F: 107°. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Äther. — Gibt bei der Oxydation mit Jod in Chloroform + Alkohol Bis-[α-oxy-α- γ -diphenyl-allyl]-disulfid. Liefert in Chloroform + Alkohol mit wenig Ammoniak Bis-[α-oxy-α- γ -diphenyl-allyl]-sulfid vom Schmelzpunkt 109°, mit viel Ammoniak Bis-[α-oxy-α- γ -diphenyl-allyl]-sulfid vom Schmelzpunkt 186°. Liefert mit Benzoylchlorid und Natronlauge γ -Oxy- γ -benzoylmercapto-α- γ -diphenyl-a-propylen. Gibt mit Phenylhydrazin 1.3.5-Triphenyl-pyrazolin.

Bis-[α-oxy-α.γ-diphenyl-allyl]-sulfid vom Schmelzpunkt 109° C₃₀H₂₆O₂S = [C₆H₅·CH:CH·C(C₆H₅)(OH)]₂S. Ist im *Hptw.* (S. 480) als Verbindung C₃₀H₂₄OS vom Schmelzpunkt 96° beschrieben worden; zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Fromm, A. 394, 307. — B. Man löst 20 g Benzalacetophenon in 200 cm³ Alkohol, gibt 1 cm³ 50°/₀ige Kalilauge zu und leitet ohne Kühlung Schwefelwasserstoff ein (F., A. 394, 307; vgl. F., Lambrecht, B. 41, 3684). Durch Einw. von wenig alkoh. Ammoniak auf Benzalacetophenonhydrosulfid in Chloroform + Alkohol (F., A. 394, 307). — Krystalle (aus einem Gemisch von Chloroform, Alkohol und Äther). F: 109°. — Geht bei Behandlung einer Lösung in Chloroform mit 10°/₀igem Ammoniak in das Bis-[α-oxy-α-γ-diphenyl-allyl]-sulfid vom Schmelzpunkt 186° über; die im Hptw. (S. 480) wiedergegebene Angabe von Fromm, Lambrecht (B. 41, 3649), daß diese Isomerisierung beim raschen Eindunsten einer mit Jod versetzten Chloroform-Lösung erfolgt, ist irrtümlich (F., A. 394, 305). Liefert mit KMnO₄ in verd. Schwefelsäure Bis-[α-oxy-α-y-diphenyl-allyl]-sulfon vom Schmelzpunkt 198° (F., A. 394, 308; vgl. F., L., B. 41, 3649).

Bis-[a-oxy-a. γ -diphenyl-allyl]-sulfid vom Schmelspunkt 212° $C_{30}H_{20}O_2S = [C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot C(C_6H_5)(OH)]_2S$. B. Aus Benzalacetophenon und Natriumpolysulfid in Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur (Fromm, A. 394, 308). — Krystalle (aus Eisessig). F: 212°. — Gibt mit KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung das Bis-[a-oxy-a. γ -diphenyl-allyl]-sulfon vom Schmelzpunkt 276°.

Bis-[a-oxy-ay-diphenyl-allyl]-sulfon vom Schmelspunkt 198° $C_{30}H_{26}O_4S = [C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot C(C_6H_5)(OH)]_2SO_2$. Ist im Hptw. (S. 481) als Verbindung $C_{30}H_{26}O_4S$ vom Schmelzpunkt 198° beschrieben; zur Konstitution vgl. Fromm, A. 394, 305. — B. Aus dem Bis-[a-oxy-a.y-diphenyl-allyl]-sulfid vom Schmelzpunkt 109° durch Oxydation mit KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung (F., A. 394, 308; vgl. F., Lambrecht, B. 41, 3649). — F: 198°. — Gibt bei der Einw. von Jod Bis-[a-oxy-a.y-diphenyl-allyl]-sulfon vom Schmelzpunkt 216° (F., L.).

Bis-[a-oxy-a. γ -diphenyl-allyl]-sulfon vom Schmelspunkt 216 °C₃₀H₂₆O₄S = $[C_6H_5$ °CH: CH·C(C_6H_5)(OH)]₂SO₃. Ist im *Hptw.* (S. 480) als Verbindung $C_{20}H_{26}$ O₄S vom Schmelzpunkt 216° beschrieben; zur Konstitution vgl. Fromm, A. 394, 305. — B. Durch Oxydation des Bis-[a-oxy-a. γ -diphenyl-allyl]-sulfids vom Schmelzpunkt 186° mit KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung (F., A. 394, 307; vgl. F., Lambrecht, B. 41, 3649). Bei der Einw. von Jod auf das Bis-[a-oxy-a. γ -diphenyl-allyl]-sulfon vom Schmelzpunkt 198° (F., L., B. 41, 3650). — F: 216°.

Bis-[a-oxy-a.y-diphenyl-allyl]-sulfon vom Schmelspunkt 276° $C_{30}H_{26}O_4S = [C_8H_5\cdot CH:CH:CH:C(C_6H_5)(OH)]_aSO_2$. B. Durch Oxydation des Bis-[a-oxy-a.y-diphenyl-allyl]-sulfids vom Schmelzpunkt 212° mit KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung (Fromm, A. 394, 309). — Krystalle (aus Eisessig). F: 276°.

Bis-[a-oxy-a.y-diphenyl-allyl]-disulfid $C_{30}H_{36}O_2S_2=[C_6H_5\cdot CH\cdot C(C_6H_5)(OH)\cdot S-]_4$. B. Durch Einw. von Schwefelwasserstoff auf Benzalacetophenon in Gegenwart von Natriumpolysulfid in Alkohol (Fromm, A. 394, 303). Durch Oxydation von Benzalacetophenonhydrosulfid mit Jod in Chloroform + Alkohol (F.). — Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 159°.

2. γ -Oxo-a. β -diphenyl-a-propylen, a-Formyl-stilben, a-Phenyl-zimtaldehyd $C_{15}H_{12}O=C_6H_5\cdot CH:C(C_6H_5)\cdot CHO$. B. Aus Phenylacetaldehyd und Benzaldehyd in Gegenwart von sehr verd. Kalilauge (Meerwein, J. pr. [2] 97, 281). Bei der Destillation von $\beta\cdot\zeta$ -Dioxo- $\delta\cdot\varepsilon$ -diphenyl-hexan- γ -carbonsäureäthylester unter vermindertem Druck (M.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 94°. Kp₁₇: 195—200°. — Wird durch Silberoxyd in Benzol zu a-Phenyl-zimtsäure (F: 172°) oxydiert. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 125—126°.

Oxim $C_{15}H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH : C(C_6H_5) \cdot CH : N \cdot OH$. Blättchen (aus Alkohol). F: 165° bis 166° (M., J. pr. [2] 97, 282).

3. 3-Oxo-1-phenyl-hydrinden, 1-Phenyl-indanon-(3). 3-Phenyl-hydrindon-(1) C₁₅H₁₂O C—CH₂
C₆H₄—CH·C₆H₅
(S. 483). B. Aus 1-Phenyl-inden-(1)-on-(3) und Wasserstoff in Gegenwart von Palladiumschwarz in essigsaurer Lösung (DE FAZI, G. 49 II, 260). Aus β-β-Diphenyl-propionsäure durch Behandlung mit konz. Schwefelsäure (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 110). {Aus β-β-Diphenyl-propionylchlorid ... (Kohler, Am. 81, 649); v. Au., Auff.). Aus Zimtsäurechlorid, Benzol und AlCl₃ in CS₂ (Kohler, Heritage, Burnley, Am. 44, 64). — Prismen (aus Methanol). F: 78° (K., H., B.), 77—78° (v. Au., Auff.), 76—78° (DE F.). — Gibt beim Erwärmen mit 5.7-Dichlor-isatin-anil-(2) und Acetanhydrid [1-Phenyl-inden-(2)]-[5.7-dichlor-indol-(2)]-indigo (Syst. No. 3231) (Bayer & Co., D. R. P. 285864; C. 1915 II, 374; Frdl. 12, 279). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist farblos (DĒ F.). — Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 220—221° (v. Au., Auff., B. 52, 111).

Semicarbazon $C_{16}H_{15}ON_3=C_6H_5\cdot C_0H_7:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2.$ Krystalle. F: ca. 223° bis 225° (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 111). Schwer löslich.

- 2-Brom-3-phenyl-hydrindon-(1) $C_{15}H_{11}OBr = \frac{OC$ —CHBr $C_6H_4 \cdot CH \cdot C_6H_5$. B. Aus $a.\beta$ -Dibrom- β -phenyl-propionsäurechlorid, Benzol und AlCl₃ in CS_2 bei -20° (Kohler, Heritage, Burnley, Am. 44, 72; vgl. Collet, C. r. 125, 306). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 89—90° (K., H., B.). Wird durch KMnO₄ in Aceton zu o-Benzoyl-benzoesäure oxydiert. Gibt mit Semicarbazid das Semicarbazon des 1-Phenyl-inden-(1)-ons-(3).
- 5-Brom-3-phenyl-hydrindon-(1) $C_{15}H_{11}OBr = \frac{OC CH_2}{C_6H_3Br \cdot CH \cdot C_6H_5}$. B. Neben 4-Brom- ω -benzal-acetophenon aus Zimtsäurechlorid, Brombenzol und AlCl₃ in CS_2 bei 0° (Kohler, Heritage, Burnley, Am. 44, 67). Prismen (aus Alkohol), Tafeln (aus Ligroin). F: 60—61°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

2.5-Dibrom-3-phenyl-hydrindon-(1) $C_{15}H_{10}OBr_2 = \begin{array}{c} OC- & CHBr \\ C_6H_3Br\cdot CH\cdot C_6H_5 \end{array}$

- a) Höherschmelzende Form. B. Aus $a.\beta$ -Dibrom- β -phenyl-propionsäurechlorid, Brombenzol und AlCl₃, neben der niedrigerschmelzenden Form (Kohler, Heritage, Burnley, Am. 44, 74). Nadeln (aus Alkohol). F: 143—144°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Aceton. Geht bei 1-stdg. Erhitzen auf den Schmelzpunkt fast vollständig in die niedrigerschmelzende Form über. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton 4-Brom-2-benzoyl-benzoesäure.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Neben der höherschmelzenden Form aus a.β-Dibrom-β-phenyl-propionsäurechlorid, Brombenzol und AlCl₃ (K., H., B., Am. 44, 75). Aus der höherschmelzenden Form durch 1-stdg. Erhitzen auf den Schmelzpunkt (K., H., B., Am. 44, 76). Prismen. F: 86°. Leicht löslich in Äther und Aceton, schwerer in Alkohol. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton 4-Brom-2-benzoyl-benzoesäure.
- 4. 1-Oxo-2-phenyl-hydrinden, 2-Phenyl-indanon-(1), 2-Phenyl-hydrindon-(1) $C_{15}H_{12}O = C_6H_4 < {\rm CO}_{CH_2} > {\rm CH\cdot C_6H_5}$ (S. 484). B. Durch Einw. von AlCl₃ auf a-Phenyl-hydrozimtsäurechlorid in CS_2 (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 108). F: 77—78°. Oxydiert sich an der Luft allmählich zu 2-Phenacyl-benzoesaurc. Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 174°.

Semicarbason $C_{1e}H_{1s}ON_8 = C_eH_s \cdot C_9H_7 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_9$. Krystalle (aus Methanol). F: 211—212° (v. Au., Auff., B. 52, 109).

- 2-Brom-2-phenyl-hydrindon-(1) $C_{18}H_{11}OBr = C_{8}H_{4} < \begin{array}{c} CO\\ CH_{2} \end{array} > CBr \cdot C_{8}H_{5}.$ B. Aus 2-Phenyl-hydrindon-(1) und Brom (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 109). Nadeln (aus Methanol). F: 1119. Färbt sich an der Luft bräunlich. Gibt in Acetonlösung mit Soda Bis-[1-oxo-2-phenyl-hydrindyl-(2)]-äther.
 - 5. 1.2; 3.4 Dibenzo cycloheptadien (1.3) on (6) $C_{11}H_{12}O =$

CH₂·CO·CH₂

B. Aus 6-Imino-1.2;3.4-dibenzo-cycloheptadien-(1.3)-carbon-saure-(5) beim Kochen mit verd. Schwefelsaure (Kenner, Turner, Soc. 99, 2111). — Krystalle. F: 78—79°. Mit Wasserdampf flüchtig.

Oxim $C_{15}H_{12}ON = C_{15}H_{12}:N\cdot OH$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 189° (K., T., Soc. 99, 2111).

- 6. 9 (oder 10) 0xo 1 methyl 9.10 dihydro anthracen, 1 Methyl-anthron-(9 oder 10) bezw. 9 (oder 10)-0xy-1-methyl-anthracen, 1-Methyl-anthracen, 1-Methyl-anthracen) $C_{11}H_{12}O = C_{4}H_{4} < \frac{CO}{CH_{3}} > C_{4}H_{3} \cdot CH_{3}$ bezw. $C_{4}H_{4} < \frac{C(OH)}{CH} > C_{4}H_{3} \cdot CH_{3}$.
- 4-Chlor-1-methyl-anthron-(9 oder 10) bezw. 4-Chlor-1-methyl-anthranol-(9 oder 10) $C_{15}H_{11}OCl = C_{6}H_{6}C_{CH_{3}}C_{6}H_{5}Cl\cdot CH_{5}$ bezw. $C_{6}H_{6}C_{CH_{3}}C_{6}H_{5}Cl\cdot CH_{3}$. B. Aus 4-Chlor-1-methyl-anthrachinon und Jodwasserstoff in siedendem Kisessig (O. FISCHER, ZIEGLER, J. pr. [2] 86, 291). Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 145—146°. Liecht in Benzol und Chloroform, sehwer in siedendem Alkohol, Ligroin und Eisessig. Löslich in heißer verdünnter Kalilauge. Nimmt in alkal. Lösung Sauerstoff auf unter Bildung von 4-Chlor-1-methyl-anthrachinon. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot und wird beim Erhitzen erst hellgelb, dann olivgrün.

4. Oxo-Verbindungen $C_{16}H_{14}O$.

1. δ -Oxo-a. δ -diphenyl-a-butylen, a-Phenyl- γ -benzoyl-a-propylen, Phenyleinnamylketon, β -Benzal-propiophenon $C_{14}H_{14}O=C_4H_5\cdot CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_4H_5$.

a-Chlor-a-phenyl-y-[4-brom-bensoyl]-a-propylen, 4-Brom- β -[a-chlor-bensal]-

propiophenon $C_{1a}H_{1a}OClBr = C_{a}H_{a}\cdot CCl: CH\cdot CH_{a}\cdot CO\cdot C_{a}H_{a}Br.$

a) Höherschmelzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form durch Einw. von Kaliumacetat in Alkohol auf γ-Chlor-4-brom-β-nitro-γ-phenyl-butyrophenon (Kohler, Williams, Am. Soc. 41, 1650). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 179—180°. Sehr wenig löslich in Alkohol, leicht in Chloroform, Aceton und Benzol.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 108^a bis 109^a (K., W., Am. Soc. 41, 1651). In Alkohol viel leichter löslich als die höherschmelzende

Form.

Beide Formen liefern bei der Ozonspaltung p-Brom-benzoesäure und Benzoylchlorid.

β-Nitro-a-phenyl-γ-[4-brom-bensoyl]-a-propylen, 4-Brom-β-nitro-β-bensal-propiophenon $C_{14}H_{12}O_3NBr = C_4H_5 \cdot CH \cdot C(NO_4) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_4H_4Br$. B. Durch Einw. von Kaliumscetat in Alkohol auf 4.γ-Dibrom-β-nitro-γ-phenyl-butyrophenon vom Schmelz-punkt 133° (Kohler, Williams, Am. Soc. 41, 1652; Priv.-Mitt.). — Nadeln (aus CCl_4 + Ligroin). F: 162—163° (Zers.). — Sehr unbeständig.

2. $a-0xo-a.s-diphenyl-\beta-butylen$, $\gamma-Phenyl-a-benzoyl-a-propylen$, $Phenyl-[\gamma-phenyl-propenyl]-keton <math>C_{1t}H_{1t}O=C_{t}H_{t}\cdot CH_{1}\cdot CH_{1}\cdot CH\cdot CO\cdot C_{t}H_{t}$.

β-Nitro-γ-phenyl-a-[4-brom-benzoyl]-a-propylen, [4-Brom-phenyl]-[β-nitro-γ-phenyl-propenyl]-keton C₁₆H₁₂O₂NBr = C₆H₄·CH₂·C(NO₆):CH·CO·C₆H₆Br. B. Durch Einw. von Kaliumjodid auf eine Lösung des hochschmelzenden 4.a.γ-Tribrom-β-nitro-γ-phenyl-butyrophenons (Kohler, Williams, Am. Soc. 41, 1653). — Gelbe Tafeln (aus Benzol). F: 115°. Ziemlich löslich in Alkohol, leicht in Benzol, Aceton und Chloroform. — Gibt mit KMnO₄ in Aceton Phenylessignäure und p-Brom-benzoesäure.

3. $a-Oxo-a.y-diphenyl-\beta-butylen$, $\beta-Phenyl-a-benxoyl-d-propylen$, $\beta-Methyl-chalkon$, $Dypnon C_{10}H_{14}O=C_{2}H_{3}\cdot C(CH_{2})\cdot CH\cdot CO\cdot C_{2}H_{3}$ (S. 485). B. Neben anderen Verbindungen bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumsmid und Propyljodid

oder Isobutyljodid auf Acetophenon in siedendem Xylol (Haller, Bauer, A. ch. [8] 28, 409, 413). — Durst. Man leitet in 500 g Acetophenon Chlorwasserstoff ein, bis 70 g absorbiert sind, läßt 36 Stdn. stehen, setzt 50 g Eisessig zu und destilliert im Vakuum (Delacer, A. ch. [9] 2, 71). — Kp₁₅: 206—207° (Reddeller, B. 45, 2908). — Liefert mit Anilin in Gegenwart von ZnCl₂ bei 180—190° Dypnonanil und Acetophenonanil, in Gegenwart von Anilinhydrochlorid bei 175° 1.3.5-Triphenyl-benzol und pechartige Substanzen (R., B. 46, 2715, 2716). - Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orange und wird auf Zusatz von konz. Salpetersaure gelb (R., B. 45, 2908).

Über die Konstitution des Dypnopinakons C₂₈H₂₆O₃ (S. 486) und der übrigen aus Dypnopinakon erhaltenen Umwandlungsprodukte des Dypnons (s. u. und *Hptw.*, S. 486–489) und die Beziehungen dieser Verbindungen untereinander vgl. Delage, A. ch.

mit Acetylchlorid eine Verbindung C₂₂H₂₂Cl (F: 217°).

γ-Dypnopinakon C₂₃H₂₂O₂. B. Man erhitzt gewöhnliches Dypnopinakon zum Schmelzen und krystallisiert aus Alkohol um (Delacre, A. ch. [9] 12, 408). — Krystalle (aus Alkohol). F: 162°. Siedender Alkohol löst ca. 2°/ $_{\sigma}$. — Gibt beim Schmelzen gewöhnliches Dypnopinakon und α - und β -Dypnopinakolin, beim Kochen mit Alkohol und etwas

Eisessig α-Homodypnopinakon und γ-Dypnopinakolin.

Verbindung C₃₂H₃₆O vom Schmelzpunkt 190°. B. Man behandelt a-Dehydro-isodypnopinakolin (*Hptw.*, S. 437) erst bei gewöhnlicher Temperatur, dann auf dem Wasserbad mit Bromwasserstoff-Eiseesig (Delacre, A. ch. [9] 5, 172). – Krystalle (aus Alkohol). F: 190°. Sehr leicht löslich in heißem Benzol. - Liefert mit siedendem Acetylchlorid eine Verbindung C32H36Cl (F: 196,5°), die beim Kochen mit Methanol in eine Verbindung C32H20 (F: 191°) übergeht.

Brom-a-dehydroisodypnopinakolin C₂₂H₂₂OBr. B. Aus a-Dehydroisodypnopinakolin (Hptw., S. 487) und Brom in CS₂ im Sonnenlicht (Delacer, A. ch. [9] 5, 177).

— Stäbchen (aus Alkohol). F: 201—202°. Siedender Alkohol löst weniger als 1°/o.

Verbindung C₂₂H₂₂O vom Schmelzpunkt 177—178°. B. Aus Brom-a-dehydroiso-

dypnopinakolin (s. o.) durch Reduktion mit Natriumamalgam und Alkohol (D., A. ok. [9] 5, 180). — Krystalle. F: 177—178°. — Liefert mit siedendem Acetylchlorid eine Verbindung BHzCl (F: 194°), die beim Kochen mit Methanol in eine Verbindung CzzHzgO (F: 189°) übergeht.

 β -Homodypnopina kolin $C_{22}H_{24}O$. B. Neben a-Homodypnopina kolin (Hptw., S. 489) beim Kochen von 5-Homopinakon (s. u.) mit Eisessig (DELACRE, A. ch. [9] 12, 175). — Krystalle (aus Eisessig). F: 116—117°. Loslichkeit in Alkohol und Eisessig: D. — Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge a-Isodypnopinakolin. Einw. von Brom und von Zinkdiäthyl: D.

δ-Homodypnopinakon $C_{32}H_{24}O_3$. B. Neben β-Homodypnopinakon (Hptw., S. 489) beim Kochen von α-Homodypnopinakon (Hptw., S. 489) mit Alkohol und etwas Eisessig (Delagre, A. ch. [9] 12, 167). — Blättchen oder flache Nadeln (aus Alkohol). F: 155°. Lost sich in siedendem Alkohol zu ca. 3 $^{\circ}$ /a. — Gibt beim Kochen mit Eisessig α - und β -Homodypnopinakolin.

Merodypnopinakon CarHanOa. B. Man löst Dypnopinakon in konz. Schwefelsäure, tragt die Lösung in Essigsaure ein und setzt Ammoniak zu (Delace, A. ch. [9] 2, 90). -Gelbe bis fast farblose Nadeln (aus Benzol + Ligroin oder aus Alkohol). F: 120°. Löslich in 7 Tin. siedendem und in 130 Tin. kaltem Alkohol. Bildet krystallinische Verbindungen

mit Schwefelsäure und mit Acetylchlorid

Merodypnopinakolin C₂₅H₁₄O. B. Man löst Dypnopinakon in konz. Schwefelsäure, trägt die Lösung in Wasser ein und setzt Ammoniak zu (DELACRE, A. ch. [9] 2, 92). --- Nadeln (aus Alkohol oder Risessig). F: 140°. Kp: 460°. Löslich in 37 Tln. siedendem und in 370 Tln. kaltem Alkohol, in 3 Tln. siedendem und in 27 Tln. kaltem Eisessig; sehr leicht löslich in heißem Benzol.

Dypnonoxim vom Schmelspunkt 184° $C_{16}H_{11}ON = C_{6}H_{5} \cdot C(CH_{3}) : CH \cdot C(C_{6}H_{5}) : N \cdot OH$ (8. 489). Zur Buckmannschen Umlagerung vgl. Henerce, B. 44, 1533. — Gibt mit Chlorwasserstoff in Ather ein Hydrochlorid.

^{4.} γ-Occo-β-methyl-a.γ-diphenyl-a-propylen, a-Phenyl-β-benzoyl-a-propylen, a-Benzal-propiophenon, ω-Methyl-ω-benzal-acetophenon, a-Methyl-chalkon C₁₆H₁₆O = C₆H₅·CH·C(CH₂)·CO·C₆H₅ (S. 490). B. Durch Einw. von Phenyl-magnesiumbromid auf a-Farmyl-propiophenon und Destillation des Reaktionsproduktes unter vermindertem Druck (REYNOLDS, Am. 44, 316).

5. γ-Oxo-γ-phenyl-a-m-tolyl-a-propylen, Phenyl-[3-methyl-styryl]-keton, ω-[3-Methyl-benzal]-acetophenon C_{1e}H_{1e}O = CH₃·C_eH₄·CH·CH·CO·C_eH₅.

B. Aus Acetophenon und m-Toluylaldehyd in Alkohol bei Gegenwart von Natronlauge (Grua, G. 46 I, 293). — Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol oder Ligroin). F: 68—69°. oslich in den üblichen organischen Lessingerichen Gelich Gelic Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine orangerote Färbung.

 $\textbf{3-Nitro-1-phenyl-2-benzoyl-cyclopropan} \ \, \mathrm{C_{16}H_{18}O_{3}N} = \mathrm{C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot HC} \underbrace{\overset{CH\cdot C_{6}H_{18}}{CH\cdot NO_{3}}}_{CH\cdot NO_{3}}$

Durch Einw. von Kaliumacetat in Alkohol auf ein Gemisch der beiden stereoisomeren a-Bromy-nitro-β-phenyl-butyrophenone (Kohler, Engelbrecht, Am. Soc. 41, 1381; vgl. K., Am. Soc. **38**, 896). In geringer Menge bei der Reduktion von $a.\gamma$ -Dibrom- γ -nitro- β -phenyl-butyrophenon mit Zinkstaub und Alkohol (K., Am. Soc. **38**, 897; vgl. K., E.). — Prismen (aus Alkohol). F: 98°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und in Ather, leicht in Aceton und Chloroform. — Färbt sich im Sonnenlicht rosa. Gibt mit Bromwasserstoff in Eisessig γ -Brom β -nitro- γ -phenyl-butyrophenon (K., E.). Liefert bei der Einw. von Natriummethylat in Methanol bei gewöhnlicher Temperatur und folgenden Zers. mit Salzsäure ω-Phenacetylacetophenon (K., E.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-Nitro-1-phenyl-2-[4-brom-benzoyl]-cyclopropan} & C_{18}H_{12}O_{3}NBr = \\ C_{6}H_{4}Br\cdot CO\cdot HC & C_{18}H_{5} & \\ CH\cdot NO_{2} & \\ \end{array}$

a) Bei 131º schmelzende Form. B. Durch Einw. von Kaliumacetat in Alkohol auf höherschmelzendes 4.a-Dibrom-γ-nitro-β-phenyl-butyrophenon (Kohler, Williams, Am. Soc. 41, 1649). — Nadeln (aus Alkohol + wenig Benzol). F: 131°. Leicht löslich in Aceton, CCl₄, Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Petroläther. — Geht bei der Einw. von Kaliumacetat in Alkohol beim Kochen rasch, bei gewöhnlicher Temperatur langsam in die bei 115° schmelzende Form, bei der Einw. von sehr verd. Natriummethylat-Lösung in die bei 162-163° schmelzende Form über. Gibt bei der Einw. von konz. Natriummethylat-Lösung β -Methoxy- γ -phenyl-a-[4-brom-benzoyl]-a-propylen, bei der Einw. von alkoh. Natronlauge 4-Brom- ω -phenacetyl-acetophenon. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und 80% gigem Alkohol 4-Brom-y-nitro-β-phenyl-butyrophenon. Gibt bei mehrtägiger Einw. von Brom in siedendem CCl, im Sonnenlicht die beiden stereoisomeren 4.a.y-Tribrom-β-nitro-γ-phenyl-butyrophenone und eine Verbindung C₁₆H₁₂OBr₄ (F: 190—193°). Gibt mit alkoh. Salzsäure γ·Chlor-4-brom-β-nitro-γ-phenyl-butyrophenon, mit Bromwasserstoff in Eisessig zwei stereoisomere 4.γ-Dibrom-β-nitro-γ-phenyl-butyrophenone.

b) Bei 1150 schmelzende Form. B. Aus 4.γ-Dibrom-y-nitro-β-phenyl-butyrophenon durch mehrtägige Einw. von Kaliumacetat in Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur (Kohler, WILLIAMS, Am. Soc. 41, 1649). Aus der bei 131° schmelzenden Form und Kaliumacetat in Alkohol bei kurzem Kochen oder bei mehrtägigem Aufbewahren (K., W.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 115°. — Geht bei Einw. von sehr verd. Natriummethylat-Lösung in die bei 162—163° schmelzende Form über. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und 80°/oigem

Alkohol 4-Brom- γ -nitro- β -phenyl-butyrophenon.

c) Bei 162—163° schmelzende Form. B. Durch Einw. von sehr verd. Natriummethylat-Lösung auf das bei 131° oder auf das bei 115° schmelzende Isomere (KOHLER, WILLIAMS, Am. Soc. 41, 1649). — Nadeln (aus Alkohol). F: 162—163°. — Gibt bei der Reduktivans auf das Schmelzende Isomere (KOHLER, WILLIAMS, Am. Soc. 41, 1649). tion mit Zinkstaub und 80% igem Alkohol 4-Brom-γ-nitro-β-phenyl-butyrophenon.

7. 1-Oxo-2-benzyl-hydrinden, 2-Benzyl-indanon-(1), 2-Benzyl-hydrindon-(1) $C_{16}H_{14}O=C_6H_4< {CH_2 \atop CO}^2> CH\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von weniger als 1 Mol PCls auf Dibenzylessigsäure und Destillation des Reaktionsproduktes unter vermindertem Druck (Leuchs, Wutke, Gieseler, B. 46, 2211). In geringer Menge bei der Einw. von Thionylchlorid auf Dibenzylessigsäure (L., W., G., B. 46, 2208). Aus dem Dibenzylacetat des 1-Oxy-2-benzyl-indens beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (L., W., G., B. 46, 2210). Neben anderen Produkten bei der Einw. von AlCl, auf Dibenzylmalonylchlorid (L., W., B. 46, 2427). — Gelbliche, fast geruchlose Flüssigkeit. Kp₂₀: 223,5—224,5° (korr.) (L., W., G., B. 46, 2212). Sehr leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. — Gibt mit Chlor in Chloroform im Tageslicht 2-Chlor-2-benzyl-hydrindon-(1), mit Brom in Chloroform 2-Brom-2-benzyl-hydrindon-(1) (L., W., G., B. 46, 2211, 2213). Liefert mit PCl₅ 1-Chlor-2-benzyl-inden (L., W., G., B. 46, 2212). Gibt mit 1 Tl. Phenyl-hydrazin und etwas Natriumacetat auf dem Wasserbad das Phenylhydrazon, mit 4 Tln. Phenylhydrazin bei 130° eine Verbindung C₂₆H₂₆N₃(?) (S. 269). Verbindung C₂₈H₂₅N₃(?). B. Beim Erhitzen von 1 Tl. 2-Benzyl-hydrindon-(1) mit 4 Tln. Phenylhydrazin auf 130° (L., W., G., B. 46, 2214). — Prismen (aus Chloroform + Petroläther). F: 190—192°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther und Petroläther, ziemlich leicht in heißem Chloroform und Benzol, leicht löslich in heißem Eisessig; unlöslich in verd. Säuren und in Sodalösung.

Oxim des 2-Benzyl-hydrindons-(1) $C_{16}H_{15}ON = C_{4}H_{4} \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{7} : N \cdot OH$. B. Aus 2-Benzyl-hydrindon-(1), Hydroxylaminhydrochlorid und Natronlauge in siedendem Alkohol (Leuchs, Rauch, B. 48, 1538). Entsteht anscheinend bei der Einw. von Hydroxylamin auf das Dibenzylacetat des 1-Oxy-2-benzyl-indens (Cutts, B. 47, 1657). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 122—123° zu einer trüben Flüssigkeit, die gegen 131° klar wird (L., R.); F: 128° (C.). Sehr wenig löslich in Wasser und in Petroläther, in anderen Lösungsmitteln meist leicht löslich; unlöslich in Natronlauge (L., R.). — Verhatzt beim Aufbewahren (L., R.). Gibt mit Acetylchlorid bei 0° das Hydrochlorid des 2-Benzal-hydrindon-(1)-imids (L., R.).

- 2-Chlor-2-bensyl-hydrindon-(1) $C_{16}H_{13}OCl = C_6H_4 < CO > CCl \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Benzyl-hydrindon-(1) und Chlor in Chloroform im hellen Tageslicht (Leuches, Wutke, Gieseler, B. 46, 2211). Bei der Einw. von PCl₅ in Chloroform auf das Dibenzylacetat des 1-Oxy-2-benzyl-indens (L., W., G., B. 46, 2210). Blättchen (aus Ligroin). F: 74—75°. Schwer löslich in Petroläther, leicht in anderen organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber, in alkoh. Alkalien mit blaugrüner Farbe.
- 2-Brom-2-bensyl-hydrindon-(1) $C_{18}H_{13}OBr = C_8H_4 < C_{CO}^{H_2} > CBr \cdot CH_2 \cdot C_8H_8$. B. Aus 2-Benzyl-hydrindon-(1) und Brom in Chloroform (Leuchs, Wutke, Gieselber, B. 46, 2213). Durch Einw. von wasserhaltigem Alkohol suf 1-Chlor-1.2-dibrom-2-benzyl-hydrinden (L., W., G.). Blättchen oder Prismen (aus Alkohol). F: 80—81°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol und Ligroin, sehr leicht in heißen organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber, in alkoh. Alkalien mit blaugrüner Farbe.
- 8. 5-Formyl-1.2; 3.4-dibenzo-cycloheptadien (1.3)
 C_{1e}H₁₄O, s. nebenstehende Formel.
 5.6-Dibrom-5-formyl-1.2; 3.4-dibenzo-cycloheptadien (1.3)
 C_{1e}H₁₅OBr₂ = C_eH₄·CBr(CHO) CHBr. B. Aus 5-Formyl-1.2; 3.4-dibenzo-cycloheptatrien (1.3.5) (S. 276) und Brom in Eisessig (Weitzenböck, M. 34, 217). Nadeln (aus Methanol). F: 133° (Zers.).
- 9. 9-0xo-2-āthyl-9.10-dihydro-anthracen, 2-Āthyl-anthron-(9) bezw. 9-0xy-2-āthyl-anthracen, 2-Āthyl-anthranol-(9) C₁₅H₁₄O = C₅H₄ < C₁₅C₀ + C₂H₅ bezw. C₅H₄ C(OH) C₁₅H₅ C₂H₅. B. Ein Gemisch der beiden desmotropen Formen entsteht beim Auflösen von 4'-Āthyl-diphenylmethan-carbonsāure-(2) in konz. Schwefelsäure (Scholl, Potschiwauscheg, Lenko, M. 32, 693). Mit Nadeln gemischte hellgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 67—75°. Schwer löslich in Ligroin und Benzol, leichter in Eisessig und Alkohol mit schwach grüner Fluorescenz. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird beim Erwärmen rot. Gibt beim Bromieren in Eisessig-Lösung und Kochen des Reaktionsgemisches 2-Äthyl-anthrachinon.
- 10. 10-0x0-9-dthyl-9,10-dthydro-anthracen, ms-Åthyl-anthron $C_{16}H_{16}O=C_{2}H_{5}\cdot HC < \begin{array}{c} C_{6}H_{4} > CO. \end{array}$
- 10-Acetimino-9-äthyl-9.10-dihydro-anthracen, ms-Äthyl-anthron-acetimid bezw. 10-Acetamino-9-äthyl-anthracen $C_{18}H_{17}ON = C_2H_5 \cdot HC < C_6H_4 > C:N \cdot CO \cdot CH_3$ bezw. $C_2H_5 \cdot C_{C_6H_4}^{C_6H_4} > C:N \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 10-Nitro-9-äthyl-anthracen durch Reduktion mit Zinkstaub, Eisessig und Essigsäureanhydrid (Meisenheimer, Connerade, A. 380, 174). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 259—260°. Die verdünnte alkoholische Lösung fluoresciert blau.
- 11. 10-0x0-9.9-dimethyl-9.10-dihydro-phenanthren, Dimethylphen-anthron C₁₆H₁₄O = C₁₆H₄·C(CH₃)₃. Zur Konstitution vgl. Meerwein, A. 396, 249. —
- B. Aus 9.10-Dioxy-9.10-dimethyl-9.10-dihydro-phenanthren durch Einw. wasserentziehender Mittel, am besten durch Einw. von konz. Schwefelsäure in heißem Eisessig (ZINCKE,

TROPP, A. 862, 249). — Nadeln oder Prismen (aus Essigsäure oder verd. Alkohol). F: 75° (Z., T.). Ziemlich löslich in Eisessig und Benzol, schwer in Alkohol und Benzin (Z., T.). — Gibt bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure 9.10-Dimethyl-phenanthren (Z., T.; vgl. M., A. 896, 249 Anm. 1). Liefert beim Schmelsen mit Atzkali 2'-Isopropyl-diphenyl-carbon-säure-(2) (M., A. 896, 249).

săure-(2) (M., A. 896, 249).

12. 9-Methyl-9-acetyl-fluoren C₁₆H₁₄O = C₁₆H₄ C(CH₃)·CO·CH₃. B. Aus 9-Oxy9-[a-oxy-isopropyl]-fluoren beim Eintragen in kalte konzentrierte Schwefelsäure (MEREWEIN,
A. 896, 241). — Nadeln (aus Alkohol). F: 89°. Kp₁₈: 181°. Leicht löslich in heißem Eisessig
und Benzol. — Liefert bei der Oxydation mit Natriumhypobromit-Lösung 9-Methyl-fluorencarbonsäure-(9) (M., A. 396, 243). Durch Destillation mit Zinkstaub wurde einmal 9.10-Dimethyl-phenanthren erhalten (M., A. 405, 174). Alkalien spalten in 9-Methyl-fluoren und
Alkaliacetat (M., A. 396, 242; 405, 174).

Semicarbason $C_{17}H_{17}ON_3 = CH_3 \cdot C_{12}H_3 \cdot C(CH_3): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Blattchen (aus Alkohol). F: 254—256° (M., A. 396, 242).

5. 0×0 -Verbindungen $C_{17}H_{16}O$.

1. γ-Oxo-a.s-diphenyl-a-amylen, a-Benzyl-a'-benzal-aceton, β-Phendthyl-styryl-keton C₁₇H₁₈O = C₆H₅·CH:CH·CO·CH₂·CH₃·C₄H₅·C, 492). B. Aus Dibenzal-aceton und 2 Atomen Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol + Benzol (Paal, B. 45, 2227). — F: 53—54° (P.). Löslich in Pentan oder niedrigsiedendem Petroläther (P.). — Geht beim Belichten der Lösungen in Substanzen vom Sohmelzpunkt 125—126° und ca. 180—188° über (P.). Gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium a-a'-Dibenzyl-aceton (Borsche, Wollemann, B. 45, 3720).

d.e-Dibrom-γ-oxo-a.e-diphenyl-a-amylen, Dibensalacetondibromid $C_{17}H_{14}OBr_{2} = C_{6}H_{5} \cdot CH : CH \cdot CO \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot C_{6}H_{5} (S. 493)$. B. (Durch Behandlung von Dibenzalaceton . . . (Geoebel, B. 36, 1498); vgl. Hellthalee, A. 406, 158). Aus Dibenzalaceton und PBr₅ in CS₂ (Straus, A. 374, 181). — F: 160—161° (Zers.) (Sr.). — Gibt mit Natriumacetat in siedendem Alkohol a-Brom-a.a'-dibenzal-aceton (H.).

β.δ.s-Tribrom-γ-oxo-a.s-diphenyl-a-amylen, Dibromid des a-Brom-a.a'-dibensal-acetons $C_{17}H_{12}$ OBr₂ = C_eH_b ·CH:CBr·CO·CHBr·CHBr·C $_eH_b$. B. Aus a-Brom-a.a'-dibenzal-aceton und 2 Atomen Brom in CCl₄ unter Eiskühlung (Hellthaler, A. 406, 159). — Nadeln (aus Alkohol). F: 121° (Zers.). Leicht löslich in Aceton, Benzol, Chloroform und Essigester, schwerer in Ather, Eisessig und Petroläther, schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol. — Zersetzt sich im Sonnenlicht. Liefert mit Brom in CCl₄ a.β.β.δ.s-Pentabrom-γ-oxo-a.s-diphenyl-pentan (H., A. 406, 161). Gibt beim Kochen mit Natriumscetat in Alkohol a.a'-Dibrom-a.a'-dibenzal-aceton (H., A. 406, 167).

 $\beta.\delta.\delta.s$ -Tetrabrom $\cdot \gamma \cdot o$ xo $\cdot a.s$ -diphenyl $\cdot a$ -amylen, Dibromid des a.a'-Dibrom-a.a'-dibensalscetons $C_{17}H_{19}O$ Br $_4 = C_6H_5 \cdot CH:C$ Br $\cdot CO \cdot C$ Br $_3 \cdot C$ HBr $\cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus a.a'-Dibrom $\cdot a.a'$ -dibensal-aceton und 2 Atomen Brom in CCl_4 (Hellthales, A. 406, 169). — Tafeln (aus Alkohol). F: 184° (Zers.). Sehr leicht löslich in Chloroform, Essigester und CS_3 , leicht in Benzol und Aceton, sohwer in Eisessig und kaltem Alkohol.

2. Derivate eines a-Oxo-a.s-diphenyl-amylens $C_{17}H_{14}O = C_4H_4 \cdot C_4H_4 \cdot CO \cdot C_4H_5$ mit unbekannter Lage der Doppelbindung.

Dibromdihydrocinnamalacetophenon, Cinnamalacetophenondibromid $C_{17}H_{14}OBr_{2}$ (S. 493). Wird von Grua (G. 46 I, 293) als a.f-Dibrom-s-oxo-a.s-diphenyl- β -amylen $C_{17}H_{14}OBr_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CHBr\cdot CH:CH\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$ formuliert. — Gelbliche Nadeln (aus Petroläther). F: 104°. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung.

Tribromdihydrocinnamalacetophenon $C_{17}H_{16}OBr_3$ (S. 493). Ist su streichen (GIVA, G. 46 I. 292).

3. s-Oxo-3.s-diphenyl-a-amylen, δ-Phenyl-3-benzoyl-a-butylen, ms-Allyl-desoxybenzoin C₁₇H₁₆O = C₄H₅·CO·CH(C₆H₅)·CH₃·CH:CH₂ (S. 493). B. Zur Rildung aus Desoxybenzoin, Natriumāthylat und Allyljodid vgl. Dannow, 3E. 51, 129; C. 1928 III, 761. — Krystalle (aus Alkohol). F: 35,5°. Kp₉₋₁₀: 178—179°. D^c: 1,0742; D^m₂: 1,0609. n^m₂: 1,5738; n^m₅: 1,5799; n^m₅: 1,6018; n^m₇: 1,6140. — Gibt in Petroläther mit 2°/eiger KMnO₄·Lösung bei gewöhnlicher Temperatur β-Phenyl-β-benzoyl-propionsäure. Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 165° Benzoesäure, Stilben und Phenylbutylene.

Oxim C₁₇H₁₇ON = C₆H₅·C(:N·OH)·CH(C₆H₅)·CH₂·CH:CH₂. Nadeln (aus Alkohol). F: 125—127°; läßt sich durch zahlreiche Krystallisationen aus Alkohol in zwei Modifikationen zerlegen, die im geschlossenen Röhrehen bei 140—141° und bei 127° schmelzen (D.,

ж. 51, 131; О. 1928 III, 761).

Semicarbason $C_{18}H_{19}ON_3 = C_eH_5 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_9) \cdot CH(C_eH_8) \cdot CH_3 \cdot CH: CH_9$.

a) Höherschmelzende Form. Krystalle (aus Alkohol oder Toluol). F: 177—178° (D., \times 51, 131; C. 1923 III, 761).

b) Niedrigerschmelzende Form. Krystalle (aus Äther + Ligroin oder aus Toluol + Ligroin). F: 117,5° (D., Ж. 51, 131; C. 1923 III, 761). Leicht löslich in Chloroform, sehr wenig in Äther. Wird durch Essigsäure zersetzt.

4. 1.2 - Diphenyl - cyclopentanon - (3) (?) $C_{17}H_{14}O = \frac{C_6H_6 \cdot HC \cdot CH_9}{C_6H_6 \cdot HC \cdot CO} CH_9$ (?). B.

Durch Einw. von Natriumamalgam auf 1.2-Diphenyl-cyclopenten-(2)-ol-(3)-on-(4) (Syst. No. 681) in alkal. Lösung (v. Liebig, A. 405, 211) oder auf die Verbindung aus dem Acetat des 1.2-Diphenyl-cyclopenten-(2)-ol-(3)-ons-(4) und KHSO₂ (Syst. No. 754) in wäßriger oder essigsaurer Lösung (v. L., A. 405, 209). — Krystalle (aus Methanol). F: 175°. Schwer löslich in Alkalien. — Gibt bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor 1.2-Diphenyl-cyclopentan vom Schmelzpunkt 46—47°. Liefert ein zersetzliches Phenylhydrazon.

- 5. 1-Benzyl-1-benzoyl-cyclopropan $C_{17}H_{18}O=\frac{C_6H_5\cdot CH_3}{C_6H_5\cdot CO}$ $C_{12}H_3$. B. Aus Benzoylcyclopropan durch Umsetzung mit Natriumamid in Benzol und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Benzylchlorid (Haller, Benoist, $C.\tau.154$, 1570). Tafeln (aus Petroläther). F: 33,5°. Kp_{20} : 203—204°. D_4^m : 1,0795. n_{32}^m : 1,5723; n_{51}^m : 1,5778; n_{51}^m : 1,5923; n_{52}^m : 1,6047. Liefert bei der Oxydation mit CrO_3 in Eisessig 1.1-Dibenzoyl-cyclopropan(?). Gibt beim Erhitzen mit Natriumamid in Benzol 1-Benzyl-cyclopropan-carbonsaure-(1)-amid Bildet kein Oxim.
- 6. $1-Oxo-2-\beta-phenāthyl-hydrinden$, $2-\beta-Phenāthyl-indanon-(1)$, $2-\beta-Phenāthyl-hydrindon-(1)$ $C_{17}H_{16}O=C_{6}H_{4} < {CO \atop CH_{2}} > CH \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot C_{6}H_{6}$. B. Aus γ -Phenyl-a-benzyl-buttersāurechlorid bei der Destillation unter vermindertem Druck (RUPE, A. 395, 117). Prismen (aus Alkohol). F: 56—57°. Kp₁₈: 209—225°. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ oder Salpetersäure Benzoesāure.

Semicarbason $C_{18}H_{19}ON_3 = H_sN\cdot CO\cdot NH\cdot N: C_9H_7\cdot CH_3\cdot CH_9\cdot C_9H_5$. Blättchen (aus Alkohol). F: 227—228° (Zers.) (R., A. 395, 118).

- 7. 9-Oxo-2-propyl-9.10-dihydro-anthracen, 2-Propyl-anthron-(9) bezw. 9-Oxy-2-propyl-anthracen, 2-Propyl-anthranol-(9) C₁₇H₁₈O = C₆H₄<\frac{CO}{CH}_2 \cdot C₆H₃·CH
- 8. 10-0xo-9-propyl-9.10-dihydro-anthracen, ms-Propyl-anthron $C_{17}H_{14}O=CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot HC < \begin{matrix} C_0H_4\\ C_0H_4 \end{matrix} > CO$.
- 9 Brom 10 oxo 9 $[\beta$ brom propyl] 9.10 dihydro anthracen, ms Bromms $[\beta$ -brom-propyl] anthron $C_1, H_{14}OBr_3 = CH_3 \cdot CHBr \cdot CH_3 \cdot BrC < C_4H_4 > CO$. B. Aus ms-Allyl-oxanthranol und HBr in Eisessig (Kondo, B. 48, 3184). Fast farblose Krystalle (aus Benzol). F: 129° (unter Entwicklung von HBr).
- 9. 9-Oxo-2-isopropyl-9.10-dihydro-anthracen, 2-Isopropyl-anthron-(9) bexw. 9-Oxy-2-isopropyl-anthracen, 2-Isopropyl-anthranol-(9) $C_{17}H_{18}O=C_{6}H_{4} < C_{C}C_{19} > C_{6}H_{5} \cdot CH(CH_{3})_{3}$ bezw. $C_{6}H_{4} \begin{vmatrix} C(OH)\\CH \end{vmatrix} C_{6}H_{3} \cdot CH(CH_{3})_{3}$. B. Aus 4'-Isopropyl-diphenylmethan-carbonsăure-(2) beim Auflösen in konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur oder beim Erhitzen mit ZnCl₂ auf 120—130° (SCHOLL, POTSCHIWAUSCHEG, LENKO, M. 32, 706). Gelbbraunes Öl. Erstarrt bei 0°. Durch Einw. von Brom in Eisessig und Kochen des Reaktionsgemisches entsteht 2-Isopropyl-anthrachinon.
- 10. x-Isobutyryl-fluoren C₁₇H₁₆O = (CH₂)₂CH·CO·C₁₂H₂. B. In geringer Menge bei der Umsetzung von Fluoren mit Dimethylmalonylchlorid und AlCl₂ in CS₂, neben zwei Dimethylmalonylfluorenen (FREUND, FLEISCHER, A. 414, 49). Nadeln (aus Petroläther). F: 80—82°. Leicht löslich in Chloroform, Eisessig, Benzol und Alkohol, schwerer in Ligroin. Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure x-Isobutyl-fluoren.

11. 1-Methyl-7-isopropyl-fluorenon ("Retenketon", "Retenfluorenon") C₁₇H

(S. 494). Zur Konstitution vgl. Bucher, Am. Soc. 32, 381. (CH₂)

(CH₂)

(CH₃)

6. 0xo-Verbindungen $C_{18}H_{18}O$.

- 1. γ -Oxo- γ -phenyl-a-[4-isopropyl-phenyl]-a-propylen, Phenyl-[4-isopropyl-styryl]-keton, ω -[4-isopropyl-benzal]-acetophenon, Cuminalacetophenon $C_{18}H_{18}O = (CH_8)_3CH \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Acetophenon und Cuminaldehyd in Natriummethylat-Lösung (Bodforss, B. 52, 144). Gelbes Öl. Kp₁₈: 225—227° (unter geringer Zersetzung).
- 2. γ Oxo -a-phenyl- γ -[2.4.6-trimethyl-phenyl]-a-propylen, [2.4.6-Trimethyl-phenyl] styryl-keton, 2.4.6-Trimethyl- ω -benzal-acetophenon $C_{18}H_{18}O=C_0H_8\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_0H_9(CH_3)_8$.
- β-Chlor-γ-oxo-a-phenyl-γ-[2.4.6-trimethyl-phenyl]-a-propylen, ω-Chlor-2.4.6-trimethyl-ω-bengal-acetophenom $C_{19}H_{37}OCl=C_{4}H_{5}\cdot CH:CCl\cdot CO\cdot C_{4}H_{4}(CH_{3})_{5}$. B. Aus ω-Chlor-2.4.6-trimethyl-acetophenon (Hptw. Bd. VII, S. 333) und Benzaldehyd in Natriumäthylat-Lösung (Jörlander, B. 50, 1461). Prismen (aus Alkohol). F: 86. Leicht löslich.
- 3. 1.1-Diphenyl-cyclohexanon-(2) $C_{18}H_{18}O = (C_6H_5)_3C < CO \cdot CH_2 > CH_2 \cdot CH_3$ B. Aus a.a.-Diphenyl-a'.a'-tetramethylen-āthylenglykol beim Eintragen in kalte konzentrierte Schwefelsäure (Merrwein, A. 396, 232). Nadeln (aus Alkohol oder Ligroin). F: 99°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig Benzophenon.

Semicarbazon $C_{19}H_{21}ON_3 = (C_0H_5)_3C_6H_6: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2.$ Nadeln (aus Alkohol). F: 240^6 (M., A. 396, 233).

- 4. $10-0xo-9,9-diāthyl-9.10-dihydro-phenanthren, Diāthylphenanthron <math>C_{18}H_{18}O = \frac{C_6H_4 \cdot C(C_2H_6)_2}{C_6H_4 \cdot CO}$. Zur Konstitution vgl. Merrwein, A. 396, 249. B. Aus 9.10-Dioxy-9.10-diāthyl-9.10-dihydro-phenanthren (Hptv. Bd. VI, S. 1030) durch Einw. von etwas konz. Schwefelsäure in heißem Eisessig (Zincke, Tropp, A. 362, 253). Krystalle (aus Essigsäure). F: 65° (Z., T.). Leicht löslich in Benzol, Alkohol und heißem Eisessig (Z., T.). Durch Reduktion mit Jodwasserstoffsäure entsteht ein bei 105—106° schmelzender Kohlenwasserstoff (vielleicht 9.10-Diāthyl-phenanthren, vgl. Ergw. Bd. V, S. 339) (Z., T.).
- 5. 9-Åthyl-9-propionyl-fluoren C₁₈H₁₈O = C₂H₄ C(C₂H₃)·CO·CH₂·CH₃. B. Aus a.a-Diāthyl-a'.a'-diphenylen-āthylenglykol beim Eintragen in kalte konzentrierte Schwefelsäure (Meerwein, A. 396, 244). Nadeln (aus Ligroin oder verd. Alkohol). F: 58°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol und CCl₄. Liefert beim Erhitzen mit Natronkalk oder bei der Einw. alkal. Reduktionsmittel 9-Äthyl-fluoren und Alkalipropionat (M., A. 396, 244; 405, 174). Durch Reduktion mit Natriumamalgam in saurer Lösung wurde einmal ein bei 105—106° schmelzender Kohlenwasserstoff (vielleicht 9.10-Diāthyl-phenanthren, vgl. Ergw. Bd. V, S. 339) erhalten (M., A. 405, 174).

Semicarbazon $C_{19}H_{21}ON_3 = C_2H_5 \cdot C_{13}H_8 \cdot C(C_2H_5) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 236° (M., A. 396, 244).

7. 0×0 -Verbindungen $C_{19}H_{20}O$.

- 1. γ -Oxo-a. η -diphenyl-a-heptylen, [3-Phenyl-butyl]-styryl-keton $C_{18}H_{10}O=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CO\cdot [CH_2]_4\cdot C_8H_5\cdot B$. Aus Methyl-[3-phenyl-butyl]-keton, Benzaldehyd und wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Borsche, Wollemann, B. 45, 3723). Blättchen (aus Methanol). F: 25°. Kp_{1s}: 240°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 2. b-Benzyl-b-benzoyl-a-amylen, ω -Methyl- ω -allyl- ω -benzyl-acetophenon $C_{19}H_{20}O=C_4H_5\cdot CO\cdot C(CH_2)(CH_2\cdot CH:CH_2)\cdot CH_3\cdot C_3H_5$. B. Aus ω -Methyl- ω -benzyl-acetophenon durch aufeinanderfolgende Einw. von Natriumamid und Allyljodid in Benzol (Haller, Bauer, C.r. 158, 829). Kp.,: 205—208°.
- 3. γ-Oxo-a-phenyl-s-p-tolyl-a-hexylen, [β-p-Tolyl-propyl]-styryl-keton, Benzalcurcumon C₁₉H₃₀O = CH₃·C₆H₄·CH(CH₃)·CH₂·CO·CH:CH·CcH₅. B. Aus Curcumon (S. 178) und Benzaldehyd bei Gegenwart von etwas Kalilauge in Alkohol (Ruff, Luksch, Steinbach, B. 42, 2520; vgl. R., Wiederkehe, Helv. 7, 654). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 106°.

- 4. 1-Phenyl-1-benzoyl-cyclohexan $C_{19}H_{20}O = H_1C < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 > C(C_6H_6) \cdot CO \cdot C_6H_6$.

 B. Aus a.a-Diphenyl- β - β -pentamethylen-äthylenoxyd durch Destillation mit Zinkchlorid (Meerwein, A. 396, 204 Anm. 1; 419, 170). Krystalle (aus Alkohol oder Petroläther). F: 73—74°. Kp: 340—350°. Gibt beim Erhitzen mit Ätzkali auf 220—240° Benzoesäure und Phenylcyclohexan.
- 5. 1.3-Dibenzyl-cyclopentanon-(2) $C_{10}H_{10}O = \frac{H_1C \cdot CH(CH_1 \cdot C_6H_5)}{H_1C \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5)}CO$. B. Aus 1.3-Dibenzal-cyclopentanon-(2) und Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol (Borsche, B. 45, 50). Nadeln. F: 47°. Kp_{11} : 232—233°.
- 1.3-Dibrom-1.3-bis-[a-brom-bensyl]-cyclopentanon-(2), 1.3-Dibensal-cyclopentanon-(2)-tetrabromid $C_{19}H_{16}OBr_4 = H_2C \cdot CBr(CHBr \cdot C_6H_5) \cdot CO$ (S. 495). Liefert beim Kochen mit überschüssigem Natriumscetat oder Natriumsthylat in Alkohol oder mit Pyridin Dibenzalcyclopentanon zurück; durch Umsetzung mit 2 Mol Natriumsthylat in Alkohol oder mit 2 Mol Natronlauge in verd. Alkohol entsteht eine gelbe bromhaltige Verbindung vom Schmelzpunkt 145°; durch Einw. von Kaliumscetat in Eisessig entsteht eine farblose bromhaltige Verbindung vom Schmelzpunkt 173—174° (Zers.) (Hellthaler, A. 406, 172).

8. Oxo-Verbindungen CanHagO.

- 1. δ -Benzyl- δ -benzoyl- α -hexylen, ω -Äthyl- ω -allyl- ω -benzyl-acetophenon $C_{20}H_{22}O=C_4H_5\cdot CO\cdot C(C_4H_5)(CH_2\cdot CH:CH_2)\cdot CH_2\cdot C_5H_5\cdot B$. Aus ω -Äthyl- ω -benzyl-acetophenon bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Allyljodid in Benzol oder Toluol (Haller, Bauer, C.r. 158, 829). Kp₂₀: 212—214°.
- 2. $1 Phenyl 3 \beta phendthyl cyclohexanon (5) C₂₀H₂₁O = C₆H₅ · CH₁ · CH₂ · CH₂ · CH₂ · CH₂ · CH₃ · CH₄.$
- 1.6 Dichlor 1 phenyl 3 [$a\beta$ dichlor β phenyl \ddot{a} thyl] cyclohexanon (5), Tetrachlorid des 1 Phenyl 3 styryl cyclohexen (6) ons (5) $C_{20}H_{18}OCl_4 = C_6H_5 \cdot CHCl \cdot CHCl \cdot HC \cdot CH_3 \cdot COl(C_6H_5) \cdot CHCl$. B. Aus 1 Phenyl 3 styryl cyclohexen (6) on- (5) und Chlor in Chloroform unter Kühlung mit Eis-Kochsalz-Gemisch (SCHOLTZ, $A\tau$. 254, 557). Nadeln (aus Alkohol). F: 72—74°.
- 3. 1.3-Dibenzyl-cyclohexanon-(2) C₂₀H₂₂O = H₂C CH₂·CH(CH₂·C₆H₅) CO. B. Aus 1.3-Dibenzal-cyclohexanon-(2) und Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol (Borsohe, B. 45, 50). Spieße (aus Alkohol). F: 114°.
- CH₃·HC·CH(CH₂·C₆H₈) CO. B. Aus 1-Methyl-2.4-dibenzal-cyclopentanon-(3) und Wasser-stoff in Gegenwart von Nickel in Alkohol (Haller, Cornubert, C. r. 158, 1739). Zähflüssig. Kp₁;: 232—233°. Liefert bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Methyljodid in Äther 1.2.4-Trimethyl-1.4-dibenzyl-cyclopentanon-(5).
- 5. 10-0xo-9.9-dipropyl-9.10-dihydro-phenanthren, Dipropylphen-anthren C₂₀H₂₁O = C₆H₄·C(CH₂·CH₂·CH₃). Zur Konstitution vgl. Meerwein, A. 396, 249. B. Aus 9.10-Dioxy-9.10-dipropyl-9.10-dihydro-phenanthren (Hptw. Bd. VI, S. 1030) durch Einw. von kons. Schwefelsäure in heißem Eisessig (Zincke, Tropp, A. 362, 254). Krystalle (aus Essignäure). F: 83°. Wird durch Jodwasserstoffsäure in Gegenwart von Phosphor bei 200° nicht verändert.

9. Oxo-Verbindungen $C_{23}H_{24}O$.

1. 1.3 – Dibenzyl – cycloheptanon – (2), Dibenzylsuberon $C_{11}H_{24}O=H_1C\cdot CH_2\cdot CH(CH_2\cdot C_0H_4)$ CO. B. Aus 1.3-Dibenzal-cycloheptanon-(2) und Wasserstoff $H_1C\cdot CH_2\cdot CH(CH_2\cdot C_0H_4)$ CO. B. Aus 1.3-Dibenzal-cycloheptanon-(2) und Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol (Borsche, B. 45, 51). — Zähflüssig. Kp₃₈: 261—262°.

- 2. γ -Oxo-a-cyclohexyl-a- γ -diphenyl-propan, β -Cyclohexyl- β -phenyl-propiophenon $C_{11}H_{24}O=C_{4}H_{1}\cdot CH(C_{4}H_{11})\cdot CH_{3}\cdot CO\cdot C_{4}H_{5}$. B. Aus Benzalacetophenon und Cyclohexylmagnesiumbromid (Kohler, Burnley, Am. 43, 416). Nadeln (aus Alkohol). F: 122° bis 122,5°. Sohwer löslich in Alkohol, Äther und kaltem Aceton.
- 3. γ -Oxo- γ -cyclohexyl-a.a-diphenyl-propan, Cyclohexyl- $[B.\beta$ -diphenyl-athyl-keton $C_{11}H_{14}O = (C_{6}H_{1})_{2}CH \cdot CH_{4} \cdot CO \cdot C_{6}H_{11}$. B. Aus Cyclohexylstyrylketon und Phenylmagnesiumbromid (KOHLEE, BUENLEY, Am. 43, 418). Nadeln (aus Alkohol). F: 68°. Kp₁₇: 250°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Ather, leicht in Aceton.
- 10. 1.2.4-Trimethyl-1.4-dibenzyl-cyclopentanon-(5) $C_{m}H_{m}O$ =

CH₃·HC·C(CH₃)(CH₂·C₆H₅)
CO. B. Aus 1-Methyl-2.4-dibenzyl-cyclopentanon-(3)

H₂C·C(CH₃)(CH₂·C₆H₅)

durch aufeinanderfolgende Einw. von Natriumamid und Methyljodid in Äther (HALLER, CORNUBERT, C. r. 158, 1739). — Prismen (aus Petroläther). F: 74°. Kp₁,: 228°. — Gibt bei der Einw. von Natriumamid in siedendem Kylol das Amid der β.γ.ε(oder β.δ.ε)-Trimethyl $a.\zeta$ -diphenyl-hexan- β -carbonsaure.

11. 1-Methyl-4-isopropyl-2-benzhydryl-cyclohexanon-(3), 2-Benz- $\text{hydryl-menthon } C_{33}H_{38}O = (CH_{3})_{3}CH \cdot HC \underbrace{\begin{array}{c} CO \cdot CH[CH(C_{0}H_{5})_{3}] \\ CH_{2} & CH_{3} \\ \end{array}}_{C}CH \cdot CH_{3}.$

a) 2-Benzhydryl-menthon vom Schmelzpunkt 139—140° (S. 497). Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig Benzophenon (BORDTKER, C. r. 154, 437).

b) 2-Benzhydryl-menthon vom Schmelzpunkt 136-137° bezw. 135-136° (S. 498). B. Entsteht in geringer Menge neben dem 2-Benzhydryl-menthon vom Schmelzpunkt 160,5—161,5° bezw. 159° bei der Einw. von aktivem Hydrochlorbenzalmenthon (S. 203) auf Benzol in Gegenwart von AlCl₂ (B., Bl. [4] 17, 376). — Krystalle. F: 135—136°. — Liefert bei der Oxydation mit CrO₂ in Eisessig Benzophenon (B., C. r. 154, 437).

c) 2-Benzhydryl-menthon vom Schmelzpunkt 160,5-161,5° bezw. 159° (S. 498). B. Neben wenig 2-Benzhydryl-menthon vom Schmelzpunkt 136—137° bezw. 135° bis 136° bei der Einw. von akt. Hydrochlorbenzalmenthon (S. 203) auf Benzol in Gegenwart von AlCl, (BOEDTEER, Bl. [4] 17, 375). — Krystalle (aus Alkohol). F: 159.

d) 2-Benzhydryl-menthon vom Schmelzpunkt 156-157°. B. Aus dem linksdrehenden öligen 2-Bengal-menthon (S. 210) und Phenylmagneniumbromid (Borderr, Bl. [4] 17, 379). — Krystalle (aus Alkohol). F: 156—157°. Kp₁₅: ca. 230°.

12. 1.3 - Bis - $[\gamma$ - phonyl - propyl] - cyclohexanon - (2) $C_{\text{nd}}H_{\text{nd}}O =$ und Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol (Borsche, B. 45, 53). - Kp₁₄: 276-278° (B., Priv.-Mitt.).

10. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-2n} O$.

1. β -0xo- α -diphenylen-äthylen, Diphenylenketen $C_{14}H_{6}O = \frac{C_{6}H_{4}}{C_{6}H_{4}}C$:CO.

Bis - [a - chlor - β - diphenylen - vinyl] - diimid $C_{10}H_{10}N_{2}Cl_{2} =$ C₆H₄ C:CCl·N:N·CCl:C C₆H₄. B. Beim Schütteln einer bensolischen Lösung von Bis-C₆H₄ C:Ccl·N:N·CCl:C C₆H₄. B. Beim Schütteln einer bensolischen Lösung von Bis-C₆H₄ C:Ccl·N:N·CCl:C C₆H₄. B. Beim Schütteln einer bensolischen Lösung von Bis-C₆H₄ C:Ccl·N:N·CCl:C C₆H₄. B. Beim Schütteln einer bensolischen Lösung von Bis-C₆H₄ C:Ccl·N:N·CCl:C C₆H₄. B. Beim Schütteln einer bensolischen Lösung von Bis-C₆H₄ C:Ccl·N:N·CCl:C C₆H₄. B. Beim Schütteln einer bensolischen Lösung von Bis-C₆H₄ C:Ccl·N:N·CCl:C C₆H₄. B. Beim Schütteln einer bensolischen Lösung von Bis-C₆H₄ C:Ccl·N:N·CCl:C C₆H₄. B. Beim Schütteln einer bensolischen Lösung von Bis-C₆H₄ C:Ccl·N:N·CCl:C C₆H₄ D:Ccl·N·CCl:C C₆H₄ D:Cc MUNZEL, WOLF, B. 46, 2344). — Fast schwarze Nadeln (aus Benzel). F: 295. Löslich in Xylol, Chloroform und Essigester in der Hitze, sohwer in Eisessig, Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — Liefert in Benzol bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig a.a; a'.a'-Bisdiphenylen-bernsteinsäure-dinitril und 9-Iminomethyl-Zuoren (S. 259). Gibt bei der Kinw. von Chlor Bis- $[a.\beta$ -dichlor- β -diphenylen-athyliden]-hydrazin; reagiert analog mit Brom. Liefert mit Hydrazinhydrat in Benzol in der Hitze 3.6-Di-[fluorenyl-(9)]-dihydro-1.2.4.6-tetrazin (Syst. No. 4034).

2. Oxo-Verbindungen $C_{15}H_{16}O$.

- 1. Occo-diphenyl-propin, Phenyl-bensoyl-acetylen C₁₁H₁₀O = C₆H₅·C:C·CO·C₆H₅ (S. 498). B. Ans Benzoylbromid und Phenylacetylen-natrium in wasserfreiem Äther (Andrá, C. r. 151, 76; A. ch. [8] 29, 562). Aus Phenyl-phenylacetylenyl-carbinol bei der Oxydation mit CrO₅ in Essigsäure (A., C. r. 151, 77; A. ch. [8] 29, 565). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1787,5 kcal/Mol (Moureu, Andrá, C. r. 157, 896; A. ch. [9] 1, 124). Ultraviolettes Absorptionsspektrum einer alkoh. Lösung: Stobbe, Ebert, B. 44, 1294. Dichte, Brechungsindex und magnetische Drehung einer alkoh. Lösung: M., Muller, Varin, C. r. 157, 681; A. ch. [9] 2, 277. Liefert mit 1 Mol Brom in Chloroform höherschmelzendes und niedrigerschmelzendes αβ·Dibrom -α-phenyl-β-benzoyl-āthylen (Duffansse, C. r. 158, 1692; A. ch. [9] 17, 141). Gibt mit 1 Mol Diāthylamin in Petrolāther [a-Diāthylamino-benzal]-acetophemon; reagiert analog mit Benzylamin und Piperidin (A., C. r. 152, 525; A. ch. [8] 29, 569).
- 2. 3-0xo-1-phenyl-inden, 1-Phenyl-inden-(1)-on-(3) $C_{1s}H_{1s}O=C_{0}H_{4}$ CH. B. In geringer Menge aus $\beta.\beta$ -Diphenyl-hydracrylsäureäthylester bei der Einw. von konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur (DE FAZI, G. 49 II, 259). Orangerotes Pulver. F: 69—71°. Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladiumschwarz in Resigsäure 3-Phenyl-hydrindon-(1). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine smaragdgrüne Färbung.

Semicarbason $C_{16}H_{16}ON_1 = C_{18}H_{16}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus 2-Brom-3-phenylhydrindon-(1), Semicarbasidhydrochlorid und Kaliumacetat in verd. Alkohol (Kohuer, Hertrage, Burnley, Am. 44, 73). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol und Aceton). F: 212° (Zers.).

3. $3 - 0x_0 - 2 - phenyl - inden$, 2 - Phenyl - inden - (1) - on - (3) $C_{15}H_{10}O = C_{4}H_{4} < C_{10} > C \cdot C_{4}H_{4}$.

5-Nitro-3-oxo-2-phenyl-inden, 5-Nitro-2-phenyl-inden-(1)-on-(3) $C_{18}H_{\bullet}O_{8}N = O_{8}N \cdot C_{6}H_{2} < C_{CO} > C \cdot C_{6}H_{6}$ (S. 498). Scharlachrote Tafeln. F: 217^a (Bakunin, Lanis, G. 41 II, 179). — Verhalten der Lösungen in organischen Lösungsmitteln im Sonnenlicht: B., L. Liefert bei der Ozonspaltung Benzoesäure, 5-Nitro-2-formyl-benzoesäure und andere Produkte (B., Kossinova, G. 45 I, 164).

6-Nitro-3-oxo-2-phenyl-inden, 6-Nitro-2-phenyl-inden-(1)-on-(3) $C_{15}H_{\bullet}O_{5}N = O_{5}N \cdot C_{6}H_{5} \cdot C \cdot C_{6}H_{5}$. Ist das 8. 499 als 4 (oder 6)-Nitro-3-oxo-2-phenyl-inden beschriebene Produkt (Bakunin, Angrisani, G. 45 I, 162). — Liefert bei der Ozonspaltung Benzoesäure, 4-Nitro-2-formyl-benzoesäure und andere Produkte (B., A., G. 45 I, 161).

7-Nitro-3-oxo-2-phenyl-inden, 7-Nitro-2-phenyl-inden-(1)-on-(8) $C_{12}H_0O_3N = O_3N \cdot C_0H_3 \subset CC_2H_5$ (8. 499). Bei der Einw. von Sonnenlicht auf festes 7-Nitro-2-phenyl-inden-(1)-on-(3) entsteht ein Dimeres (s. u.); bei der Belichtung von Lösungen in organischen Lösungsmitteln entsteht ein Gemisch verschiedener Polymeren (BAKUNIK, LANIS, G. 41 II, 169; B., Giordani, G. 46 II, 42). Gibt bei der Einw. von Ozon in Chloroform ein Ozonid, das bei der Spaltung durch Wasser, Alkohol oder Sodalösung Benzoesäure, 3-Nitro-2-formyl-benzoesäure und andere Produkte, bei der Spaltung mit Barytwasser eine additionelle Verbindung aus äquimolekularen Mengen Benzoesäure und m-Nitro-benzoesäure und andere Produkte liefert (B., Awurnani, G. 45 I., 198).

Dimeres 7. Nitro-2-phenyl-inden-(1)-on-(3) C₂₀H₁₂O₄N₁ = (C₁₂H₄O₄N)₂. B. Aus festem 7-Nitro-2-phenyl-inden-(1)-on-(3) bei der Belichtung mit Sonnenlicht (BAKUNDS, LANDS, G. 41 II, 169; B., GEORDANI, G. 46 II, 43). — F: ca. 327°. — Entpolymerisiert sich bei der Destillation bei ca. 340° unter 80 mm Druck.

4. $10-0x_0-9$ -methylen-9.10-dihydro-anthracen, Methylen-anthron $C_{10}H_{10}O=C_0H_0$ C_0H_1 C_0H_1 .

10-Oxe-9-dibrommethylen-9.10-dihydro-anthracen, Dibrommethylen-anthron $C_{18}H_0OBr_8 = C_0H_0OC_0C_0H_4$. B. Aus der Verbindung $C_{17}H_{18}O_8$ (s. bei 10-Oxy-10-[β . γ -dibrom-propyl]-anthron-(9), Syst. No. 753) und mindestens 2 Mol Brom in CS_2 (Kondo, B. 43, 3186). — Gelbe Krystalle (aus Bensol). F: 167°. — Liefert bei der Einw. von Luft und Wasser Anthrachinon.

3. 0×0 -Verbindungen $C_{16}H_{12}O$.

- 1. 1-0x0-2-benzal-hydrinden, 2-Benzal-indanon-(1), 2-Benzal-hydrinden-(1) $C_{16}H_{12}O = C_{6}H_{6} < {}^{CH_{9}}_{CO} > C: CH \cdot C_{6}H_{5}$ (S. 499). B. Beim Erwärmen des Hydrochlorids des 2-Benzal-hydrindon-(1)-imids in wäßr. Lösung auf dem Wasserbade (Leuces, Rauch, B. 48, 1539). F: 113°.
- 2-Benzal-hydrindon-(1)-imid $C_{1e}H_{12}N = C_{e}H_{4} \underbrace{CH}_{C(:NH)}C:CH\cdot C_{e}H_{5}$. B. Das Hydrochlorid entsteht, wenn man auf das Oxim des 2-Benzyl-hydrindons-(1) Acetylchlorid bei 0° einwirken läßt (Leuchs, Rauch, B. 48, 1538). $C_{1e}H_{12}N + HCl$. Citronengelbe Prismen (aus Alkohol). Ändert die Farbe von 210° an unter allmählicher Zersetzung. Löslich in heißem Eisessig und in Wasser, sonst schwer löslich. Gibt beim Erwärmen mit Wasser 2-Benzal-hydrindon-(1). Wird beim Kochen mit verd. Alkohol zersetzt.
- 2. 3-Oxo-2-methyl-1-phenyl-inden, 2-Methyl-1-phenyl-inden (1)-on-(3) C₁₆H₁₃O = C₆H₄ C(C₆H₅) C·CH₃. B. Durch Erwärmen von a-Methyl-β-phenyl-zimtsäure mit Thionylchlorid (Rupe, Steiger, Fiedler, B. 47, 67). Aus a-Methyl-β-β-diphenyl-hydracrylsäurešthylester bei der Einw. von konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur (de Fazi, G. 48 I, 257; R. A. L. [5] 24 H, 345). Rotgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 86—87° (R., St., Fie.; de Fa.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Äther; weniger löslich in Petroläther (de Fa.; vgl. R., St., Fie.). Schwer flüchtig mit Wasserdampf (R., St., Fie.). Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ Benzoesäure (R., St., Fie.). Gibt mit konz. Schwefelsäure in der Kälte eine grüne, in der Wärme eine rote Färbung, mit konz. Salpetersäure in der Kälte eine rote Färbung (de Fa.). Liefert ein bei 107—109° schmelzendes Phenylhydrazon (de Fa.)

Oxim $C_{16}H_{13}ON = (C_6H_5)(CH_5)C_5H_4:N\cdot OH$. Grüngelbe Prismen (aus Alkohol). F: 199° bis 200° (de Fazi, G. 48 I, 258; R. A. L. [5] 24 II, 346). Löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser. — Gibt mit kalter konzentrierter Schwefelsäure eine blutrote, mit kalter konzentrierter Salpetersäure eine rubinrote Färbung.

Semioxamazon $C_{18}H_{15}O_2N_3=(C_0H_5)(CH_2)C_0H_4:N\cdot NH\cdot CO\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus 2-Methyl-1-phenyl-inden-(1)-on-(3) und Semioxamazid in siedendem Alkohol (DE Fazz, G. 46 I, 260; R. A. L. [5] 24 II, 348). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 203—205°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, weniger löslich in Petroläther. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine blaue, mit konz. Salpetersäure eine kirschrote Färbung.

Semicarbazon C₁₇H₁₅ON₃ = (C₆H₅)(CH₃)C₅H₄:N·NH·CO·NH₅. Rotgelbe Plättchen (aus Alkohol). F: 200—201° (RUPE, STEIGER, FIEDLER, B. 47, 67), 219—220° (DE FAZI, G. 46 I, 259; R. A. L. [5] 24 II, 347). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Äther, weniger löslich in Petroläther (DE FA.; vgl. R., ST., FIE.). — Gibt mit kalter konzentrierter Schwefelsäure eine blaue, mit konz. Salpetersäure eine kirschrote Färbung (DE FA.).

- 3. 5 Formyl 1.2; 3.4 dibenzo cycloheptatrien (1.3.5) C₁₈H₁₂O = C(CHO): CH·CH₂

 B. Aus 2.2'-Bis-[β.β-dimethoxy-āthyl]-diphenyl beim Kochen mit verd. Schwefelsäure (Weitzenböck, M. 34, 215). Blumenartig riechende Nadeln (aus Methanol). F: 108—109°. Gibt mit CrO₃ in Essigsäure Phenanthrenchinon. Liefert mit Brom in Eisessig 5.6-Dibrom-5-formyl-1.2; 3.4-dibenzo-cycloheptadien-(1.3).
- 4. 9^1 0xo 9 dthyl phenanthren, 9 Acetyl phenanthren $C_{14}H_{12}O = C_6H_4\cdot C\cdot CO\cdot CH_2$ $C_6H_4\cdot CH$ in CS_2 (Willgeroff, Albert, J. pr. [2] 84, 383). Bläulich fluorescierende Blättchen (aus Alkohol). F: 123°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol, weniger in Ligroin. Flüchtig mit überhitztem Wasserdampf. Liefert bei der Oxydation mit CrO_3 in Eisessig Phenanthrenchinon. Liefert bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor bei 180° bis 185° 9-Äthyl-phenanthren, bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig Methyl-phenanthryl-(9)-carbinol. Gibt beim Verreiben mit PCl_3 9-[a.a-Dichlor-āthyl]-phenanthren-Liefert beim Erhitzen mit gelbem Schwefelammonium im Rohr auf 170—180° Phenanthrenessigsäure-(9) und Phenanthren-essigsäure-(9)-amid. Liefert ein bei 181° schmelzendes Phenylhydrazon.

Oxim $C_{10}H_{13}ON=C_{14}H_{9}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_{9}$. Blattchen (aus Alkohol). F: 80° (WILL-GEBODT, ALBERT, J. pr. [2] 84, 384).

4. Oxo-Verbindungen $C_{17}H_{14}O$.

1. s-Oxo-a.s-diphenyl-a.y-pentadien, a-Phenyl-5-benzoyl-a.y-butadien, Cinnamylidenacetophenon, Cinnamalacetophenon $C_{17}H_{14}O=C_{6}H_{5}\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot C_{6}H_{8}$ (S. 499). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 137. Thermische Analyse des Systems mit 2.4.6-Trinitro-toluol s. unten. Thermische Analyse der binären Systeme mit Acenaphthen (Eutektikum bei ca. 67°), mit β -Naphthol-äthyläther (Eutektikum bei ca. 29°) und Azobenzol: Giua, G. 46 I, 295; mit Diphenylamin: Giua, G. 47 I, 85. Dichte und Viscosität von Lösungen in Isoamylacetat bei 25°: Dunstan, Hilditch, Z. El. Ch. 18, 187. Refraktion in Chloroform: SMEDLEY, Soc. 97, 1483. Ultraviolettes Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung: STOBBE, B. 44, 962. — Gibt in Benzol oder Chloroform bei Belichtung mit Sonnenlicht oder (in geringerer Menge) bei der Belichtung mit der Quarz-Quecksilberlampe das dimere Cinnamalacetophenon (s. u.); bei jahrelangem Aufbewahren eines Gemisches des dimeren und monomeren Cinnamalacetophenons mit Chloroform im zerstreuten Tageslicht bildete sich u. a. Isocinnamalacetophenon (s. u.) (Stobbe, Rücker, B. 44, 870). Cinnamalacetophenon liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol (Borsche, B. 45, 51) oder in Aceton (Straus, A. 393, 299) Phenyl-[5-phenyl-butyl]keton. Die beim Kochen von Cinnamalacetophenon mit Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in Alkohol neben anderen Produkten entstehende Verbindung vom Schmelzpunkt 124° ist 3-Phenyl-5-styryl-dihydroisoxazol (Syst. No. 4200) (Ciusa, Terni, R. A. L. [5] 20 II, 30; G. 42 I, 446). Cinnamalacetophenon liefert mit 2 Mol Brom entgegen der Angabe von STAUDINGER (C. 1908 II, 945) nicht Tribrom-dihydrocinnamalacetophenon, sondern β.y.δ.s-Tetrabrom-a-oxo-a.s-diphenyl-pentan (Grua, G. 46 I, 292). Liefert bei der Einw. von PCl, in Benzol oder von Oxalylchlorid a.s-Dichlor-a.s-diphenyl-a.γ-pentadien (STRAUS, A. 393, 290). Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und FeCl, in Essigsäure das Eisenchlorid-Doppelsalz des 2.6-Diphenyl-pyroxoniumchlorids (Syst. No. 2390) (Dil.THEY, B. 50, 1008); reagiert analog mit Essigsaureanhydrid und SbCl_s (D.). Bildet mit Acetylaceton in siedender wäßrig-alkoholischer Natronlauge 1-Phenyl-3-styryl-cyclohexen-(6)-on-(5) und β -Oxy- β - ζ -diphenyl- δ -acetonyl- ε -hexylen- α -carbonsaure; in alkoh. Natriumäthylat-Lösung entsteht nur die erste Verbindung (Scholtz, Ar. 254, 547, 552). Bildet mit Benzoylaceton in siedender wäßrig-alkoholischer Natronlauge β -Oxy- β - β -diphenyl- δ -phenacyl- δ -hexylen- α -carbonsaure in geringer Menge (Sch., Ar. 254, 553). Kondensiert sich mit Bromessigsauremethylester in Benzol bei Gegenwart von Zink zu β -Oxy- β -phenyl- γ -cinnamal-buttersauremethylester (Kohler, Herutage, Am. 43, 488). Auf Zusatz von Salpetersaure (D: 1,4) zu der kirschroten Lösung in konz. Schwefelsaure schlägt die Farbe in dunkel-

gelb um (Reddelten, B. 45, 2908).

C₁₇H₁₄O + HNO₈. B. Aus Cinnamalacetophenon und Salpetersäure (D: 1,4) bei 50° bis 55° (Reddelten, B. 45, 2907). Dunkelkirschrotes, sehr zähes Ol. Wird durch Wasser langsam zersetzt. — 2C₁₇H₁₄O + SnCl₄. B. Aus den Komponenten in Benzol (Periffer, A. 393, 147). Bordeauxrote Krystalle. F: ca. 160° (Zers.). Löslich in Alkohol, Essigester und Chloroform mit hellgelber Farbe; schwer löslich in Äther und kaltem Benzol. Wird durch

Wasser zersetzt.

Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{17}H_{14}O + C_6H_5O_6N_3$. Citronengelbe Tafeln. F: 108° (Sudborouge, Soc. 109, 1346). — Verbindung mit 2.4.6-Trinitrotoluol C₁₁H₁₄O + 2C₇H₅O₆N₃. Dunkelgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 87,5° (Groa, G. 48 I, 294). Bildet Eutektika mit Cinnamalacetophenon bei ca. 75°, mit 2.4.6-Trinitro-toluol bei ca. 73°. Gibt mit Aceton und Ammoniak eine dunkelrote Färbung.

Dimeres Cinnamalacetophenon $C_{24}H_{26}O_3=(C_{17}H_{14}O)_2$. B. Bei der Einw. von Sonnenlicht auf Cinnamalacetophenon in Chloroform oder Benzol oder (in geringerer Menge) bei der Belichtung von Cinnamalacetophenon in Chloroform mit der Quarz-Quecksilberlampe (STOBBE, RUCKEE, B. 44, 870). — Farblos. F: 192°. Schwer löslich in Alkohol und Äther. Ultraviolettes Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung: St., B. 44, 962. — Bleibt bei der Belichtung in Chloroform-Lösung im wesentlichen unverändert (Sr., R.). Geht bei der Vakuumdestillation oder beim Erhitzen mit Phenetol oder Phenylisocyanat im Rohr auf 140-180°

in Isocinnamalacetophenon (s. u.) über (Sr., R.).

Isocinnamalacetophenon C₁₇H₁₆O. B. Man setzt die Chloroform-Mutterlaugen, die man bei der Darstellung des dimeren Cinnamalacetophenons erhält, 4 Wochen der Einw. des direkten Sonnenlichtes aus und bewahrt sie dann 1½ Jahre im zerstreuten Tageslicht auf (Stobbe, Rücker, B. 44, 871). Aus dem dimeren Cinnamalacetophenon (s. c.) bei der Vakuumdestillation oder beim Erhitzen mit Phenetol oder Phenyliscoyanat im Rohr auf 140—180° (Sr., R., B. 44, 872). — Gelb. F: 235°. Schwer löslich in Eisessig, Äther und Allebel — Verhaust bei der Belichtung in Chloroform I Sonne

Alkohol. — Verharzt bei der Belichtung in Chloroform-Lösung.

Dimethylacetal $C_{10}H_{20}O_2 = C_0H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C(O \cdot CH_2)_2 \cdot C_0H_5$. B. Aus a-Chloroder aus y-Chlor-s-methoxy-a.s-diphenyl-a.y-pentadien beim Kochen mit NatriummethylatLösung (STRAUS, A. 393, 306, 308). — Prismen (aus Methanol). F: 60—60,5°. Kp_{19—20}: 216—218°. Leicht löslich außer in Alkohol. — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton Phenylglyoxylsäure und Benzoesäure (ST.). Liefert durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol das Dimethylacetal des a-Oxo-a-s-diphenylentans (ST.). Wird von methylalkoholischer Schwefelsäure zu Cinnamalacetophenon verseift (ST.). Gibt mit Chlorwasserstoff, Phosphorpentachlorid oder Oxalylchlorid s-Chlorsmethoxy-a-s-diphenyl-a-y-pentadien (ST., Blankenhorn, A. 415, 246).

s-Chlor-s-methoxy-a.s-diphenyl-a.y-pentadien C₁₈H₁₇OCl = C₄H₅·CH:CH·CH·CH·CH·CCl(O·CH₂)·C₄H₅. Verbindung mit Quecksilberchlorid C₁₈H₁₇OCl + HgCl₂. B. Auf Zusatz von HgCl₃ zu der aus Cinnamalacetophenon-dimethylacetal und PCl₅ in Benzol erhaltenen Lösung, beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch aus Cinnamalacetophenon-dimethylacetal und HgCl₅ in Benzol oder auf Zusatz von Oxalylchlorid zu einem Gemisch aus Cinnamalacetophenon-dimethylacetal in Benzol und Quecksilberchlorid in Äther (STRAUS, BLANKENHORN, A. 415, 246). Krystalle. F: ca. 110° (langsame Zersetzung). Spaltet bei 20° Methylchlorid ab. Liefert mit Natriummethylat-Lösung Cinnamalacetophenon-dimethylacetal. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine orangerote Färbung.

4.4' - Dichlor - cinnamalscetophenon C₁₇H₁₈OCl₂ = C₄H₄Cl·CH:CH:CH:CH:CO-C₅H₄Cl. B. Aus 4-Chlor-zintaldehyd und 4-Chlor-sectophenon bei der Einw. von alkoh. Natriummethylat-Lösung (Straus, A. 393, 311). Durch Einw. von Natriumchlorid-Lösung auf die Quecksilberchlorid-Verbindung des ε-Chlor-α.ε-bis-[4-chlor-phenyl]-α.γ-pentadiens (Ergw. Bd. V, S. 336) in Äther (St., A. 393, 328). Aus γ-Chlor-ε-methoxy-α.ε-bis-[4-chlor-phenyl]-α.γ-pentadien durch Kochen mit Natriummethylat-Lösung und Erwärmen des Reaktionsproduktes (wohl Diacetal des 4.4'-Dichlor-cinnamalscetophenons) mit Methanol und konz. Schwefelsäure (St., A. 393, 310). — Gelbe Nadeln (aus Essigester). F: 163—163,5°. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Lagert in Schwefelkohlenstoff ca. 2 Mol Brom an unter Bildung einer bei 163—165° schwelzenden Verbindung. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist indigoblau und fluoresciert rot.

2. γ -Oxo-a.s-diphenyl-a.s-pentadien, Distyrylketon, Dibenzylidenaceton, Dibenzalaceton C_1 , $H_{14}O = C_0H_1$, $CH:CH:CO:CH:CH:C_0H_1$, (S.500). Thermische Analyse des Systems mit Chloressigsäure: Kendall, Gibbons, Am. Soc. 37, 159. Thermische Analyse des Systems mit Trichloressigsäure s. bei den additionellen Verbindungen (S. 279). Dichte und Viscosität von Lösungen in Isoamylacetat bei 25°: Dunstan, Hilditch, Z. El. Ch. 18, 187. Refraktion in Chloroform: Swedley, Soc. 97, 1483. Absorptionsspektrum in Alkohol, Ather und Chloroform: Stobbe, A. 404, 49; in Alkohol, Chloroform, in Chloroform in Gegenwart von SnCl4, in Schwefelsäure und in Essigsäure + Schwefelsäure: Lifschitz, Louria, C. 1917 II, 357. Die Lösungen von Dibenzalaceton fluorescieren blaugrün (St.).

[C₂H₅·HC] NH·N

(Syst. No. 3783) (KISHNER, 2K. 47, 1824; O. 1916 II, 318). Bei der Einw. von überschüssigem Chlor in CCl₅ bei Zimmertemperatur entsteht Dibenzalacetontetrachlorid (Hellthaler, A. 406, 170; Arndt, Nachtwey, B. 59, 1073). Liefert mit PBr₅ in CS₂ δ.ε-Dibrom-γ-οχο-α.ε-diphenyl-α-amylen, mit Bromwasserstoff und PBr₅ in CS₂ α.β.ε-Tribrom-γ-οχο-α.ε-diphenyl-pentan; bei der Einw. von PBr₂ und nachfolgender Bromierung entsteht α.γ.δ.ε-Tetrabrom-α.ε-diphenyl-β-amylen (Strats, A. 374, 181). Vereinigt sich in Gegenwart von Diäthylamin mit rechtsdrehendem 1-Methyl-cyclohexanon-(3) zu γ-Οχο-ε-[4-methyl-cyclohexanon-(2)-yl]-α.ε-diphenyl-α-amylen (Stobber, Ceuheshames, J. pr. [2] 88, 272). Gibt mit Acetylaceton bei Gegenwart von wenig Piperidin 2-Phenyl-4-styryl-1-acetyl-cyclohexanol-(4)-on-(6) und 2-Phenyl-4-styryl-1-acetyl-cyclohexanol-(4)-on-(6); reagiert analog mit Benzoylaceton (Borsohe, A. 375, 169). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin: Staudhunger, Kon, A. 384, 120. Zur Einw. von

Essignaureanhydrid und konz. Schwefelsaure vgl. v. Liebig, A. 405, 193. Dibenzalaceton liefert mit Malonester bei Gegenwart von Piperidin in Alkohol β-Phenyl-γ-cinnamoyl-propana-a-dicarbonsaurediäthylester; reagiert analog mit Benzoylessigester (Borsche, A. 375, 171). Liefert mit Methylamin in Alkohol N-Methyl-a-a'-diphenyl-γ-piperidon (Syst. No. 3187) (J. D. Riedel, D. R. P. 269429; C. 1914 I, 507; Frdl. 11, 1025). Liefert mit Phenylhydrazin in siedendem Alkohol nicht Dibenzalaceton-phenylhydrazon (Minunni, G. 29 II, 398; Ruhemann, Watson, Soc. 85, 1179), sondern 1.5-Diphenyl-3-styryl-pyrazolin (Syst. No. 3488) (Str., B. 51, 1457 Anm. 4, 1468). Gibt bei Behandlung mit einer äther. Lösung von Triphenylmethylnatrium unter Stickstoff und nachfolgendem Schütteln mit Wasser und Luft Triphenylmethylperoxyd und eine Verbindung C_MH₂₀O (s. u.) (Schlenk, Ochs, B. 49, 612).

— Dibenzalaceton löst sich in konz. Schwefelsaure mit roter Farbe (Pyelffer, A. 383, 114; Reddellen, B. 45, 2908), die auf Zusatz von konz. Salpetersäure in gelb umschlägt (R.). Liefert ein bei 173° schmelzendes p-Nitro-phenylhydrazon (Straus, B. 51, 1469).

C₁₇H₁₄O+HNO₂. B. Aus Dibenzalaceton und Salpetersäure (D: 1,4) bei 50—55° (REDDELIEN, B. 45, 2906). Orangefarbene Krystalle. F: 48—49°. Zersetzlich. — 2C₁₇H₁₄O+SnCl₄. B. Aus den Komponenten in Benzol (PFILIFIER, A. 383, 145). Orangegelber Niederschlag mit 1 Mol Benzol; gibt im Exsiccator das Benzol ab und färbt sich dabei tieforange. F: 188° (benzolfrei) (Zers.). Löslich in viel wasserfreiem Äther oder Benzol mit hellgelber Farbe; fast unlöslich in Petroläther. Wird durch Wasser zersetzt.

Verbindungen mit Trichloressigsäure C₁₇H₁₄O+C₂HO₂Cl₃ (S. 503). Thermische Analyse der Gemische mit Dibenzalaceton und Trichloressigsäure: KENDALL, GIBBONS, Am. Soc. 37, 158. — C₁₇H₁₄O+2C₂HO₂Cl₂(?) (durch thermische Analyse nachgewiesen). F: 86,5° (K., G.).

Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{17}H_{14}O + 2C_6H_3O_6N_3$. Schwefelgelbe Nadeln. F: 125° (Sudborough, Soc. 109, 1346). — Verbindung mit Pikrinsäure $C_{17}H_{14}O + C_6H_3O_7N_3$. B. Aus den Komponenten in heißem Alkohol oder Benzol (Reddellen, J. pr. [2] 91, 240). Orangefarbene Krystalle. F: 113—114°. Unlöslich in Äther und Chloroform. Wird von Wasser und verd. Natronlauge langsam zersetzt.

 $\label{eq:condition} Verbindung \ C_MH_{20}O. \ \ Ist \ vielleicht \ als \ Tristyryl-cinnamoyl-methan \ (C_eH_5\cdot CH: CH)_gC\cdot CO\cdot CH: CH\cdot C_eH_5 \ \ oder \ \ als \ \ Tetrastyryläthylenoxyd$

(C₂H₂·CH:CH)₂C O C(CH:CH·C₂H₂)₂ zu formulieren (SCHLENK, OCHS, B. 49, 612). — B. Aus Dibenzalaceton beim Behandeln mit einer äther. Lösung von Triphenylmethylnatrium unter Stickstoff und nachfolgenden Schütteln mit Wasser und Luft (SCH., Ö.). — Krystalle (aus Eisessig). F: 167—168°.

Semicarbason des Dibensalacetons $C_{16}H_{17}ON_3 = (C_0H_1 \cdot OH : CH)_3C : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2 \cdot B$. Aus Dibensalaceton und Semicarbazid in essignsurer Lösung (Knöpper, M. 32, 764). — Nadeln. F: 187—190°. Löslich in Alkohol.

4-Chlor-dibensalaceton $C_{17}H_{19}OCl = C_4H_4 \cdot CH \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_9H_4Cl$. B. Aus 4-Chlor-benzaldehyd und Benzalaceton in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (STRAUS, BLANKENHORN, A. 415, 256). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 134°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangegelb.

Ris-(2-chlor-bensal)-aceton, **2.2'-Dichlor-dibensalaceton** $C_{17}H_{12}OCl_2 = (C_0H_4Cl\cdot CH:CH)_2CO$. B. Beim Kochen von 2-Chlor-bensaldehyd und Aceton mit alkoh. Natrium-athylat-Lösung (Straus, B. 51, 1472). — Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 125°. — Vereinigt sich mit Phenylhydrazin su 1-Phenyl-5-[2-chlor-phenyl]-3-[2-chlor-styryl]-pyrazolin. Liefert ein bei 145° schmelzendes p-Brom-phenylhydrazon.

Bis-[4-chlor-bensal]-aceton, 4.4'-Dichlor-dibensalaceton $C_{17}H_{12}OCl_2 = (C_8H_4Cl^2CH;CH)_8CO$ (8. 505). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin: STAUDINGER, Kow, A. 384, 121. 4.4'-Dichlor-dibenzalaceton vereinigt sich mit Phenylhydrazin zu 1-Phenyl-5-[4-chlor-phenyl]-3-[4-chlor-styryl]-pyrazolin (STRAUS, B. 51, 1472). Liefert ein bei 183° schmelzendes p-Brom-phenylhydrazon (STR.).

a.a'-Dichlor-a.a'-dibennal-aceton, Dibennaldichloraceton $C_{17}H_{18}OCl_3=C_8H_8\cdot CH$: CCI-CO-CCI:CH-C.H., B. Aus Dibennalacetontetrachlorid beim Kochen mit wasserfreiem Natriumacetat in Alkohol (Hell-printer, A. 406, 171). — Tafeln (aus Alkohol). F: 111° bis 112°. Schwer löslich in kaltem Alkohol. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine hellrote Färbung.

c-Brom-a.c'-dibensal-aceton, Dibensalbromaceton C_1 , H_{12} OBr = C_2 H₅·CH:CBr·CO·CH:CH·C₂H₅. B. Aus Dibensalacetondibromid beim Kochen mit wasserfreiem Natrium-acetat in Alkohol (Helleman, A. 406, 158). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 66°. Leicht Relich in Aceton, Chloroform und Benzol, weniger in Alkohol, Äther, Eisessig und

Petroläther. — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in saurer oder alkalischer Lösung Benzaldehyd. Liefert mit 1 Mol Brom in CCl_4 $\beta.\delta.s.$ Tribrom- γ -oxo- $\alpha.s$ -diphenyl- α -amylen, mit 2 Mol Brom in CCl_4 $a.\beta.\beta.\delta.s.$ Pentabrom- γ -oxo-a.s-diphenyl-pentan. Gibt beim Kochen mit verdünnter methylalkoholischer Kalilauge ω -Cinnamoyl-acetophenon. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot.

- a.a'-Dibrom-a.a'-dibensal-aceton, Dibensaldibromaceton $C_{17}H_{19}OBr_2 = C_eH_5 \cdot CH$: $CBr \cdot CO \cdot CBr : CH \cdot C_eH_5$. B. Aus Dibensalacetontetrabromid beim Kochen mit wasserfreiem Natriumacetat in Alkohol oder bei der Einw. von Pyridin bei gewöhnlicher Temperatur (Heilthaler, A. 406, 164). Aus $\beta.\delta.s$ -Tribrom- γ -oxo-a.s-diphenyl-a-amylen oder $a.\beta.\beta.\delta.s$ -Pentabrom- γ -oxo-a.s-diphenyl-pentan beim Kochen mit wasserfreiem Natriumacetat in Alkohol (H., A. 406, 167). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 97—97,5°. Leicht löslich in Benzol, Aceton und Chloroform, schwer in Petroläther. Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton Benzaldehyd, Benzoesäure und Oxalsäure. Geht beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und Phosphor in 1.2-Diphenyl-cyclopentan vom Schmelzpunkt 46° über. Liefert mit 1 Mol Brom in CCl_4 $\beta.\delta.\delta.s$ -Tetrabrom- γ -oxo-a.s-diphenyl-a-amylen. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine gelbliche Färbung, die beim Aufbewahren in Hellbraun umschlägt.
- 3-Nitro-dibengalaceton C₁₇H₁₈O₅N = C₆H₅·CH:CH·CO·CH:CH·C₆H₄·NO₅. B. Aus Benzalaceton und 3-Nitro-benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge bei höchstens 18⁶ (KAUFFMANN, BURCKHARDT, B. 46, 3813). Hellgelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 140⁶. Sehr wenig löslich in Alkohol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangefarben.
- 3. 1.2 Diphenyl cyclopenten (1) on (4) C₁₇H₁₄O = H₂C C(C₆H₅) C·C₆H₅ (identisch mit dem Präparat von JAPP, S. 507). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die Eisessig-Lösung von 1.2-Diphenyl-cyclopenten-(1)-on-(4) und Benzaldehyd entsteht 1.2-Diphenyl-3.5-dibenzal-cyclopenten-(1)-on-(4) (RUHEMANN, LEVY, Soc. 103, 557). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine alkoh. Lösung von 1.2-Diphenyl-cyclopenten-(1)-on-(4) und Salicylaldehyd bildet sich die Verbindung C₃₁H₈₀O₂, s. nebenstehende Formel (Syst. No. 2688) HC C₆H₅·C: C·C₆H₅ Verbindung C₃₁H₈₀O₂, s. nebenstehende Formel (Syst. No. 2688) HC C₆H₆·C: C·C₆H₅ (C₆H₆·C) (C₆H₆·C)
- 4. 3-Oxo-1-methyl-2-benzal-hydrinden, 1-Methyl-2-benzal-indanon-(3), 3-Methyl-2-benzal-hydrindon-(1) $C_{17}H_{14}O=C_0H_4$ CH(CH₃) C:CH·C₄H₅. B. Aus 3-Methyl-hydrindon-(1) und Benzaldehyd in alkoh. Kalilauge (v. Braun, Kirschbaum, B. 46, 3045; v. B., Priv.-Mitt.). Schwach gelb. F: 88—89°.
- 6 Nitro 3 methyl 2 benzal hydrindon (1) $C_{17}H_{18}O_3N = O_3N \cdot C_6H_3 \underbrace{CH(CH_9)}_{CO}C: CH \cdot C_6H_5$. B. Aus 6-Nitro-3-methyl-hydrindon-(1) und Benzaldehyd in alkoh. Natronlauge (v. Braun, Heider, B. 49, 1277). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 131—132°.
- 5. 3-Oxo-2-āthyl-1-phenyl-inden, 2-Āthyl-1-phenyl-inden-(1)-on-(3)
 C₁₇H₁₄O = C₄H₄ C(C₆H₅) C·C₂H₅. B. Aus α-Ăthyl-β-β-diphenyl-hydracrylsāureāthylester und konz. Schwefelsāure bei gewöhnlicher Temperatur (DE FAZI, G. 45 II, 148; R. A. L. [5] 24 II, 154). Orangegelbe Prismen (aus Alkohol). F: 92—93°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Ather, weniger löslich in Petroläther. Gibt mit konz. Schwefelsäure in der Kälte eine grüne, in der Hitze eine rote Färbung. Gibt mit konz. Salpetersäure in der Kälte eine rote Färbung. Liefert ein bei 136—138° schmelzendes Phenylhydrazon. Oxim C₁₇H₁₆ON=C₁₇H₁₄:N·OH. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F:182—183° (DE FAZI, G. 45 II, 149; R. A. L. [5] 24 II, 155). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine blutrote Färbung.

G. 45 II, 149; R. A. L. [5] 24 II, 155). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine blutrote Färbung. Semicarbason C₁₈H₁₇ON₃ = C₁₇H₁₄: N·NH·CO·NH₃. Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 198—199° (DE FAZI, G. 45 II, 150; R. A. L. [5] 24 II, 347). — Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, weniger in Petroläther. — Gibt mit kalter konzentrierter Schwefelsäure eine blaue, mit kalter konzentrierter Salpetersäure eine kirschrote Färbung.

5. Oxo-Verbindungen $C_{18}H_{16}O$.

- 1. s Oxo a.ζ diphenyl a.y hexadien, a Phenyl a' cinnamal aceton C₁₈H₁₆O = C₆H₅·CH·CH·CH·CH·CO·CH₂·C₆H₅. B. Aus Phenylaceton und Zimtaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Scholtz, W. Meyer, B. 43, 1866). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 119⁶.
- 2. s-Oxo-a-phenyl-s-p-tolyl-a.y-pentadien, 4-Methyl-ω-cinnamal-aceto-phenon C₁₈H₁₆O = C₆H₅·CH·CH·CH·CH·CO·C₆H₄·CH₃ (S. 507). Liefert mit Acetyl-aceton in siedender wäßrig-alkoholischer Natronlauge 1-p-Tolyl-3-styryl-oyclohexen-(6)-on-(5) und β-Oxy-ζ-oxo-β-p-tolyl-δ-styryl-heptan-a-carbonsäure (SCHOLITZ, Ar. 254, 563); mit Benzoylaceton entsteht unter denselben Bedingungen in sehr geringer Menge β-Oxy-ζ-oxo-ζ-phenyl-β-p-tolyl-δ-styryl-hexan-a-carbonsäure neben viel Benzoesäure (SCH.).
 S. 507, Z. 8 v. u. statt "Methyl-p-tolyl-keten" lies "Methyl-p-tolyl-keton".
- 3. 1.3-Diphenyl-cyclohexen-(3)-on-(5) $C_{18}H_{16}O = HC < C_{CO} \xrightarrow{C(C_6H_5)} CH_2 > CH \cdot C_6H_5$ (S. 507). B. Aus Benzalacetophenon und Acetylaceton oder Benzoylaceton in siedender wäßrig-alkoholischer Natronlauge (SCHOLTZ, Ar. 254, 554, 565, 566). Aus 2.6-Diphenyl-cyclohexanol-(2)-on-(4)-carbonsäure-(1)-äthylester beim Kochen mit Eisessig und Salzsäure (Dieckmann, v. Fischer, B. 44, 971). F: 88—89° (D., v. F.).

4. 1-Phenyl-2-benzoyl-cyclopenten-(1) C₁₆H₁₆O = C₂H₅·CO·C—CH₂ CH₃. B. Aus a.δ-Dibenzoyl-butan beim Kochen mit Natriumamid in Benzol oder mit Natriumalkoholat-Losung, neben 1-Phenyl-2-benzoyl-cyclopenten-(5) und anderen Produkten (BAUER, C. τ. 155, 289; A. ch. [9] 1, 346, 357). — Gelbe Prismen (aus Äther). F: 53°. Leicht löslich in organischen Losungsmitteln außer in Petroläther. Dichte und Brechungsindices der Lösungen in Toluol: B., A. ch. [9] 1, 357. — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄-Lösung ca. je 1 Mol Benzoesäure und γ-Benzoyl-buttersäure (B., C. τ. 155, 289; A. ch. [9] 1, 358). Addiert kein Brom in Chloroform (B., A. ch. [9] 1, 357). Gibt mit Natriumamid in siedendem Benzol 1-Phenyl-cyclopenten-(1), Benzamid und 2-Phenyl-cyclopenten-(1)-carbonsäure-(1)-amid (B., C. r. 156, 1684; A. ch. [9] 1, 361).

5. 1-Phenyl-2-benzoyl-cyclopenten-(5) $C_{18}H_{16}O = \frac{C_6H_5 \cdot C - CH}{C_9H_6 \cdot CO \cdot HC - CH_2}$ Ch. Aus a. 5-Dibenzoyl-butan beim Kochen mit Natriumamid in Benzol oder mit Natriumalkoholat-Lösung, neben 1-Phenyl-2-benzoyl-cyclopenten-(1) und anderen Produkten (BAUER, C. r. 155, 289; A. ch. [9] 1, 346, 349). — Nadeln (aus Äther). F: 98°. Löslich in Benzol und warmem Alkohol, schwer löslich in Ather. Dichte und Brechungsindices einer Lösung in Toluol: B., A. ch. [9] 1, 349. — Liefert bei der Oxydation mit KMnO4 in Acetonlösung ca. 1 Mol Benzoesäure und ca. 2 Mol Benzoesäure. Addiert zwei Atome Brom in Chloroform; das Reaktionsprodukt spaltet in Chloroform das Brom teilweise als Bromwasserstoff wieder ab. Liefert bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Methyljodid in Benzol 1-Methyl-2-phenyl-1-benzoyl-cyclopenten-(2) (B., C. r. 156, 1471; A. ch. [9] 1, 353).

6. Oxo-Verbindungen $C_{10}H_{18}O$.

1. 1-Phenyl-2-benzoyl-cyclohexen-(1) $C_{10}H_{18}O = H_2C < CH_3 \cdot C(C_6H_5) > C \cdot CO \cdot C_6H_5$.

B. Aus a.s-Dibenzoyl-pentan bei der Einw. von 1 Alon Natriumamid in siedendem Toluol, neben 1-Phenyl-2-benzoyl-cyclohexen-(6) (BAUER, A. ch. [9] 1, 380). — Prismen (aus Äther). Tafeln (aus Äther + Petroläther). F: 91—92°. Löslich in Alkohol, Benzol, Aceton und Chloroform, sehr wenig löslich in Petroläther. Dichte und Brechungsindices einer Lösung in Toluol: B. — Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig bei 60° eine Verbindung $C_{10}H_{18}O_3$ (s. u.) und eine Verbindung $C_{10}H_{18}O_3$ (s. u.). Reagiert nicht mit wäßriger oder acetonischer KMnO₄-Lösung, Brom-Lösung und Semicarbazid. Gibt bei der Einw. von Natriumamid in siedendem Toluol 1-Phenyl-cyclohexen-(1), Benzamid und 2-Phenyl-cyclohexen-(1)-carbonsäure-(1)-amid. Verbindung $C_{10}H_{18}O_3$. B. Aus 1-Phenyl-2-benzoyl-cyclohexen-(1) bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig bei 60° (BAUER, A. ch. [9] 1, 386). — Prismen (aus Äther + Petroläther).

F: 121,5°.

Verbindung C₁₉H₁₈O₂. B. Durch Oxydation von 1-Phenyl-2-benzoyl-cyclohexen-(1) mit CrO₃ in Risessig bei 60° (BAUER, A. ch. [9] 1, 386). — Goldgelbe Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 159°.

2. 1-Phenyl-2-benzoyl-cyclohexen-(6) $C_{19}H_{18}O = H_{2}C < CH: C(C_{4}H_{5}) > CH: CO: C_{6}H_{5}$ (wohl identisch mit 1-Phenyl-2-benzoyl-cyclohexen, S. 508). — B. Aus a.e. Dibenzoyl-pentan bei der Einw. von 1 Mol Natriumamid in siedendem Toluol, neben 1-Phenyl-2-benzoyl-

cyclohexen-(1) (BAUER, A. ch. [9] 1, 388). Aus 1-Phenyl-cyclohexen-(1) beim Behandeln mit Benzoylchlorid in CS, in Gegenwart von AlCl₂ bei 0° und Erhitzen des Reaktionsproduktes mit Diäthylanilin auf 180° (B., A. ch. [9] 1, 392). — Nadeln (aus Äther oder Ather + Petroläther). F: 110°. Löslich in Alkohol, Benzol, Aceton und Chloroform, sehr wenig löslich in kaltem Äther. Dichte und Brechungsindices einer Lösung in Toluol: B. — Addiert Brom langsam unter Entwicklung von Bromwasserstoff. Reagiert nicht mit KMnO₄ in Aceton. Bildet kein Semicarbazon. Gibt bei der Einw. von Natriumamid in siedendem Toluol ein Natriumderivat, das bei der Einw. von Wasser das Ausgangsmaterial zurückliefert.

- 3. 1-Methyl-2-phenyl-1-benzoyl-cyclopenten-(2) $C_{19}H_{18}O=CH_2\cdot C(CH_3)\cdot CO\cdot C_4H_5$. B. Aus 1-Phenyl-2-benzoyl-cyclopenten-(5) bei aufeinander-folgender Einw. von Natriumamid und Methyljodid in Benzol (BAUER, C. r. 156, 1471; A. ch. [9] 1, 353). Kp_{23} : 223—224°. Wird von kalter $KMnO_4$ -Lösung oxydiert. Reagiert mit Brom in Chloroform. Liefert bei der Einw. von Natriumamid in siedendem Benzol 1-Methyl-2-phenyl-cyclopenten-(2), Benzamid und 1-Methyl-2-phenyl-cyclopenten-(2)-carbon-säure-(1)-amid.
- 4. 1-Methyl-3-phenyl-2-benzoyl-cyclopenten-(2) oder 1-Methyl-3-phenyl-4-benzoyl-cyclopenten-(3) $C_{19}H_{18}O = \frac{C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot C\cdot CH(CH_{2})}{C_{6}H_{5}\cdot C}CH_{2}$ oder

 $C_6H_5\cdot CO\cdot C\cdot CH_2$ $CH\cdot CH_3$. B. Aus $\beta\cdot Methyl-a.\delta\cdot dibenzoyl-butan (aus rechtsdrehender <math>\beta\cdot Methyl$ -adipinsäure) bei der Einw. von Natriumamid in siedendem Benzol (BAUER, A. ch. [9] 1, 374). — Gelbe Prismen (aus Äther + Petroläther). F: 55°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol, schwer in Petroläther. Ist sehr schwach linksdrehend. — Wird von KMnO₄-Lösung oxydiert. Reagiert nicht mit Brom in Chloroform.

7. Oxo-Verbindungen ConHonO.

- 1-Phenyl-8-[$a\beta$ -dibrom- β -phenyl-äthyl]-cyclohexen-(6)-on-(5) oder 1.6-Dibrom-1-phenyl-3-styryl-cyclohexanon-(5) $C_{50}H_{16}OBr_{5}=HC < \frac{C(C_{6}H_{5}) \cdot CH_{3}}{CO} < \frac{CH_{5}}{CH_{5}} \cdot CH \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot C_{6}H_{5} \cdot oder BrHC < \frac{CBr(C_{6}H_{5}) \cdot CH_{3}}{CO} < \frac{CH_{5}}{CH_{5}} \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_{6}H_{5}.$ B. Aus 1-Phenyl-3-styryl-cyclohexen-(6)-on-(5) und 1 Mol Brom in Chloroform (Scholtz, Ar. 254, 557). Nadeln (aus Eisessig). F: 167°. Schwer löslich in Alkohol. Liefert beim Erwärmen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge eine Verbindung $C_{50}H_{16}O$ vom Schmelzpunkt 181°.
- x-Brom-1-phenyl-3-[$a\beta$ -dibrom- β -phenyl-āthyl]-cyclohexen-(6)-on-(5) oder 1.6.x-Tribrom-1-phenyl-3-styryl-cyclohexanon-(5) $C_{20}H_{17}OBr_2$. B. Aus 1-Phenyl-3-styryl-cyclohexen-(6)-on-(5) und 2 Mol Brom in Chloroform (SCHOLTZ, Ar. 254, 557). Tafeln (aus Eisessig). F: 204°. Unlöslich in Alkohol.
- 2. 1 Åthyl 2.4 diphenyl cyclohexen (1) on (6) C₂₀H₂₀O = C₂H₅·C</br>

 C₂C(C₆H₅)·CH₂>CH·C₆H₅. B. Aus 3-Äthyl 2.6 · diphenyl cyclohexen · (2) · on · (4) · carbonsäure · (1) · äthylester beim Kochen mit verd. Mineralsäure (DIECEMANN, B. 45, 2702). Nadeln (aus Alkohol). F: 102—103°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform.

Semicarbason $C_{21}H_{35}ON_3 = C_2H_5 \cdot (C_0H_5)_2C_0H_5 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 205° (Dieckmann, B. 45, 2702).

3. 1-Athyl-2.4-diphenyl-cyclohexen-(4)-on-(6) $C_{20}H_{20}O=C_2H_3\cdot HC < C_0 - C_1H_2\cdot C\cdot C_0H_3$. B. Aus 1-Athyl-2.4-diphenyl-cyclohexen-(4)-on-(6)-carbonsäure-(1)-āthylester beim Kochen mit konz. Salzsäure oder mit Bromwasserstoff in Kisessig (Dieckmann, B. 45, 2703). — Nadeln (aus Alkohol). F: 83°.

Semicarbason $C_{s_1}H_{s_2}ON_s = C_sH_s \cdot (C_cH_s)_sC_cH_s : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_s$. F: 208—209° (DIROKMANN, B. 45, 2703).

8. 1.7.7-Trimethyl-3-[α -naphthyl-methylen]-bi-cycle-[1.2.2]-heptanen-(2), 3-[α -Naphthyl-methylen]-d-campher, α -[α -Naphthyl-methylen]-d-campher $C_{11}H_{22}O$, a nebenstehende Formel. B. Aus $H_{12}C$ —C:CH-C

9. Keton C₃₂H₂₄O, a. die nebenstehenden Formein. B. In sehr geringer Menge aus der Verbindung C₃₂H₃₂O₃ (Syst. No. 755) bei der Reduktion mit Zink und alkoh. Selzsäure (Heiduschea, Ar. 251, 421). — Rote Krystelle (aus Eisessig oder aus Benzol + Ligroin). F: 192—193° (Zers.).

10. 1.7.7 - Trimethyl-3-benzhydryl-bicyclo- $H_2C-C(CH_2)-CO$ [1.2.2]-heptanon-(2), 3-Benzhydryl-d-campher, Diphenylcamphomethan $C_{22}H_{24}O$, s. nebenstehende $H_2C-CH-CH\cdot CH(C_0H_2)$ CH· $CH(C_0H_2)$

Diphenylcamphomethan vom Schmelzpunkt 136—137° (S. 510). B. Aus 3-Benzal-d-campher und Phenylmagnesiumbromid in Äther (RUFE, SILBERSTROM, A. 414, 108). — Prismen (aus Alkohol). F: 135,5—136,5°. Kp₁₂: 225°. [a]²₀: +19,9° (in Benzol; p = 10). Optisches Drehungsvermögen in Benzol für verschiedene Wellenlängen: R., S. Absorptionsspektrum in Benzol: R., S., A. 414, 105.

11. 1.7.7-Trimethyl-3.3-dibenzyl-bicyclo-[1.2.2] - H₂C-C(CH₂)-CO heptanen-(2), 3.3-Dibenzyl-d-campher C₂₄H₂₈O, c(CH₂)-CO heptanen-(2), 3.3-Dibenzyl-d-campher bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Benzyl-d-campher bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriumamid und Benzyl-H₂C-CH-C(CH₂·C₆H₆)₂ chlorid in siedendem Toluol (HALLER, LOUVRIER, C. r. 158, 758; A. ch. [9] 9, 219). — Tetragonale Prismen (aus Äther). F: 103°. Kp₁₂: 255°. Löslich in Alkohol und Äther. [a]₀²⁵: +103° 24' (in Alkohol; c = 1,2), + 102° 7' (in Alkohol; c = 1,6). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 3.3-Dibenzyl-borneol. Gibt beim Erhitzen mit Natriumamid in Xylol auf 180° rechtsdrehendes 1.2.2-Trimethyl-3-dibenzylmethyl-cyclopentan-carbon-saure-(1)-amid. Bildet kein Oxim.

11. Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-22}O.

1. 1 (oder 2)-0xe-3.4-benze-acenaphthen,
Aceanthrenon C₁₆H₁₀O, s. nebenstehende Formeln.

2.2 (oder 1.1)-Dichlor-1 (oder 2)-0xo-3.4-benzeacenaphthen, Dichloraceanthrenon C₁₆H₁₀OCl₂. B.
Aus Aceanthrenchinon beim Kochen mit 1 Mol PCl₃ in Phosphoroxychlorid (Liebermann,
ZSUFFA, B. 44, 853). — Gelbe Nädelchen (aus Benzol). F: 182—184°.

2. Oxo-Verbindungen $C_{17}H_{18}O$.

1. a-Benzoyl-naphthalin, Phenyl-a-naphthyl-keton C₁₇H₁₂O = C₂H₅·CO·C₁₀H₇ (S. 510). B. Aus a-Naphthoesaurechlorid und Benzol bei Gegenwart von AlCl, in CS₂ auf dem Wasserbad (Reddelien, B. 46, 2722 Ann. 2). Bei aufeinanderfolgender Einw. von Phenylmagnesiumbromid und α-Naphthylmagnesiumbromid auf Chloroyan in Äther (Grig-NARD, BELLET, COURTOT, A. ch. [9] 12, 383). Neben Phenyl-β-naphthyl-keton aus Benzoyl-chlorid und Naphthalin in Gegenwart von P₂O₅ bei 180—200° (Lecher, B. 46, 2667; D. R. P. 281 802; C. 1915 I, 281; Frdl. 12, 171). Entsteht aus Naphthalin und Benzoylchlorid ohne Bei-

mengung des β -Isomeren, wenn man die Umsetzung in Gegenwart von AlCl, in CS, bei 0° vor sich gehen läßt (Caille, C.r. 153, 393). — F: 75,5—76°; Kp₄: 222° (Comen, R. 38, 120). — Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in 80°/0 igem Alkohol Phenyl- α -naphthyl-carbinol (Co., R. 38, 120). Bei der Reduktion mit Zinkstaub in kaltem Eisessig entsteht in geringer Co., R. 38, 120). Bet der reduktion mit Zinkstation in katein kinsesig einsteht in geringer Ausbeute a.a'-Diphenyl-a.a'-di-naphthyl-(1)-äthylenglykol (Co., R. 38, 120). Gibt mit AlCl₃ oder AlBr₅ bei 60—150° oder mit FeCl₃ bei 100—120° Benzanthron (Scholl, D. R. P. 239761; C. 1911 II, 1498; Frdl. 10, 682; Sch., Sekr., A. 394, 143). Bei der Einw. von Zink auf Phenyl-a-naphthyl-keton und Bromessigsäureäthylester in Benzol entsteht β-Phenyl-β-[a-naphthyl]-hydracrylsäure-äthylester (DE FAZI, G. 49 I, 247).
 Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₇H₁₂O + C₆H₃O₆N₃. Gelbliche Nadeln.

F: 890 (SUDBOROUGH, Soc. 109, 1345).

Imid $C_{17}H_{18}N=C_6H_5\cdot C(:NH)\cdot C_{10}H_7$. B. Durch Zersetzung des aus Benzonitril und α -Naphthylmagnesiumbromid entstehenden Reaktionsproduktes mit einem Gemisch von Eis und Ammoniumehlorid (MOUREU, MIGNONAC, C. r. 156, 1806; A. ch. [9] 14, 339). — F: 68—69°. Kp_{4,6}: 181,5°. — C₁₇H₁₈N+HCl.

- Oxime $C_{17}H_{13}ON = C_0H_8 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_{10}H_7$ (vgl. S. 511).

 a) Höherschmelzende Form. B. Aus Phenyl-a-naphthyl-keton und Hydroxyl-aminhydrochlorid in Alkohol bei 135—140° (Betti, Poccianti, R. A. L. [5] **23** I, 343; G. 45 I, 374). Aus der niedrigerschmelzenden Form (s. u.) beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Salzsaure (Bet., P., R. A. L. [5] 23 I, 344; G. 45 I, 376). — Krystalle (aus Alkohol). F: 161° (BET., P.). — Liefert bei der Einw. von PCls in Ather a-Naphthoesaureanilid (BET., BECCIO-LINI, G. 45 II, 223).
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus Phenyl-a-naphthyl-keton und Hydroxylamin in verd. Alkohol bei 130—140° (Betti, Poccianti, R. A. L. [5] 28 I, 342; G. 45 I, 374). — Krystalle (aus Alkohol). F: 127° (BET., P.). — Wird bei längerem Kochen mit wäßrigalkoholischer Salzsäure in die höherschmelzende Form (s. o.) umgelagert (Ber., P.). Liefert bei der Einw. von PCl, in Äther Benzoesäure-a-naphthylamid (BET., BECCIOLINI, G. 45 II, 221).
- 2. β -Benzoyl-naphthalin, Phenyl- β -naphthyl-keton $C_{17}H_{18}O = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_{10}H_7$ (S. 511). B. Neben Phenyl- α -naphthyl-keton aus Benzoylchlorid und Naphthalin in Gegenwart von P₂O₅ bei 180—200° (Lecher, B. 48, 2667; D. R. P. 281802; C. 1915 I, 281; Frdl. 12, 171). — Kp₈: 225° (Cohen, R. 88, 120).

Oxime $C_{17}H_{13}ON = C_8H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_{10}H_7$.

a) Höherschmelzende Form (Präparat von Kegel) (8. 512). B. Aus Phenyl- β -naphthyl-keton und Hydroxylamin in saurer Lösung; in neutraler oder alkalischer Lösung tritt daneben die niedrigerschmelzende Form auf (Poccianti, G. 45 II, 114; R. A. L. [5] 24 I, 1135). — Nadeln (aus Alkohol). F: 174°. — Liefert bei der Einw. von PCl, in Äther β -Naphthoesäureanilid.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. bei der höherschmelzenden Form. -Krystalle (aus Alkohol). F: 157° (POCCIANTI, G. 45 II, 115; R. A. L. [5] 24 I, 1135). — Gibt bei der Einw. von PCl, in Ather Benzoesäure-β-naphthylamid. Wird durch siedende

verdünnte wäßrig-alkoholische Salzsäure nicht angegriffen.

3. 4.5; 6.7 - Dibenzo - indanon - (2), 1.2 - Diphenylen cyclopenten-(1)-on-(4) C₁₇H₁₉O, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt dem im *Hptw. Bd. X, S. 981* als Verbindung C₁₇H₁₉O beschriebenen Produkt zu; vgl. Beschee, A. 398, 270, 284. - Blättchen (aus Eisessig). F: 219°.

Oxim $C_{17}H_{13}ON = C_{17}H_{13}:N\cdot OH$. Bräunliche Krystalle. F: 258° (Zers.) (Beschez, A. 398, 284). — Wird bei längerem Kochen mit Eisessig zersetzt.

3. Oxo-Verbindungen $C_{18}H_{14}O$.

- 1. 1-o-Toluyl-naphthalin, o-Tolyl-a-naphthyl-keton $C_{10}H_{14}O=CH_{3}\cdot C_{4}H_{4}O=CO\cdot C_{10}H_{1}$. B. Aus Naphthalin und o-Toluylsäurechlorid in CS, in Gegenwart von AlClain der Kälte (SCHOLL, SEER, A. 394, 145). Krystalle (aus Alkohol). F: 64°. Kp: 365—375°. Leicht löslich in Äther, sehr wenig in Ligroin. — Gibt beim Erhitzen mit AlCl. auf 120—130° 5-Methyl-benzanthron.
- 2. 1-m-Toluyl-naphthalin, m-Tolyl-a-naphthyl-keton C₁₈H₁₄O = CH₃·C₆H₄·CO·C₁₀H₇. B. Aus Naphthalin und m-Tolylsäurechlorid bei Gegenwart von AlCl₂ in CS₂ in der Kälte (Scholl, Seer, A. 894, 146). Nadeln (aus Alkohol). F: 74—75°. Ziemlich löslich in den meisten Lösungsmitteln. Gibt bei der Einw. von AlCl₂ bei 140° 6-Methylbenzanthron (Sch., S.; Sch., D. R. P. 239761; C. 1911 II, 1498; Frdl. 10, 683). Die Lösung in konz. Schwefeleisum int omnes (Sch., S.) Lösung in konz. Schwefelsäure ist orange (Sch., S.).

- 3. 1-p-Toluyl-naphthalin, p-Tolyl-a-naphthyl-keton $C_{18}H_{14}O=CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO\cdot C_{10}H_{7}$. B. Aus Naphthalin und p-Toluylsäurechlorid bei Gegenwart von AlCl₃ in CS₃ in der Kälte (Scholl, Seer, A. 894, 147). F: 85°. Gibt beim Erhitzen mit AlCl₃ auf 140° 7-Methyl-benzanthron.
- $1 0\infty0 2 [hydrindyliden (1)] hydrinden,$ 2-[Hydrindyliden-(1)]-hydrindon-(1), Anhydrobis-a-hydrindon $C_{10}H_{14}O$, s. nebenstehende Formel (8.513). B. Aus a-Hydrindon bei der Einw. von Natriumcyanessigester in Alkohol (INGOLD, THORPE, Soc. 115, 150). - F: 1436.

5. 2 - 0xo - 1 - [hydrindyliden - (2)] - hydrinden,1-[Hydrindyllden-(2)]-hydrindon-(2), Anhydrobis- β -hydrindon $C_{1a}H_{14}O$, a. nebenstehende Formel (8.513). B. Bei der Kondensation von β -Hydrindon mit Cyanessigester in Gegenwart von Diäthylamin oder Piperidin (Ingold, Thorre, Soc. 115, 156). — F: 176°. Sehr wenig löslich in siedendem 95°/eigem Alkohol.

4. 0×0 -Verbindungen $C_{10}H_{16}O$.

- 1. s-Oxo-a,η-diphenyl-a,γ.ζ-heptatrien, Benzyliden-cinnamyliden-aceton, Benzal-cinnamal-aceton C₁₉H₁₆O = C₆H₅·CH:CH·CO·CH:CH·CH:CH·CH:CH·C₆H₅ (S. 513). Molekularrefraktion in Chloroform: Smedley, Soc. 97, 1483. Liefert mit Hydroxylamin ein Hydroxylaminoxim C₁₉H₂₀O₂N₃ (Syst. No. 1938) (Ciusa, Bernard, R. A. L. [5] 19 H, 59; G. 41 I, 151). Liefert mit FeCl₂ ein braunrotes, in Lösung stark gelb fluorescierendes (des Eisensels (des Eisensels) (des Eisensels (des Eisensels) (des Eisensels (des Eisensels) (des Eisensels) (des Eisensels (des Eisensels) (des Eisensels) (des Eisensels (des Eisensels) (des Eisensels (des Eisensels) (des Eisensels (des Eisensels) (des Eisensels (des Eisensels) (des Eisensels) (des Eisensels (des Eisensels) (d Eisensalz (das Eisenchlorid-Doppelsalz des 2-Phenyl-6-styryl-pyroxoniumchlorids?) (Dilter, B. 50, 1009). Liefert mit Acetessigester in Gegenwart von Piperidin, wenn man die Reaktion durch Erhitzen einleitet, 2-Phenyl-4-[6-phenyl-a.y. butadienyl]-cyclohexanol-(4)on-(6)-carbonsaure-(1)-athylester; wird in alkoh. Lösung erhitzt, so entsteht 2-Phenyl-4-[ô-phenyl-a.y-butadienyl]-cyclohexen-(4)-on-(6)-carbonsaure-(1)-athylester (Borsche, A. 875, 179). — Liefert ein bei 111—112° schmelzendes Phenylhydrazon (BAUER, DIETERLE, B. 44, 2701) und ein bei 185° schmelzendes p-Nitro-phenylhydrazon (C., Br., G. 41 I, 151). — $C_{10}H_{16}O + HClO_4$. Bordeauxrote, grünlichglänzende Nadeln. F: $156-163^{\circ}$ (Zers.) (Pyriffer, A. 412, 320). — $2C_{16}H_{16}O + SnCl_4$. Kupferrote Blättchen (aus Benzol). F: 171° (Pyriffer, A. 412, 316). Leicht löslich in Eisessig, die Lösung ist orangestichig gelb; die Lösung in Benzol ist gelb. Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren an der Luft und beim Kochen mit Wasser.
- 2. 1.3-Dibenzyliden-cyclopentanon-(2), 1.3-Dibenzal-cyclopentanon-(2) $C_{10}H_{10}O = \begin{array}{c} H_{1}C \cdot C(:CH \cdot C_{0}H_{0}) \\ H_{2}C \cdot C(:CH \cdot C_{0}H_{0}) \end{array} CO \quad (S. 513). \text{ Liefert bei der Belichtung mit Sonnenlicht}$ in Eisessig in Gegenwart von Uranylchlorid eine bei 248° schmelzende Verbindung (PRAE-TORIUS, KORN, B. 43, 2746). Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol 1.3-Dibenzyl-cyclopentanon-(2) (BORSOHE, B. 45, 50). Die orangerote Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von konz. Salpetersäure gelb (Reddellen, B. 45, 2908).
- 3. β -Phenäthyl-a-naphthyl-keton, γ -Oxo-a-phenyl- γ -[a-naphthyl]-propan, ω -Bensyl-a-acetonaphthon $C_{10}H_{16}O=C_{10}H_{7}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{1}\cdot C_{4}H_{6}$. B. Aus Styryla-naphthyl-keton bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (Albrecht, M. 35, 1498). – Plättchen (aus 70% eigem Alkohol). F: 93°. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird beim Erwärmen braunrot.

Oxim $C_{10}H_{17}ON = C_{10}H_7 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot C_6H_5$. Stäbchen (aus Alkohol). F: 120° (Albertoff, M. 85, 1499).

 $[a.\beta\text{-}\,\textbf{Dibrom}\,\textbf{-}\,\beta\,\textbf{-}\,\textbf{phenyl}\,\textbf{-}\,\ddot{\textbf{a}}\,\textbf{thyl}]\,\textbf{-}\,a\,\textbf{-}\,\textbf{naphthyl}\,\textbf{-}\,\textbf{keton}\ C_{10}H_{14}OBr_{1}=C_{10}H_{2}\cdot CO\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_{0}H_{3}.$

a) Höherschmelzende Form. B. Aus Styryl-a-naphthyl-keton und Brom in Chloroform oder Eisessig (Albrecht, M. 35, 1497). — Nadeln (aus Benzol). F: 173° (Zers.). — Wird durch Spuren von Alkali gespalten. Wird von siedendem Alkohol kaum angegriffen.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus dem Öl, das neben Styryl-a-naphthylketon aus Methyl-a-naphthyl-keton und Benzaldehyd entsteht, durch Einw. von Brom in Chloroform oder Eisessig (Albertour, M. 35, 1505). — Stäbchen (aus Benzol). F: 170°. - Verhält sich gegen siedenden Alkohol und Alkali wie die höherschmelzende Form.

6.6 - Diphenyl - bicyclo - [0.2.3] - hepten - (2 oder 8) - on - (7) $C_{10}H_{16}O =$ HC CH₂ CH—C(C₂H₅)₂ oder HC -CH-C(C,H_s)₂. Diese Konstitution kommt der S. 472 HC CH CH-CO beschriebenen Verbindung C1. H1.O zu (STAUDINGER, B. 44, 524; Sr., SUTER, B. 58, 1094, 1102; vgl. indessen Dirls, Alder, A. 478, 142). - Zerfällt beim Erhitzen auf 160-1806 unter 15 mm Druck in Diphenylketen und Cyclopentadien (Sr., B. 44, 531).

5. Oxo-Verbindungen ConHigO.

- 1. $1 Phenyl 3 styryl cyclohexen (3) on (5) C_mH_{10}O =$ $\text{H}_{2}\text{C} < \begin{array}{c} \text{CH}(\text{C}_{8}\text{H}_{8}) \cdot \text{CH}_{2} > \text{C} \cdot \text{CH} \cdot \text{CH} \cdot \text{C}_{8}\text{H}_{8}. \quad B. \quad \text{Aus} \quad \text{2-Phenyl-4-styryl-cyclohexen-(4)-on-(6)-} \\ \text{CO} = \begin{array}{c} \text{CH}(\text{C}_{8}\text{H}_{8}) \cdot \text{CH}_{2} > \text{C} \cdot \text{CH} \cdot \text{CH} \cdot \text{C}_{8}\text{H}_{8}. \quad B. \quad \text{Aus} \quad \text{2-Phenyl-4-styryl-cyclohexen-(4)-on-(6)-} \\ \text{CO} = \begin{array}{c} \text{CH}(\text{C}_{8}\text{H}_{8}) \cdot \text{CH}_{2} > \text{C} \cdot \text{CH}_{2} + \text{C}_{8}\text{H}_{8}. \quad B. \quad \text{Aus} \quad \text{2-Phenyl-4-styryl-cyclohexen-(4)-on-(6)-} \\ \text{CO} = \begin{array}{c} \text{CH}(\text{C}_{8}\text{H}_{8}) \cdot \text{CH}_{2} > \text{C} \cdot \text{CH}_{2} + \text{C}_{8}\text{H}_{8}. \quad \text{CH}_{2} > \text{C}_{2} + \text{C$ carbonsäure-(1)-äthylester beim Kochen mit Essigsäure und Schwefelsäure (Borsons, A. 875, 167). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 110-111°.
- 1 Phenyl 3 styryl cyclohexen (6) on (5) $C_{mH_{10}}O =$ $H_{3}C \underbrace{CH(CH:CH\cdot C_{4}H_{5})\cdot CH_{5}}_{CO} \underbrace{CC}_{CH}\underbrace{CH}_{5} \cdot C_{4}H_{5} \quad (S. \quad 514). \quad B. \quad \text{Aus Cinnamal acetophenon und}$ Acetylaceten in alkoh. Natriumäthylat-Lösung (Scholtz, Ar. 254, 552) oder in siedender wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Sch., Ar. 254, 556). — Leicht löslich in heißem Alkohol. · Lagert 2 Atome Brom an; mit mehr Brom entsteht unter Bromwasserstoff-Entwicklung die Verbindung C₂₀H₁₇OBr₂ (S. 282); lagert 4 Atome Chlor an.

Oxim $C_{a0}H_{10}ON = C_aH_5 \cdot CH \cdot CH \cdot (C_aH_a)C_aH_a \cdot N \cdot OH$. Nadeln (aus Alkohol). F: 1736

(SCHOLTZ, Ar. 254, 556).

Semicarbason $C_{11}H_{11}ON_2 = C_4H_5 \cdot CH \cdot (C_4H_4)C_4H_4 \cdot N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_4$. Nadeln (aus Alkohol). F: 187º (SCHOLTZ, Ar. 254, 556).

3. 1.3 - Dibenzyliden - cyclohexanon - (2), 1.3 - Dibenzal-cyclohexanon - (2) $C_{20}H_{18}O = \frac{C_4H_5 \cdot CH \cdot C \cdot CO \cdot C \cdot CH \cdot C_4H_5}{(S. 614)}$. Liefert bei der Reduktion mit Wasser-S. 5/2). Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol 1.3-Dibenzyl-cyclohexanon-(2) (BORSCHE, B. 45, 50). Liefert mit Natrium-cyanacetamid in Alkohol die Verbindung C₂₂H₂₃O₂N₃ (s. u.) (SEN-GUPTA, Soc. 107, 1365). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot; auf Zusatz von konz. Salpetersäure schlägt die Farbe nach Gelb um (REDDELIEN, B. 45, 2908).

Verbindung C₂₃H₂₂O₂N₂. B. Aus 1.3-Dibenzal-cyclohexanon-(2) und Natrium-cyan-acetamid in Alkohol (Sen-Gufta, Soc. 107, 1365). — Prismen (aus Essigsaure). F: 262—263° (Zers.). Schwer löelich in Alkohol, unlöelich in Äther und Benzol. — Liefert beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 150-160° eine Verbindung C22H21ON vom Schmelzpunkt 248-249°.

4. 1-Methyl-2.4-dibenzyliden-cyclopentanon-(3), 1-Methyl-2.4-dibenzalcyclopentanon - (3) C₁₀H₁₀O Inaktive Form. B. H.C -CH·CH. analog der aktiven Form (Hptw., Bd. VII, S. 515) (WALLACH, A. 394, 371). — F: 1576 (W.). - Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel in Alkohol 1-Methyl-2.4-dibenzyl-cyclopentanon-(3) (HALLER, CORNUBERT, C. r. 158, 1739).

1-Methyl-2.4-bis-[3-nitro-bensal]-cyclopentanon-(3) $C_{20}H_{16}O_5N_2=(CH_2)(O_5N\cdot C_6H_4\cdot CH:)_3C_5H_2O$. Inaktive Form. B. analog der aktiven Form (Hptw. Bd. VII, S. 515)

(WALLACH, A. 394, 371). — F: 174°.

5. 2.4 - Diphenyl - bicyclo - [1.2.3] - octen - (1) - on - (8) $C_{20}H_{18}O$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-[α -Phenacyl-benzyl]-CH_CH_CH-CH. co cн. cyclopentanon-(2) und Chlorwasserstoff in warmem Alkohol (STOBBE, Georgi, J. pr. [2] 86, 238). — Nadeln (aus Ligroin). F: 1224. Leicht ĊH, löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich schwer in Alkohol. — Addiert leicht Brom.

Semicarbason $C_{21}H_{21}ON_3 = C_{22}H_{18}: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 202° bis 2034 (Zers.) (Stobbe, Georgi, J. pr. [2] 86, 238).

6. Oxo-Verbindungen $C_{21}H_{20}O$.

1. $1 - p - Tolyl - 3 - styryl - cyclohexen - (6) - on - (5) <math>C_{11}H_{10}O =$ C.H. CH.CH.CH.CH.C.C.A. B. Aus 4-Methyl-w-cinnamal-acetophenon und Acetyl-CH. CO · CH aceton in siedender wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Scholtz, Ar. 254, 563). — Blättehen (aus Alkohol). F: 109°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

Semicarbason $C_{12}H_{22}ON_2 = (C_4H_5 \cdot CH) \cdot (CH_3 \cdot C_4H_4) \cdot C_5H_6 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 115° (SCHOLTZ, Ar. 254, 563).

2. Keton C₂₁H₂₀O, s. nebenstehende Formel. B. Aus "Anhydroscetonretenchinon" (Syst. No. 755) bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (HEI-DUSCHKA, KHUDADAD, Ar. 251, 415). — Nadeln (aus Benzol). F: ca. 201°. Leicht löslich in heißem Eisessig, schwer in Äther und siedendem Benzol.

7. Oxo-Verbindungen $C_{22}H_{22}O$.

1. 1-Isopropyl - 2.4 - dibenzal - cyclopentanon - (3) C₂₂H₂₂O = OC — CH·C₆H₅ B. Aus 1-Isopropyl-cyclopentanon-(3) und 2 Mol Benz-C₆H₅·CH·C·CH₂ B. Aus 1-Isopropyl-cyclopentanon-(3) und 2 Mol Benz-cladehyd in alkoh. Alkali (Bouveault, Blanc, C. r. 146, 235; Wallach, A. 388, 60). — Hellgelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 143° (B., B.), 134—135° (W.). — Färbt sich beim Aufbewahren an der Luft und am Licht dunkler (W.).

2. Keton C₃₃H₃₂O, s. nebenstehende Formeln. B. Aus der Verbindung C₃₂H₃₂O₃ (Syst. No. 755) bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig oder mit siedender Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) (Herduschen, Khudada, Ar. 251, 420).

— Gelbliche Nädelchen (aus Alkohol).

 $\begin{array}{c|c} CH(CH_3)_3 & CH(CH_3)_2 \\ \hline \\ C - CH_2 \\ \hline \\ CCH_3 \\ \hline \end{array}$

F: 153—155°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol und Äther, unlöslich in Ligroin. — Gibt mit kalter konzentrierter Schwefelsäure eine gelblichgrüne Färbung, die beim Erwärmen bläulich wird.

8. Oxo-Verbindungen $C_{23}H_{24}O$.

- 1. 1 Isopropyl 3.5 dibenzal cyclohexanon (4) $C_{23}H_{24}O = (CH_2)_2CH \cdot HC < CH_2 \cdot C(:CH \cdot C_2H_3) > CO$. B. Aus 1-Isopropyl-cyclohexanon-(4) und Benzaldehyd (Wallach, A. 397, 209). F: 105°. Schwer löslich in Alkohol.
- 2. 1.7.7-Trimethyl-3-diphenylmethylen-bicyclo[1.2.2]-heptanon-(2), 3-Diphenylmethylen-d-campher, "Diphenylcamphomethylen" C₂₃H₂₄O, s. nebenstehende Formel (S. 517). B. Aus Benzophenon und Natriumcampher in Toluol bei 120—130° (Rupe, Silberstem, A. 414,
 107). Aus Diphenyl-oxyhomocampholsäure (Syst. No. 1090) beim Erhitzen mit Acetylchlorid,
 neben Spuren einer bei 123° schmelzenden Ver bindung C₂₃H₂₄O (Haller, C. r. 154, 746).

 [a]³⁰: +243,0° (in Benzol; p = 10); optische Drehung in Benzol für verschiedene Wellenlängen: R., A. 409, 332. Zur opt. Aktivität vgl. a. H. Absorptionsspektrum in Benzol:
 R., S., A. 414, 105. Bei monatelanger Einw. einer gesättigten Lösung von HBr in Eisessig
 entsteht Diphenyl-oxyhomocampholsäure (H., C. r. 154, 745).

12. Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-24}O.

1. Oxo-Verbindungen $C_{17}H_{10}O$.

1. γ -Oxo-a.s-diphenyl-a.s-pentadiin, Bis-phenylacetylenyl-keton $C_{17}H_{10}O=C_4H_5\cdot C: C\cdot CO\cdot C: C\cdot C_4H_5$.

Diäthylaoetal, $\gamma.\gamma$ -Diäthoxy-a.s-diphenyl-a.s-pentadiin $C_{11}H_{10}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot C:C\cdot C(O\cdot C_{3}H_{5})_{2}\cdot C:C\cdot C_{6}H_{5}$. Aus Phenylaoetylenmagnesiumjodid und Orthokohlensäuretetraäthylester (Jozitsch, Koschelew, Ж. 42, 1082). — F: 55,5°.

2. Phenylen - [naphthylen - (2.3)] - keton, 2.3 - Benzo - fluorenon, "Isonaphthofluorenon" C_NH₁₀O = (8.518). B. Zur Bildung aus Phthalaldehyd und a-Hydrindon nach Thiele, Schneider (A. 369, 293) vgl. Thiele, Wanscheidt, A. 376, 273. Aus 2-[a-Oxy-2-formyl-benzyl]-hydrindon-(1)(?) beim Kochen mit

methylalkoholischer Kalilauge (Th., W.). Aus 2.3-Benzo-fluoren oder 2.3-Benzo-fluorenol durch Oxydation (Th., W., A. 376, 274, 276). — Liefert beim Kochen mit Zinkstaub in alkoh. Kalilauge sowie bei der Einw. von Natriumamalgam 2.3-Benzo-fluorenol.

Oxim C₁₇H₁₁ON = C₁₇H₁₀: N·OH. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 231 • (ThirsLie, WANSCHEIDT, A. 876, 273).

1.9 - Benz -

3. Phenylen - [naphthylen - (1.8)] - keton,

anthron - (10), Peribenzanthron, gewöhnlich schlechthin Benzanthron genannt $C_{17}H_{10}O$, s. nebenstehende Formel (S. 518). B. Aus Anthrachinon beim Erwärmen mit Anilinsulfat in 82% ger 3HC Bz CH 1 Schwefelsäure auf 100° und Erhitzen des Reaktionsgemisches mit Glycerin und 82% jeer Schwefelsäure auf 120° (BALLY, SCHOLL, B. 44, 1666; vgl. dazu BASF, D. R. P. 176018; C. 1906 II, 1787). Aus Anthranol und Glycerin (BALLY; BASF, D. R. P. 176018);
B., Scholl, B. 44, 1665). Aus Phenyl-a-naphthyl-keton bei allmählichem Erhitzen mit AlCl₃ auf 150° oder mit FeCl₃ auf 120° (Scholl, Seer, A. 394, 143; Scholl, D. R. P. 239761; C. 1911 II, 1498; Frdl. 10, 682); AlCl₃ kann auch durch AlBr₃ ersetzt werden (Scholl). Aus 2-a-Naphthyl-benzoesäure beim Erhitzen mit PCl₃ in Benzol und folgenden Erwärmen des erhaltenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen des Palaitenen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Erwärmen Chlorids mit AlCl₃ auf 60° (Schaarschaft), Georgeacorol, Georgeacoro B. 51, 1086). Aus dem Ammoniumsalz der Benzanthron-carbonssure-(Bz2) beim Erhitzen (Scha., G.). — Benzanthron liefert bei der Destillation mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom Benzanthren (B., Scho.). Beim Erhitzen mit alkal. Na₂S₃O₄-Lösung oder mit Zinkstaub in Natronlauge oder Ammoniak entsteht eine grüngelbe Lösung, die an der Luft Benzanthron abscheidet (B., Scho.). Der bei der Reduktion von Benzanthron mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor entstehende Kohlenwasserstoff C₁₇H₁₄ oder C₁₇H₁₆ (LIEBERMANN, ROKA, B. 41, 1426) ist Dihydrobenzanthren (Ergw. Bd. V, S. 342); daneben entsteht eine braungelbe amorphe Verbindung, die unterhalb 320° nicht schmilzt und in den üblichen Mitteln mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz löslich ist (B., Scho.). Der beim Schmelzen mit Alkali entstehende violette Küpenfarbstoff (BASF, D. R. P. 185221) ist

Bz 1 - Nitro - benzanthron, Nitro - peribenzanthron vom Schmelspunkt 244° C₁₇H₂O₃N, s. nebenstehende Formel. Darst. Man trägt 100 Tle. Benzanthron in 850 Tle. Nitrobenzol ein, fügt bei Zimmertemperatur 66 Tle. 88% ige Salpetersäure zu, erwärmt 2—3 Stdn. auf 40-50°, läßt erkalten, extrahiert das krystallinisch erstarrte

 \cdot NO.

Gemisch mit Alkohol, filtriert und wäscht mit Alkohol (BASF, 8. Zusatz 6435 zum franz. Patent 349531; I. G. Farbenind., Privatmitteilung). — Grünlichgelbe Nadeln (aus Eisessig oder Toluol). F: 244°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln mit gelber Farbe, in konz. Schwefelsäure mit goldgelber Farbe ohne Fluorescenz, in rauchender Schwefelsäure (23°/₀ SO₃) mit carminroter, beim Erwärmen in schmutziges Olivgrün übergehender Farbe.

identisch mit Violanthron (Syst. No. 692) (SCHOLL, SEER, M. 83, 5; A. 894, 126; vgl. a. BASF, D. R. P. 290079; C. 1916 I, 351; Frdl. 12, 481). — Benzanthron löst sich in konz. Schwefelsäure orangerot mit olivgrüner Fluorescenz (B., Scho.).

Bz 2-Nitro-benzanthron, Nitro-peribenzanthron vom Schmelspunkt 298° C₁₇H₂O₂N, s. nebenstehende Formel. Darst. Man kocht 20 Tle. Benzanthron mit 300 Tln. Eisessig, fügt im Lauf von 2—3 Stdn. eine Lösung von 20 Tln. 88% iger Salpetersäure in 100 Tln. Eisessig zu und erhitzt noch 1 Stde. (BASF; I. G. Farbenind.). — Gelbe Nädelchen (aus Eisessig, dann aus Nitrobenzol). F: 2980

NO.

6.Bz 1 - Dinitro - bensanthron, Dinitro - peribensanthron vom Schmelspunkt 268 $^{\circ}$ C₁₇H₈O₅N₈, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn man 50 Tle. Benzanthron in 300 Tle. 88% iger Salpetersäure bei 5-10° einträgt und die rotgelbe Lösung 15 Stdn. stehen läßt, oder wenn man

NO.

20 Tle. Benzanthron in 400 Tln. konz. Schwefelsäure löst und mit der berechneten Menge HNO₃ (als Salpeterschwefelsäure mit 200 g HNO₃ im Liter) bei 10-15°, dann 3-4 Stdn. bei 50-60° nitriert (BASF; I. G. Farbenind.). - F: 268°.

8.Bz 1-Dinitro-benzanthron, Dinitro-peribensanthron vom Schmelspunkt 236 $^{\circ}$ $C_{17}H_8O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn man 20 Tle. Benzanthron in 400 Tln. konz. Schwefelsäure löst und mit der berechneten Menge HNO. (als Salpeterschwefelsäure mit 200 g HNO im Liter) bei 10—15°, dann 3—4 Stdn. bei 50—60° nitriert (BASF; I. G. Farbenind.). — F: 236°.

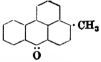
(Sch., B. 49, 1450).

4. 3.4 - Benzo - fluorenon, "Allochrysoketon" C₁₇H₁₀O, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Destillation des Calciumsalzes des 1-Phenyl-naphthalin-dicarbonsäure-(2.3)-ăthylesters-(2) mit Calciumoxyd (Pfelffer, Möller, B. 40, 3843; vgl. dazu Pf., B. 49, 2425). Beim Erhitzen von 3.4 - Benzo - fluorenon - carbonsäure-(1) (Schaarschmidt, B. 49, 1449). Entsteht in geringerer Ausbeute beim Erhitzen von 3.4 - Benzo-fluorenon-carbonsäure-(1) mit Calciumoxyd (Sch., B. 49, 1450). — Bildet gelbe Nadeln oder orangefarbene rhomboedrische Krystalle: die gelbe Form krystallisiert aus alkoh. Lösungen sowie beim Abkühlen gesättigter Lösungen in Eisessig; aus Toluol sowie aus kalt gesättigten Lösungen in Eisessig scheidet sich die andere Form ab; in Berührung mit Eisessig wandelt sich die gelbe Form in die orangefarbene um (Sch.). F: 161° (unkorr.) (Sch.), 160° (Pr.). — Liefert beim Eintragen in geschmolzenes Kaliumhydroxyd bei 230—235° 2-a-Naphthyl-benzoesäure neben einer Verbindung [1-Phenyl-naphthalin-carbonsäure-(2)], die beim Erhitzen mit PCl₅ und folgenden Erwärmen des Reaktionsproduktes mit AlCl₃ auf 60—65° wieder zu 3.4-Benzo-fluorenon führt (Sch., Georgeacopol., B. 51, 1085). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 180°

Oxim $C_{17}H_{11}ON = C_{17}H_{10}:N\cdot OH$. Krystalle (aus Alkohol). F: 215° (Schaarschmidt, B. 49, 1450).

2. Oxo-Verbindungen $C_{18}H_{12}O$.

1. 2 - Methyl - benzanthron $C_{19}H_{19}O$, s. nebenstehende Formel (S. 520). Liefert beim Erhitzen mit Schwefel und Naphthalin Cibanonblau 3 G (Syst. No. 2777) (Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 243751; C. 1912 I, 867; Frdl. 10, 684; vgl. auch D. R. P. 265194; C. 1913 II, 1532; Frdl. 11, 702; Schultz, Tab., 7. Aufl. No. 1279; v. Weinberg, B. 63 A, 128).



- x-Chlor-2-methyl-benzanthron C₁₈H₁₁OCl. B. Aus 2-Methyl-benzanthron beim Behandeln mit Chlor, Sulfurylchlorid oder Kaliumchlorat und Salzsäure (Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 254098; C. 1913 I_n 87; Frdl. 11, 699). F: 175°. Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 200—240° einen blauen Küpenfarbstoff; beim Behandeln mit Natriumpolysulfid und Alkohol im Autoklaven bei 220° entsteht ein schwarzgrüner Küpenfarbstoff.
- x.x-Dichlor-2-methyl-bensanthron C₁₈H₁₀OCl₂. B. Aus 2-Methyl-bensanthron beim Erwärmen mit Sulfurylchlorid in Lösung (Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 254098; C. 1918 I, 87; Frdl. 11, 700). Liefert beim Kochen mit Schwefel und Chlornaphthalin einen Baumwolle in olivfarbenen Tönen anfärbenden Küpenfarbstoff.
- x-Brom-2-methyl-bensanthron C₁₈H₁₁OBr. B. Aus 2-Methyl-benzanthron beim Behandeln mit Brom in siedendem Eisessig (Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 254098; C. 1918 I, 87; Frdl. 11, 700). Liefert bei Einw. von Schwefel in siedendem Naphthalin einen Küpenfarbstoff.
- x-Nitro-2-methyl-benzanthron C₁₈H₁₁O₂N. B. Aus 2-Methyl-benzanthron durch Nitrieren (BASF, D. R. P. 242621; C. 1912 I, 454; Frdl. 10, 685). F: 243°. Über die Bildung von Küpenfarbstoffen beim Erhitzen von x-Nitro-2-methyl-benzanthron mit Schwefel, Alkalipolysulfiden oder Alkalien vgl. BASF, D. R. P. 242621; C. 1912 I, 454; Frdl. 10, 685; D. R. P. 252659; C. 1912 II, 1709; Frdl. 11, 695; Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 262478; C. 1913 II, 555; Frdl. 11, 702.
- 2. 5 Methyl bensanthron C₁₈H₁₃O, s. nebenstehende Formel. B. Aus o-Tolyl-a-naphthyl-keton beim Erhitzen mit AlCl₂ anfangs auf 120°, dann auf 130° (SCROLL, SEER, A. 394, 145). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 167—168°. Fast unlöslich in Alkohol und Äther, leichter löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in Eisessig. Liefert mit alkoh. Kalilauge bei 180–200° einen violetten Küpenfarbstoff. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist kirschrot.
- 3. 6-Methyl-benzanthron C₁₈H₁₈O, s. nebenstehende Formel (S. 520). B. Aus m-Tolyl-a-naphthyl-keton beim Erhitzen mit AlCl₂ auf 140° (Scholl, Sher, A. 394, 147; Sch., D. R. P. 239761; C. 1911 II, 1498; Frdl. 10, 683). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 169,5°. Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge einen Küpenfarbstoff.
 - CH. CH.
- x-Nitro-6-methyl-bensanthron C. H., O.N. B. Aus 6-Methyl-bensanthron durch Nitrieren (Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 254098; C. 1913 I, 187; Frdl. 11, 701). Liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 240—260° einen rotbraunen Küpenfarbstoff.
- 4. 7-Methyl-benzanthron C₁₈H₁₂O, s. nebenstehende Formel. B. Aus p-Tolyl·a-naphthyl-keton beim Krhitzen mit AlCl₂ auf 140° CH₂· (SCHOLL, SEER, A. 894, 148). Gelbe Nadeln (aus Aceton). F: 158—159°.

Ha. 0

BEILSTEIN's Handbuch. 4. Aufl. Erg.-Bd. VII/VIII.

3. Oxo-Verbindungen C₁₉H₁₄O.

1. 1-Diphenylmethylen-cyclohexadien-(2.5)-on-(4), p-Chinon-diphenylmethid, Fuchson $C_{19}H_{14}O = (C_{4}H_{5})_{9}C:C < \begin{array}{c} CH = CH \\ CH = CH \\ \end{array} > CO_{.}$ (8. 520). Bezifferung in

den von Fuchson abgeleiteten Namen s. in nebenstehender
Formel. B. Zur Bildung nach Staudinger (B. 41, 1359) vgl.

St., Bereza, A. 380, 271. — Krystalle (aus CS₂). Absorptionsspektrum in Alkohol: R. Meyer, Fischer, B. 46, 72; Hantzsch,
B. 52, 523. — Bei Einw. von trocknem Chlorwasserstoff entsteht ein rotes Chlorid, das identisch ist mit dem auf gleiche Weise
aus 4-Oxy-triphenylcarbinol erhaltenen Chlorid (Gomberg,
Am. Soc. 35, 1040). — C₁₂H₁₄O + HClO₂. Rote Nadeln mit
blauem Oberflächenglanz. F: ca. 215—216°. Löst sich in Alkohol mit hellgelber Farbe.
Wird von kaltem Wasser nur langsam zersetzt (Pfeiffer, A. 412, 329). — 2C₁₂H₁₄O +
2HCl + SnCl₄. Rote Nadeln mit grünem Oberflächenglanz. F: 210—211°. Löst sich in
Alkohol mit hellgelber Farbe (Pf.). — 2C₁₂H₁₄O + 2HBr + SnBr₄. Rote Krystalle mit grünem
Oberflächenglanz. F: 204—205°. Die Lösung in absol. Alkohol ist hellgelb (Pf.).

Hydrat des Fuchsons $C_{19}H_{16}O_2 = (C_0H_5)_2C:C < CH=CH > C < OH$ s. bei 4-Oxy-triphenylcarbinol (Ergw. Bd. VI, S. 511).

3-Chlor-1-diphenylmethylen-cyclohexadien-(2.5)-on-(4), 2-Chlor-p-chinon-diphenylmethid-(4), 3-Chlor-fuchson $C_{19}H_{18}OCl = (C_eH_e)_2C:C_eH_eCl:O.$ B. Aus 3-Chlor-4-oxy-triphenylcarbinol beim Erhitzen (GOMBERG, VAN STONE, Am. Soc. 38, 1603); Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 80°: G., VAN ST. Aus der Verbindung

CO—O
(C₆H₅)₂CH=CCl>CO (Syst. No. 2486) beim Erhitzen im Vakuum anfangs auf 88°, dann auf 120° (STAUDINGER, BEREZA, A. 380, 273). — Rote Krystalle (aus CS₂); F: 157° bis 160° (ST., B.). Krystalle (aus Benzol); F: 162—163° (G., VAN ST.). — Addiert Eisessig (G., VAN ST.). Liefert beim Erhitzen mit Diphenylketen-Chinolin auf 130° 2-Chlor-p-chinon-bis-diphenylmethid (Ergw. Bd. V, S. 388) (ST., B.).

3.5 - Dichlor - 1 - diphenylmethylen - cyclohexadien - (2.5) - on - (4), 2.6 - Dichlor-p-chinon-diphenylmethid-(4), 3.5-Dichlor-fuchson $C_{10}H_{10}OCl_2 = (C_0H_0)_0C:C_0H_0Cl_0:O.$ B. Aus 4-Oxy-triphenylcarbinol beim Behandeln mit Chlor in CCl_4 und folgendem Kochen des Reaktionsproduktes mit Eisessig (Gomberg, van Stone, Am. 800. 38, 1603). Aus der CO-O

Verbindung (C₆H₅)₂C

CH=CCl

CO

(Syst. No. 2486) beim Erhitsen im Vakuum

auf 100°, besser beim Kochen im CO₃-Strom in Xylol (Staudder, Berega, A. 380, 273).

— Rote Krystalle (aus Xylol oder Eisessig). F: 215° (St., B.), 217° (G., van St.). Sehr wenig löslich in kaltem Eisessig (G., van St.). — Beim Erwärmen mit wäßrig-alkoholischem Alkali entsteht 3.5-Dichlor-4-oxy-triphenylcarbinol (G., van St.). Liefert beim Erhitzen mit Diphenylketen-Chinolin auf 130° 2.6-Dichlor-p-chinon-bis-diphenylmethid (Ergw. Bd. V, S. 388) (St., B.).

3-Brom-1-diphenylmethylen-cyclohexadien-(2.5)-on-(4), 2-Brom-p-chinon-diphenylmethid-(4), 3-Brom-fuchson $C_{10}H_{13}OBr = (C_0H_0)_1C:C_0H_0Br:0$. B. Aus 3-Brom-4-oxy-triphenylcarbinol beim Erhitzen (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1599); Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 75°: G., van St. — Krystalle (aus Benzel). F: 146°.

3.5 - Dibrom -1 - diphenylmethylen - cyclohexadien - (2.5) - on - (4), 2.6 - Dibrom-p-chinon-diphenylmethid-(4), 3.5-Dibrom-fuchson $C_{10}H_{12}OBr_2 = (C_0H_0)_2C:C_0H_0Br_2:O$

(S. 521). B. Aus der Verbindung (CeHs) CH=CBs CO (Syst. No. 2486) beim

Kochen im CO₂-Strom in Xylol (Staudinger, Berera, A. 880, 274). — Gelbes Pulver. F: 228° (St., B.). — Liefert beim Erwärmen mit wäßrig-alkoholischer Alkalilauge 3.5-Dibrom-4-oxy-triphenylcarbinol (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 88, 1599).

2. 4-Benzoyl-diphenyl, 4-Phenyl-benzophenon, Phenyl-diphenylyl-ksten $C_{16}H_{14}O = C_4H_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot C_8H_5 \cdot (S. 521)$. B. Aus Triphenyl-diphenylyl-athylen bei der Oxydation mit CrO_3 in Essignäure (Norris, Thomas, Brown, B. 43, 2956). Zur Rildung aus Diphenyl, Benzoylchlorid und AlCl₃ in CS_3 vgl. N., Th., Rh.; Staudhegen, Kon, A. 884, 97. — F: 101° (Cohen, R. 38, 121), 101—102° (N., Th., Bh.), 102—103° (St., K.). Kp₁₀: 258° (C.). — Liefert bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in 80°/sigem Alkohol

4-Phenyl-benzhydrol (C.; vgl. auch BÖESEKEN, COHEN, C. 1915 I, 1377). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin bei 131°: St., K.

4-Phenyl-benzophenon liefert beim Behandeln mit viel Natriumpulver in Äther eine blaugrüne Lösung; bei längerem Schütteln des Reaktionsgemisches bildet sich 4-Phenylbenzophenon-dinatrium C₄H₅·C₄H₄·C₅C₅Na als dunkelschwarzblaues Pulver, das bei Einw. von Wasser 4-Phenyl-benzhydrol liefert; bei Einw. von CO₅ entsteht ein Niederschlag, der durch Wasser in Natriumbicarbonat und das Natriumsalz der Phenyl-diphenylylglykolsäure gespalten wird (SCHLENK, APPENRODT, MICHAEL, THAL, B. 47, 486).—4-Phenylbenzophenon-kalium bildet sich beim Zufügen von Kalium zu einer Suspension von 4-Phenyl-benzophenon in absol. Äther als tiefgefärbte Krystallmasse, die sich in Äther mit tiefgrüner Farbe löst; die äther. Lösung wirkt auf viele Ketone ein unter Bildung der Kaliumverbindungen der Ketone und reagiert mit Tris-diphenylyl-chlormethan unter momentaner Bildung von freiem Tris-diphenylyl-methyl; bei Einw. von CO₅ auf die Lösung entsteht ein Niederschlag, der durch Wasser unter Bildung von 4-Phenyl-benzophenon und Phenyl-diphenylyl-glykolsäure zersetzt wird (SCHL., THAL, B. 46, 2840; 47, 488; vgl. auch SCHL., WEICKEL, B. 44, 1183).

3. 1-Cinnamoyl-naphthalin, Styryl-a-naphthyl-keton, Benzal-a-acetonaphthon C₁₅H₁₄O = C₁₀H₇·CO·CH·CH·C₆H₅. B. Aus Methyl-a-naphthyl-keton und Benzaldehyd in Gegenwart von wäßrig-alkoholischer Natronlauge, von Natriummethylat in Methanol oder von trocknem Chlorwasserstoff oder Bromwasserstoff (Alberoff, M. 35, 1495). — Hellgelbe Plättchen (aus Alkohol). Krystallographisches: A. F: 105°. — Liefert beim Behandeln mit Zinkstaub in Eisessig β-Phenäthyl-a-naphthyl-keton. Beim Behandeln mit Hydroxylaminhydrochlorid in siedendem Alkohol entsteht ein Oxim(?), während sich mit Hydroxylamin in Alkohol bei 50° 5-Phenyl-3-a-naphthyl-isoxazolin(?) bildet. Styryl-a-naphthyl-keton liefert beim Erwärmen mit Phenylhydrazinhydrochlorid in Alkohol 1.5-Diphenyl-3-a-naphthyl-dihydro-pyrazol. Reagiert nicht mit Semicarbazidhydrochlorid in kaltem Alkohol; beim Kochen tritt Verharzung ein. Die Lösung des Styryl-a-naphthyl-ketons in konz. Schwefelsäure ist blutrot.

Oxim (?) $C_{15}H_{15}ON = C_{10}H_{7}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH: CH\cdot C_{6}H_{5}(?)$. B. Aus Styryl-a-naphthylketon und Hydroxylaminhydrochlorid in siedendem Alkohol (Albrecht, M. 35, 1502). — Nadeln (aus Alkohol). F: 168°. Unlöslich in verd. Säuren und Alkalien. — Wird durch siedende konzentrierte Salzsäure zersetzt. Liefert bei Einw. von PCl₅ in Äther unter Kühlung ockergelbe Krystalle vom Schmelzpunkt 174°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelbroter Farbe.

Acetyloxim (?) $C_{21}H_{17}O_2N = C_{10}H_7 \cdot C(:N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH \cdot CH \cdot C_4H_5(?)$. B. Aus dem Oxim(?) beim Kochen mit Acetanhydrid (Albrecht, M. 35, 1503). — Prismen. F: 136°.

1-[4-Nitro-cinnamoyl]-naphthalin, [4-Nitro-styryl]-a-naphthyl-keton, 4-[Nitro-benzal]-a-acetonaphthon $C_{10}H_{11}O_2N=C_{10}H_7\cdot CO\cdot CH: CH\cdot C_4H_4\cdot NO_2$. B. Aus 4-Nitro-benzaldehyd und Methyl-a-naphthyl-keton in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Scholtz, Meyer, B. 43, 1865). — Gelbe Nadeln. F: 131°.

4. Oxo-Verbindungen C_H_14O.

1. β-Owo-a.a.β-triphenyl-āthan, Diphenyl-benzoyl-methan, ω.ω-Diphenyl-acetophenon, Phenyl-benzhydryl-keton, ms-Phenyl-desoxybenzoin C₁₀H₁₀O = (C₄H₄)CH·CO·C₄H₅ bezw. β-Owy-a.a.β-triphenyl-āthylen. Triphenyl-vinyl-alkohol C₃₀H₁₀O = (C₄H₅)a·C:C(OH)·C₄H₅ (S. 522). B. Aus inakt. Triphenyl-āthylen-glykol beim Behandeln mit Bromwasserstofisāure, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxyd oder konz. Schwefelsäure (Danilow, Ж. 51, 112; C. 1928 III, 760; vgl. auch Orechow, Bl. [4] 25, 188) sowie bei Kinw. von Thionylchlorid oder rauchender Salzsäure (McKenzie, Webe, Soc. 97, 482). Aus inakt. α-Oxy-β-acetoxy-a.a.β-triphenyl-āthan beim Erhitzen mit Alkohol im Rohr auf 200° (Paterno, Forli-Forti, G. 40 II, 337). Entsteht auch aus α-Oxy-β-amino-a.a.β-triphenyl-āthan bei Einw. von Natriumnitrit in Essigsäure (Monti, R. A. L. [5] 24 I, 144; G. 45 I, 359). Aus Triphenylacetaldehyd [von Gardeur (C. 1897 II, 662) irrtümlich als Triphenylāthylenoxyd angesprochen] beim Kochen mit 45°/0 iger Schwefelsäure sowie mit HCl in Risessig oder beim Behandeln mit PCl₃ in der Kälte (D., 3K. 51, 126; C. 1928 III, 761). Aus α-Oxy-a.β.γ.γ-tetraphenyl-a-propylen-peroxyd (C.H.) CH. CC H. 1.COCH. CH.

(C_eH_s)_sCH·C(C_eH_s)·C(OH)·C_eH_s

(Hpto., Syst. No. 2707) durch Erhitzen für sich oder mit

O——O

alkoh. Salssäure (Kohler, Am. 36, 192). — Wird beim Kochen mit Natriumamid in Benzol,
Toluol oder Kylol unter Bildung von Diphenylmethan und Benzamid zersetzt (Ramart-Euras, C. r. 154, 1620; A. ch. [8] 30, 416). Liefert beim Erhitzen mit NaOH und Äthylbromid
im Rohr auf 165° ω-Athyl-ω-ω-diphenyl-acetophenon (D., 3K. 51, 135; C. 1928 III, 761). RAMART-Lucas (C. r. 154, 1619; A. ch. [8] 30, 414) erhielt beim Erhitzen von Diphenylacetylchlorid und Benzol mit AlCl₃ neben Phenyl-benzhydryl-keton vom Schmelzpunkt 137° ein bei 93—94° schmelzendes isomeres Produkt (Kp_{1e}: 250°), das ebenfalls ein bei 182° schmelzendes Oxim liefert und sich bei Einw. von Natriumamid in Benzol, Toluol oder Xylol unter Bildung von Diphenylmethan und Benzamid zersetzt. Dieses Isomere vom Schmelzpunkt 93—94° konnte von Danilow (Ж. 51, 107) nicht wieder erhalten werden.

2. β -Oxo-a.a.a-triphenyl-āthan, Triphenylacetaldehyd $C_{20}H_{10}O = (C_0H_5)_2C^{\circ}$ CHO. Zur Konstitution vgl. Danilow, \mathcal{H} . 51, 108. — B. Neben Phenyl-benzhydryl-keton aus inakt. Triphenylāthylenglykol beim Kochen mit $40^{\circ}/_{0}$ iger Schwefelsäure (Danilow, \mathcal{H} . 51, 114; C. 1923 III, 760) oder beim Behandeln mit P_2O_3 in Benzol oder Chloroform (Gardeur, C. 1897 II, 662; D.). — Krystalle (aus Eisessig oder Alkohol). F: 105° (G.), 105,5° (D.). Löslich in warmem Alkohol, Benzol, Ligroin, Eisessig, kaltem Äther und Chloroform. — Reduziert weder A_2O in ammoniakalischer Lösung noch fuchsinschweflige Säure (D.). Bei der Oxydation mit CrO_2 in Eisessig entsteht Triphenylessigsäure neben anderen Produkten (D.). Liefert bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in $85^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol oder mit überschüssigem Äthylmagnesiumbromid β . β . β -Triphenyl-āthylalkohol (D.). Beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 120° entsteht Triphenylmethan (D.). Bei Einw. von PCl_2 in der Kälte sowie beim Kochen mit $45^{\circ}/_{0}$ iger Schwefelsäure oder mit Salzsäure und Essigsäure bildet sich Phenyl-benzhydryl-keton (D.; vgl. G.), während beim Schmelzen mit PCl_2 β -Chlora. β -triphenyl-āthylen entsteht (D.). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 142° (D.). Die von Schmidelin (B. 43, 1143) aus Triphenylmethylmagnesiumohlorid und Ameisentypatischel and angesprochane Varbindung von

Die von Schmidlin (B. 43, 1143) aus Triphenylmethylmagnesiumohlorid und Ameisensäureäthylester erhaltene und als Triphenylacetaldehyd angesprochene Verbindung vom Schmelzpunkt 223,5° (korr.) kann nach Danilow (3K. 51, 108 Anm. 3; C. 1923 III, 760) und D., Venus-Danilowa (B. 59, 378) nicht diese Konstitution besitzen.

Oxim $C_{so}H_{17}ON = (C_0H_5)_sC\cdot CH:N\cdot OH$. Krystalle. F: 190° (Danilow, \mathcal{K} . 51, 118; C. 1923 III, 761). — Geht beim Kochen mit Acetanhydrid in Triphenylacetonitril über.

Semicarbason $C_{a1}H_{19}ON_3 = (C_4H_5)_2C \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Alkoholhaltige Blättchen (aus Alkohol). Verliert den Krystallalkohol bei 120°. F: 223° (Danlow, Ж. 51, 119; C. 1923 III, 761).

- 3. 1-Methyl-2-diphenylmethylen-cyclohexadien-(3.6)-on-(5), 2-Methylbenzochinon (1.4) diphenylmethid (1), 2 Methyl fuchson $C_{20}H_{14}O = (C_4H_8)_8C:C \subset C_{CH}CH \subset CH$. B. Aus 4-Oxy-2-methyl-triphenylcarbinol beim Erhitzen den Schmelzpunkt (Gomeric, Johnson, Am. Soc. 39, 1681). Rote Nadeln (aus Benzol + Äther). F: 183°. 1 g löst sich in 200 cm² Äther. Leicht löslich in Benzol und anderen Lösungsmitteln. Geht beim Umlösen aus verd. Essigsäure in 4-Oxy-2-methyl-triphenylcarbinol über. Bei Einw. von HCl entsteht ein rotes Chlorid.
- 4.6-Dibrom-1-methyl-2-diphenylmethylen-cyclohexadien-(3.6)-on-(5), 3.5-Dibrom-2-methyl-fuchson $C_{20}H_{14}OBr_{2}=(C_{0}H_{2})_{2}C:C \stackrel{C(CH_{2}):CBr}{CH} > CO$. B. Aus 3.5-Dibrom-4-oxy-2-methyl-triphenylcarbinol beim Erhitzen auf 150° (Gomberg, Johnson, Am. Soc. 39, 1685); Geschwindigkeit dieser Reaktion zwischen 90° und 130°: G., J. Krystalle (aus Petroläther). Scheidet sich aus Benzol mit Krystallbenzol ab. Schwer löslich in Äther.

Hydrat des 8.5-Dibrom-2-methyl-fuchsons $C_{20}H_{16}O_{3}Br_{3}=(C_{4}H_{5})_{3}C:C < C(CH_{3}):CBr > C < OH_{3}CH_{3}$ s. Ergw. Bd. VI, 8. 514.

4. 1-Methyl-3-diphenylmethylen-cyclohexadien-(1.4)-on-(6), 2-Methylbenzochinon - (1.4) - diphenylmethid - (4), 3 - Methyl-fucheon $C_{10}H_{10}O = (C_0H_0)_2C:C \subset CH:C(CH_0)_2CO$ (8. 523). B. Man erhitzt die Verbindung

(C₈H₈)₈C—CH—CH—CO anfangs auf 88°, dann auf 110° (STAUDINGER, BEREEA, A. 380, 272). Aus 4-Oxy-3-methyl-triphenylcarbinol beim Erhitzen (GOMBERG, VAN STONE, Am. Soc. 38, 1586); Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 70°; G., VAN ST. Die Verbindung mit Essigsäure entsteht beim Erwärmen von 4-Oxy-3-methyl-triphenylcarbinol mit Eisessig (G., VAN ST., Am. Soc. 38, 1587). — Verbindung mit Essigsäure C₂₈H₁₈O + C₄H₄O₅. Tiefrote Krystalle (GOMBERG, VAN STONE, Am. Soc. 38, 1587). — Zersetzt sich beim Erhitzen sowie beim Aufbewahren an der Luft.

Hydrat des 8 - Methyl - fuchsons $C_{20}H_{10}O_{8} = (C_{0}H_{0})_{2}C:C < CH:C(CH_{2}) > C < OH S.$ Ergw. Bd. VI, S. 514.

5 - Chlor - 1 - methyl - 3 - diphenylmethylen - cyclohexadien - (1.4) - on - (6), 5 - Chlor-8 - methyl-fuchson $C_{20}H_{15}OCl = (C_6H_8)_2C$: $CCH:C(CH_3)_2CO$. B. Aus 5 - Chlor-4 - oxy-3 - methyl-triphenylcarbinol beim Erwärmen (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1592); Geschwindigkeit dieser Reaktion bei 75°: G., van St. — F: 197°. Leicht löslich. — Wird durch wäßr. Alkalien nur schwer, durch alkoh. Alkali leicht in 5 - Chlor-4 - oxy-3 - methyl-triphenylcarbinol fibergeführt.

Hydrat des 5 - Chlor - 3 - methyl - fuchsons $C_{20}H_{17}O_{2}Cl = (C_{4}H_{5})_{2}C:C \stackrel{CH:C(CH_{2})}{CH} \stackrel{CCl}{=} COH$ s. Ergw. Bd. VI, S. 515.

5-Brom-1-methyl-3-diphenylmethylen-cyclohexadien-(1.4)-on-(6), 5-Brom-8-methyl-fuchson $C_{20}H_{15}OBr = (C_6H_5)_2C:C < \frac{CH:C(CH_2)}{CH-CBr} > CO.$ B. Aus 5-Brom-4-oxy-3-methyl-triphenylcarbinol beim Erhitzen (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1591); Geschwindigkeit dieser Reaktion zwischen 75° und 105°: G., van St. — Orangerote Krystalle (aus Benzol). F: 202°. Unlöslich in Petroläther, sonst leicht löslich.

Hydrat des 5 · Brom · 3 · methyl · fuchsons $C_{30}H_{17}O_{2}Br = (C_{4}H_{5})_{2}C:C<\underbrace{CH:C(CH_{3})}_{CBr}>C<\underbrace{OH}_{OH}$ s. Ergw. Bd. VI, 8. 515.

5. Oxo-Verbindungen $C_{xx}H_{xx}O$.

- 2. s-Oxo-a.:-diphenyl-a.y. f. s-nonatetraen, Dicinnamalaceton Ca1H180 = (CaH5 CH:CH:CH:CH)2CO (S. 524). B. Zur Bildung aus Zimtaldehyd, Aceton und Natronlauge vgl. Straub, A. 374, 78. F: 1466 (St.). Dichte und Viscosität von Lösungen in Iso-amylacetat bei 25°: Dunstan, Hilditan, Z. El. Ch. 18, 187. Molekularrefraktion in Chloroform: Smedley, Soc. 97, 1484. Absorptionsspektrum in Alkohol, Chloroform, in Chloroform bei Gegenwart von SnCl₃, in Schwefelsäure sowie in einem Gemisch von Schwefelsäure und Essigsäure: Lipschttz, Louris, C. 1917 II, 357. Verändert sich rasch am Licht (St.). Liefert beim Erwärmen mit 1 Mol PCl₃ in Ligroin s.s-Dichlor-a.s-diphenyl-a.y.s.q-nonatetraen (St., A. 374, 80; vgl. dazu St., A. 393, 239); beim Kochen der Lösung in Chloroform mit 4 Mol PCl₃ in Benzol entsteht Hexachlor-a.s-diphenyl-x.x-nonadien (St., A. 374, 81). Dicinnamalaceton liefert beim Erwärmen mit Phenylhydrazin in Eisessig und Alkohol nach Diehle, Einhorm (B. 18, 2325) das Phenylhydrazon (F: 166°), nach Straus (B. 51, 1476) eine isomere Verbindung C₂₁H₂₄N₂ (F: 142°). Die Lösung von Dicinnamalaceton in konz. Schwefelsäure ist violett; auf Zusatz von Salpetersäure schlägt die Farbe in Orange um (Reddellem, B. 45, 2908). C₂₁H₁₆O + HClO₄. Blauviolette Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 130—148° sowie beim Erwärmen mit Wasser (Pfriffer, A. 412, 326). 2C₂₁H₁₆O + SnCl₄. Schwarzer Niederschlag. Löst sich in siedendem Benzol mit tieforange-roter, in siedendem Alkohol mit bräunlichgelber Farbe. Zersetzt sich unterhalb 100° (Pf., A. 383, 148).
- 3. β -Occ -a.a.y-triphenyl-propan, Benzyl-benzhydryl-keton, a.a.a'-Triphenyl-aceton $C_{11}H_{12}O=(C_{1}H_{1}CH\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot C_{4}H_{3}\cdot B$. Aus $a.\beta$ -Dioxy- $a.\beta$.y-triphenyl-propan beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure bei 0° (Orechow, Bl. [4] 25, 109). Nadeln (aus Alkohol). F: 80—81°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Essigsäure, schwerer in kaltem Alkohol und Ligroin. Wird durch alkoh. Kalilauge bei 125—130° in Diphenylmethan und Phenylessigsäure gespalten. Das Phenylhydrazon schmilzt bei 99—100°.

Oxim $C_{81}H_{10}ON = (C_{6}H_{5})_{2}CH \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{5}$. Tafeln. F: 134—135° (Orectow, Bl. [4] 25, 110).

4. $\gamma = Oxo = a.a.\gamma = triphenyl = propan$, Phonyl = $[\beta.\beta = diphenyl = dthyl] = keton$, $\beta.\beta = Dtphenyl = proptophenon$ $C_{a1}H_{10}O = (C_{4}H_{2})_{1}CH \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot C_{4}H_{3}$ (S. 524). B. Aus Zimtsturechlorid und Benzol in CS_{2} bei Gegenwart von AlCl₂, neben anderen Produkten (Kohler, Heritage, Burnley, Am. 44, 64).

5. a-Oxo-a, β , γ -triphenyl-propan, a, β -Diphenyl-propiophenon, Phenyl-fa, β -diphenyl-dthylf-keton, ms-Benzyl-desoxybenzoin $C_{nl}H_{1s}O = C_{t}H_{t}\cdot CO\cdot CH(C_{t}H_{s})\cdot CH_{s}\cdot C_{t}H_{s}$.

 β -Brom - $a.\beta$ -diphenyl - propiophenon, ms - [a-Brom - bensyl] - desoxybensoin $C_{11}H_{17}OBr = C_0H_5 \cdot CO \cdot CH(C_0H_5) \cdot CHBr \cdot C_0H_5$. B. Aus Benzaldesoxybenzoin bei Einw. von Acetylbromid und konz. Schwefelsäure oder beim Behandeln mit trocknem Bromwasserstoff in kaltem Benzol (Thiele, Ruggli, A. 393, 75). — Nadeln (aus Eisessig). F: 158° (Zers.). Leicht löslich in Aceton, Chloroform, Ligroin und heißem Eisessig, ziemlich löslich in Benzol, schwer in Äther und kaltem Alkohol. — Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure eine schmutzig blaugrüne Färbung. Beim Kochen mit Pyridin entsteht Benzaldesoxybenzoin.

 $a.\beta$ -Dibrom- $a.\beta$ -diphenyl-propiophenon, ms-Brom-ms-[a-brom-bensyl]-desoxybensoin $C_{11}H_{16}OBr_2=C_0H_5\cdot CO\cdot CBr(C_0H_5)\cdot CHBr\cdot C_0H_5$ (S. 625). Liefert beim Erhitzen auf 140—145° Diphenylindon (Окесноw, Ж. 48, 1828; Bl. [4] 25, 598).

β-Chlor-a-phenyl-β-[3-nitro-phenyl]-propiophenon, ms-[a-Chlor-3-nitro-bensyl]-desoxybensoin $C_{11}H_{14}O_3NCl=C_0H_3\cdot CO\cdot CH(C_0H_1)\cdot CHCl\cdot C_0H_4\cdot NO_2$. B. Beim Einleiten von HCl in eine Lösung von Desoxybenzoin und o-Nitro-benzaldehyd in Äther unter Kühlung (Stobbe, Wilson, A. 374, 262). — Tafeln (aus Benzol). F: 132—133°. — Zersetzt sich an der Luft sowie beim Kochen mit Anilin und Benzol unter Bildung des höherschmelzenden ms-[2-Nitro-benzal]-desoxybenzoins. — Hydrochlorid(?) $C_{21}H_{14}O_3NCl+HCl$. B. Wurde einmal bei der Kondensation von Desoxybenzoin mit o-Nitro-benzaldehyd in Äther durch HCl erhalten (St., W., A. 374, 264). Krystalle (aus Äther). F: 162—163°. Sehr unbeständig.

 β -Chlor-a-phenyl- β -[3-nitro-phenyl]-propiophenon, ms-[a-Chlor-8-nitro-bensyl]-desoxybensoin $C_{21}H_{19}O_3NCl=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(C_6H_6)\cdot CHCl\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. Das im Hptw. (8. 526) beschriebene Produkt scheint ein Gemisch der beiden isomeren Formen zu sein.

a) Höherschmelzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form beim Einleiten von HCl in eine Lösung von Desoxybenzoin und 3-Nitro-benzaldehyd in Äther unter Kühlung (Stobbe, Wilson, A. 374, 275). — Krystalle (aus Benzol). F: 192—193°. — Liefert beim Kochen mit verd. Kalilauge die farblose Form des ms-[3-Nitro-benzal]-desoxybenzoins (F: 85,5—86,5°).

b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. bei der höherschmelzenden Form. — Nadeln (aus Benzol). F.: 181—182° (Stobbe, Wilson, A. 374, 275). — Liefert beim Kochen mit verd. Kalilauge die bei 85,5—86,5° und 86,5—87,5° schmelzenden Formen des ms-[3-Nitrobenzal]-desoxybenzoins.

β-Chlor-a-phenyl-β-[4-nitro-phenyl]-propiophenon, ms-[a-Chlor-4-nitro-bensyl]-desoxybenzoin $C_{21}H_{16}O_3NCl=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(C_6H_5)\cdot CHCl\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Neben anderen Produkten beim Einleiten von HCl in eine Lösung von Desoxybenzoin und 4-Nitro-benzaldehyd in Äther unter Kühlung (Stobbe, Wilson, A. 374, 268). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 157—158°. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Alkohol, unlöslich in Petroläther. — Liefert beim Erhitzen mit $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Kalilauge ms-[4-Nitro-benzal]-desoxybenzoin vom Schmelzpunkt 164— 165° und vom Schmelzpunkt 148— 149° .

a.\$-Dibrom-a-phenyl-\$\beta-[8-nitro-phenyl]-propiophenon, ms-Brom-ms-[a-brom-8-nitro-bensyl]-desoxybensoin $C_{21}H_{15}O_3NBr_4=C_6H_5\cdot CO\cdot CBr(C_6H_5)\cdot CHBr\cdot C_6H_4\cdot NO_6$. B. Aus den drei isomeren ms-[3-Nitro-benzal]-desoxybenzoinen beim Behandeln mit Brom in Chloroform (Stobbe, Wilson, A. 374, 282). — Prismen (aus Benzol + Petroläther). Zersetzt sich bei 159—161°. Leicht löslich in Benzol, sehr wenig in Petroläther.

a.\$-Dibrom-a-phenyl-\$\beta-[4-nitro-phenyl]-propiophenon, ms-Brom-ms-[a-brom-4-nitro-bensyl]-desoxybensoin $C_{21}H_{15}O_3NBr_5=C_2H_5\cdot CO\cdot CBr(C_2H_5)\cdot CHBr\cdot C_2H_4\cdot NO_2$. B. Aus den drei isomeren ms-[4-Nitro-benzal]-desoxybenzoinen bei Einw. von Bound einer Spur Jod in CCl4 (Stober, Wilson, A. 374, 274). — Krystalle (aus Benzol + Petrolather). Zersetzt sich bei ca. 156—157°.

6. β-Oxo-a.β-diphenyl-a-p-tolyl-dthan, ω-Phenyl-ω-p-tolyl-acetophenon, ms-p-Tolyl-desoxybenzoin C₃₁H₁₈O = CH₃·C₄H₄·CH(C₄H₅)·CO·C₄H₅. B. Aus rechtsdrehender sowie aus racemischer Phenyl-p-tolyl-essigsäure bei Behandlung mit Thionyl-chlorid und folgender Einw. von Benzol und AlCl₃ in CS₂ (McKenzie, Widdows, Soc. 107, 714). — Tafeln (aus Benzol + Petroläther). F: 159—160°.

6. Oxo-Verbindungen $C_{22}H_{20}O$.

1. γ -Oxo-a. β . δ -triphenyl-butan, Benzyl- $\{a,\beta$ -diphenyl-dihyl-keton, a.a'-Diphenyl-a-benzyl-aceton $C_{s_1}H_{s_0}O=C_{s_1}H_{s_1}\cdot CH_{s_1}\cdot CH_{s_1}\cdot CO\cdot CH_{s_1}\cdot C_{s_1}H_{s_1}$. B. Durch Eintragen von a. β -Dioxy-a. γ -diphenyl- β -benzyl-propan in eiskalte konzentrierte Schwefel-

- säure (Овжоноw, Bl. [4] 25, 113). Nadeln (aus Alkohol). F: 75— 76° . Liefert beim Behandeln mit Benzylmagnesiumchlorid in Ather γ -Oxy- $a.\beta.\delta$ -triphenyl- γ -benzyl-butan. - Das Phenylhydrazon schmilzt bei 126-127°.
- Oxim $C_{22}H_{21}ON = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. F: 77—78° (Orechow, Bl. [4] 25, 114).
- 2. γ -Oxo-a, β -diphenyl- γ -p-tolyl-propan, p-Tolyl- $[a,\beta$ -diphenyl-āthyl]-keton $C_{22}H_{20}O=CH_2\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CH(C_0H_5)\cdot CH_2\cdot C_0H_5$. B. Aus p-Tolunitril beim Erhitzen mit Benzylmagnesiumchlorid in Xylol + Ather, neben anderen Produkten (TURNER, Soc. 107, 1463). Aus p-Tolyl-benzyl-keton beim Erhitzen mit Natriumäthylat in Alkohol und darauf mit Benzylchlorid (T.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 90°. Löslich in organischen Lösungsmitteln; unlöslich in Wasser, Säuren und Alkalien. — Reagiert nicht mit Hydroxylamin bei 150°, ebensowenig mit Phenylhydrazin und mit Semicarbazid bei 170°.
- 3. a-Oxo-a. β . β -triphenyl-butan, a.a-Diphenyl-butyrophenon, ms-Āthyl-ms-phenyl-desoxybenzoin, ω -Āthyl- ω . ω -diphenyl-acetophenon $C_{12}H_{20}O = C_4H_5 \cdot CO \cdot C(C_4H_5)_3 \cdot C_4H_6$. Aus ms-Phenyl-desoxybenzoin beim Erhitzen mit NaOH und Athylbromid im Rohr auf 165° oder beim Behandeln mit Natrium in Ather und folgenden Erhitzen mit überschüssigem Athyljodid im Rohr auf 160—170° (Danilow, Ж. 51, 135; C. 1923 III, 761). — Krystalle (aus Alkohol). F: 120°. — Liefert bei Einw. von Natrium in Alkohol bei Gegenwart von NaHCO, a-Oxy-a. \(\beta.\beta\)-triphenyl-butan.
- 4. β -Oxo-a.a.a-triphenyl-butan, Äthyl-triphenylmethyl-keton $C_{22}H_{20}O=(C_4H_5)_2C\cdot CO\cdot C_2H_5$. B. Aus Triphenylacetylchlorid und Äthylmagnesiumjodid in Äther (Schmidlin, B. 43, 1141). Krystalle (aus Petroläther). F: 103—104° (korr.).

7. Oxo-Verbindungen C.H.O.

- 1. a-Oxo- β -methyl-a. γ .e-triphenyl-pentan, a-Methyl- β . δ -diphenyl-valerophenon $C_{24}H_{24}O=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5.$
- δ.s-Dibrom-α-οχο-β-methyl-α.γ.s-triphenyl-pentan, γ.δ-Dibrom-α-methyl- β .δ-diphenyl-valerophenon $C_{24}H_{23}OBr_{2}=C_{4}H_{5}$. CO·CH(CH₃)·CH(C₆H₅)·CHBr·CHBr·C₆H₅. B. Aus höherschmelzendem α-Methyl- β -phenyl-γ-benzal-butyrophenon bei Einw. von Brom in Chloroform (REIMER, REYNOLDS, Am. 48, 215). Nadeln (aus Chloroform + Methanol). F: 180⁴ (Zers.). Leicht löslich in Äther, Chloroform, Aceton und Benzol, sehr wenig in siedendem Alkohol.
- 2. α -Oxo- α -phenyl- β . β -dibenzyl-butan, ω -Athyl- ω . ω -dibenzyl-acetophenon $C_MH_{24}O=C_3H_5\cdot CO\cdot C(C_3H_6)(CH_2\cdot C_4H_5)_2$. B. Beim Behandeln von Butyrophenon mit Natriumamid und darauf mit Benzylchlorid in Ather (HALLER, BAUER, C. r. 150, 1476; 158, 829). — Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 67—68°. Kp₁₃: 258—259°. Unlöslich in Petroläther, schwer löslich in Alkohol, löslich in Ather und Benzol.
- 3. 1 Methyl 4 isopropyl 2.6 dibenzal cyclohexen (3) on (5),
- 2.6 Dibenzal p menthen (3) on (5) $C_{24}H_{24}O = CH_3 \cdot HC \cdot C_5H_5 \cdot CO \cdot CH(CH_3)_3$ (8. 529). Zur Konstitution vgl. Wallach, A. 397, 216. — Linksdrehende Form. B. Aus aktivem p-Menthen-(3)-on-(5) von Tschu-GAJEW beim Behandeln mit Benzaldehyd in Gegenwart von Natriumäthylat (W., A. 397, 214). – Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 140–141°. $[\alpha]_p^n$: -58,41° (in Chloroform; p = 2,9).
- 4. 2.4 Dibenzal bicyclo [0.4.4] decanon (3), 2 0xo 1.3 dibenzal dekahydronaphthalin, 1.3 Dibenzal dekalon (2) $C_{\rm H}H_{\rm H}O$ = $H_1C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C(:CH \cdot C_4H_5) \cdot CO$
- —C:CH·C₆H₈. B. Aus β-Dekalon 1) und Benzaldehyd (WALLACH, H₂C·CH₂·CH——CH₃— A. 487, 161). — Krystalle (aus Aceton). F: 119—120°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.
- 8. ϵ -Oxo-lpha. ζ -diphenyl- γ -benzyl-hexan, Benzyl- $[\delta$ -phenyl-eta-benzylbutyi]-keton $C_{ss}H_{ss}O = C_{s}H_{s} \cdot CH_{s} \cdot CO \cdot CH_{s} \cdot CH(CH_{s} \cdot C_{s}H_{s}) \cdot CH_{s} \cdot CH_{s} \cdot CH_{s}$
- $a.\beta$ -Dibrom-s-oxo- $a.\zeta$ -diphenyl- γ -bensyl-hexan, Bensyl- $\{\gamma.\delta$ -dibrom- δ -phenyl- β -bensyl-butyl]-keton $C_{35}H_{34}OBr_3 = C_6H_5 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH(CH_3 \cdot C_6H_5) \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot C_6H_6$. B. Aus Benzyl- $[\beta$ -benzyl- $[\beta$ -benzyl-propyl]-keton bei Einw. von Brom in CS₃ (Rey-NOLDS, Am. 46, 207). — Krystalle (aus Ligroin + Chloroform). F: 165,5°. Sehr leicht löslich in Aceton und Chloroform, weniger löslich in Ather, Ligroin und Alkohol.

¹⁾ Über die Konfiguration des als Ausgangsmaterial dienenden β -Dekalons vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] HÜCKEL, A. 441, 1.

13. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-26} O$.

1. Oxe-Verbindungen $C_{20}H_{14}O$.

1. 9-Oxo-2-phenyl-9.10-dihydro-anthracen, 2-Phenyl-anthron-(9) bezw. 9 - Oxy - 2 - phenyl - anthracen, 2 - Phenyl - anthranol - (9) C₈₀H₁₄O =

C₆H₄<C_{CO} > C₆H₅ · C₆H₅ bezw. C₆H₄C_{CO}H₃ C₆H₅ · C₆H₅ · C₆H₅ . B. Aus 2-[4-Phenyl-benzyl]-benzoesture beim Erhitzen mit Natriumamid auf 190°, besser mit ZnCl₂ auf 180—185° (Scholl, Neovus, B. 44, 1082). — Krystalle (aus Alkohol). F: 144—145°. Leicht löslich in Aceton, CS. Chloroform und beißem Piccesia Isalich in Albahal auf auf Isalich in Liemin I auf Isalich in Liemin Isalich Isalich Isalich in Liemin Isalich Isalich Isalich Isalich Isalich Isalich Isalich CS_s, Chloroform und heißem Eisessig, löslich in Alkohol, schwer löslich in Ligroin. Löst sich in siedender verdünnter Natronlauge mit gelber Farbe und starker gelber Fluorescenz. -Liefert bei Einw. von Brom in Eisessig und folgendem Erhitzen, ebenso beim Erhitzen mit CrO₃ in Eisessig, 2-Phenyl-anthrachinon; mit CrO₃ in kaltem Eisessig entsteht daneben 10.10'-Dioxo-3.3'-diphenyl-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9'). Diese Verbindung bildet sich auch beim Erwarmen mit FeCl, in Eisessig. 2-Phenyl-anthron-(9) löst sich in konz. Schwefelsäure rötlichgelb mit grünlichgelber Fluorescenz.

2. 10-0xo-9-phenyl-9.10-dihydro-anthracen, 10-Phenyl-anthron-(9), ms-Phenyl-anthron bezw. 10-Oxy-9-phenyl-anthracen, 10-Phenyl-anthranol-(9), me-Phonyl-anthranol $C_{10}H_{14}O = C_{1}H_{4} \stackrel{CH(C_{0}H_{1})}{CO} C_{1}H_{4}$ bezw.

C₆H₄(C(C₆H₅))C₆H₄ (S. 529).

Die von Baeyer (A. 202, 55) als 10-Phenyl-anthranol-(9) beschriebene Verbindung stellt die Oxo-Form dar (K. H. Meyer, Sander, A. 396, 133). Die Oxo-Form [10-Phenyl-anthron-(9)] verwandelt sich beim Lösen in heißen wäßrigen Alkalien und folgenden Ansäuern der abgekühlten Lösung in die Oxy-Form [10-Phenyl-anthranol-(9)] (M., S.). Beim Um-krystallisieren sowie beim Aufbewahren geht 10-Phenyl-anthranol-(9) in 10-Phenyl-anthron-(9) über (M., S.). Bestimmung des Enol-Gehalts in alkoh. Lösung durch Bromtitration: M., S.

a) Oxo-Form, 10-Phenyl-anthron-(9). Löst sich ohne Fluorescenz; beim Kochen der Lösungen, besonders in Gegenwart von Natriumacetat oder Salzsäure, tritt intensive grünlichblaue Fluorescenz auf (M., S.).

- b) Oxy-Form, 10-Phenyl-anthranol-(9). Schwefelgelber Niederschlag. Löslich mit hellgelber Farbe und intensiver Fluorescenz; die Fluorescenz geht, besonders beim Kochen, rasch zurück (M., S.).
- 9-Chlor-10-oxo-9-phenyl-9.10-dihydro-anthracen, ms-Chlor-ms-phenyl-anthron $C_{50}H_{18}OCl = C_6H_4 < \begin{array}{c} CCl(C_6H_8) \\ CO \end{array} > C_6H_4 (S. 530).$ Liefert beim Köchen mit Kupfer in Ligroin ein gelbes Krystallpulver, das sich in Äther und Benzol mit roter Farbe löst (Phenylanthronyl?) (SCHLENK, A. 894, 192).
- 3. 9 Benzoyl fluoren, Prenyt [puorenyt [c]] Robert Call 3. 9 - Benzoyl - fluoren, Phenyl - [fluorenyl - (9)] - keton $C_{10}H_{14}O =$

2. Oxo-Verbindungen $C_{21}H_{16}O$.

1. γ-Oxo-a.a.γ-triphenyl-a-propylen, Phenyl-β-β-diphenyl-vinyl]-keton, a-Diphenylmethylen-acetophenen, β-Phenyl-chalkon C₁₁H₁₄O = (C₂H₁)C:CH·CO·C₂H₂ (S. 531). B. In sehr geringer Menge aus Dibenzylmethan bei Behandlung mit Phenylmagnesiumbromid, Zersetzung mit Eis und verd. Schwerfelsäure und folgender Destilation unter vermindertem Druck (SMEDLEY, Soc. 97, 1494). Entsteht beim Zufügen von konz. Schwefelsäure zu einer Lösung von a-Oxy-y-oxo-a.a.y-triphenyl-propan in Eisessig

(DILTHEY, LAST, J. pr. [2] 94, 50). — F: 89° (D., L.; Sm.) Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in allen übrigen Lösungsmitteln. — Reaktion mit Chlor: D., L. Addiert kein Brom (D., L.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotgelber Farbe (D., L.). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 225—226° (korr.) (D., L₊).

Oxim $C_{21}H_{17}ON = (C_6H_6)_2C:CH\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_6H_5$. Nadeln (aus Alkohol). F: 141° bis 147° (Dilthey, Last, J. pr. [2] 94, 51).

Semicarbason $C_{32}H_{19}ON_3 = (C_6H_5)_2C:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot C_4H_5$. Schuppen (aus Alkohol). F: 176° (korr.) (Dilthey, Last, J. pr. [2] 94, 52).

- 2. γ -Oxo-a. β . γ -triphenyl-a-propylene, Phenyl- $[a.\beta$ -diphenyl-vinyl]-ketone, ω -Phenyl- ω -benzal-acetophenone, α -Phenyl-chalkone $C_{11}H_{16}O=C_6H_5\cdot CH:C(C_8H_5)\cdot CO\cdot C_8H_6$.
- a) Höherschmelzendes γ -Oxo-a, β , γ -triphenyl-a-propylen, Benzal-desoxybenzoin $C_{21}H_{16}O = C_6H_5 \cdot CH : C(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$ (S. 531). B. Durch Oxydation von a, β , γ . δ -Tetraphenyl-a, γ -butadien mit CrO_3 in Eisessig (Orechow, B. 47, 92; \mathcal{H} . 48, 444). Aus ms-[a-Chlor-benzyl]-desoxybenzoin beim Kochen mit Pyridin (Thiele, Ruggli, A. 393, 71). Nadeln (aus Ligroin). F: $101 402^{\circ}$ (Th., R.). Bei Einw. von Acetylbromid und konz. Schwefelsäure entsteht ms-[a-Brom-benzyl]-desoxybenzoin (Th., R.). Die Lösung in Acetanhydrid liefert beim Behandeln mit Eisessig und konz. Schwefelsäure unter Kühlung das Acetat des 3-Oxy-1.2-diphenyl-indens, eine Verbindung $C_{23}H_{16}O_3$ (s. u.) (Th., R.).

in Acetanhydrid liefert beim Behandeln mit Eisessig und konz. Schwefelsäure unter Kühlung das Acetat des 3-Oxy-1.2-diphenyl-indens, eine Verbindung C₂₃H₁₈O₃ sowie eine Verbindung C₂₃H₁₈O₃ (s. u.) (Tm., R.).

Verbindung C₂₃H₁₈O₃. B. Neben anderen Produkten aus Benzaldesoxybenzoin in Acetanhydrid beim Behandeln mit Eisessig und konz. Schwefelsäure unter Kühlung (Tmele, Ruggell, A. 393, 73). — Krystalle (aus Eisessig). F: 170—172°. Leicht löslich in kaltem Ather. — Verfärbt sich am Licht. Mit konz. Schwefelsäure tritt eine grünstichig

gelbe Färbung auf.

Verbindung C₂₂H₂₀O₃. B. Aus Benzaldesoxybenzoin in Acetanhydrid bei Einw. von Eisessig und konz. Schwefelsäure unter Kühlung, neben anderen Produkten (THIELE, RUGGLI, A. 393, 77). — Schmilzt je nach der Art des Erhitzens scharf zwischen 140° und 171° (unter Zersetzung). Ziemlich schwer löslich in Alkohol. — Wird mit konz. Schwefelsäure langsam grün, dann mißfarben.

- b) Niedrigerschmelzendes y-Oxo-a, β , γ -triphenyl-a-propylen, Iso-benzaldesoxybenzoin $C_mH_{16}O=C_aH_5\cdot CH:C(C_6H_6)\cdot CO\cdot C_4H_5\cdot (S. 532)$. Liefert beim Behandeln mit Eisessig und konz. Schwefelsäure in Acetanhydrid neben anderen Produkten das Acetat des 3-Oxy-1.2-diphenyl-indens (Thiele, Ruggli, A. 893, 69).
- o) Substitutionspropulte der γ -Oxo-a. β - γ -triphenyl-a-propylene $C_{21}H_{16}O=C_{6}H_{5}\cdot CH:C(C_{6}H_{5})\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$, deren sterische Zugehörigkeit zu einem bestimmten γ -Oxo-a. β - γ -triphenyl-a-propylen nicht feststeht.

 γ -Oxo- β . γ -diphenyl- α -[2-nitro-phenyl]- α -propylen, ω -Phenyl- ω -[2-nitro-benzal]-acetophenon, ms-[2-Nitro-benzal]-desoxybenzoin $C_{n}H_{14}O_{4}N = O_{4}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH : C(C_{4}H_{5}) \cdot CO_{4}C_{5}H_{4}$

CO·C_aH_a.

a) Höherschmelzende Form. B. Entsteht neben ms-[a-Chlor-2-nitro-benzyl]-desoxybenzoin beim Einleiten von HCl in eine Lösung von Desoxybenzoin und o-Nitro-benzaldehyd in Äther (Stobbe, Wilson, A. 374, 262). Aus ms-[a-Chlor-2-nitro-benzyl]-desoxybenzoin beim Kochen mit Anilin in Benzol (St., W.). Aus der niedrigerschmelzenden Form beim Lösen in Benzol und Einleiten von HCl oder Belichten in Gegenwart von Jod (St., W., A. 374, 267). — Tiefgelbe Krystalle (aus Aceton). F: 120—121°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und siedendem Aceton, schwer in Alkohol, Äther und Ligroin. Absorptionsspektrum in Alkohol: St., W., A. 374, 243. — Wird bei längerer Belichtung der Lösung in Benzol in Gegenwart von Jod, ebenso beim Einleiten von HCl in die Benzol-Lösung teilweise in die niedrigerschmelzende Form umgelagert. Liefert beim Kochen mit Desoxybenzoin in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat a.s-Dioxo-a.β.δ.s-tetraphenyl-γ-[2-nitro-phenyl]-pentan. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tiefgelber Farbe.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus der höherschmelzenden Form bei monatelanger Belichtung der benzolischen Lösung in Gegenwart von Jod oder beim Einleiten von trocknem HCl in die Lösung in Benzol (Stobbe, Wilson, A. 874, 265). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 109—110°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aceton, schwer in Alkohol leichter löslich als die höherschmelzende Form. Absorptionsspektrum in Alkohol: St., W., A. 874, 243. — Beim Belichten der Lösung in Benzol bei Gegenwart von Jod sowie beim Einleiten von HCl in die Lösung in Benzol findet teilweise Umwandlung in die höherschmelzende Form statt. Beim Kochen mit Desoxybenzoin und Natriumäthylat in Alkohol entsteht a.s. Dioxo-a.β.δ.s. tetraphenyl-γ-[2-nitro-phenyl]-pentan. Die Lösung in

konz. Schwefelsäure ist tiefgelb.

 $\label{eq:constraints} \begin{array}{ll} \gamma\text{-}Oxo\text{-}\beta.\gamma\text{-}diphenyl\text{-}a\text{-}[3\text{-}nitro\text{-}phenyl]\text{-}a\text{-}propylen,} \ \omega\text{-}Phenyl\text{-}\omega\text{-}[3\text{-}nitro\text{-}bensal]\text{-}acetophenon,} \ ms\text{-}[3\text{-}Nitro\text{-}bensal]\text{-}desoxybensoin} \ C_{21}H_{15}O_3N = O_3N \cdot C_6H_4 \cdot CH : C(C_6H_8) \cdot CO \cdot C_4H_8. \end{array}$

a) Farblose Form vom Schmelzpunkt 85,5—86,5°. B. Aus der höherschmelzenden Form des ms-[a-Chlor-3-nitro-benzyl]-desoxybenzoins beim Kochen mit verd. Kalilauge (Stobbe, Wilson, A. 874, 277). Neben der gelben Form vom Schmelzpunkt 86,5—87,5° aus der niedrigerschmelzenden Form des ms-[a-Chlor-3-nitro-benzyl]-desoxybenzoins beim Kochen mit verd. Kalilauge (St., W.). Bildung aus der gelben Form vom Schmelzpunkt 86,5—87,5° sowie aus der Form vom Schmelzpunkt 94,5—95,5°: St., W., A. 874, 280. — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 85,5—86,5°. Leicht löslich in Benzol, Aceton und Essigester, löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Ligroin und Petroläther. Zustandsdiagramm der Gemische mit den anderen Formen: St., W., A. 874, 255. Absorptionsspektrum in Alkohol: St., W., A. 874, 251. — Läßt sich beim Belichten sowie beim Kochen der benzolischen Lösung in Gegenwart von Jod, bei Einw. von HCl in Benzol sowie beim Erhitzen auf 140—160° teilweise in die beiden anderen Formen umlagern. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist hellgelb. b) Gelbe Form vom Schmelzpunkt 86,5—87,5°. B. Aus der niedrigerschmelzenden

b) Gelbe Form vom Schmelzpunkt 86,5—87,5°. B. Aus der niedrigerschmelzenden Form des ms-[a-Chlor-3-nitro-benzyl]-desoxybenzoins beim Kochen mit verd. Kalilauge, neben der farblosen Form vom Schmelzpunkt 85,5—86,5° (Storber, Wilson, A. 374, 278). Bildung aus den beiden anderen Formen: St., W., A. 374, 280. — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 86,5—87,5°. Leicht löslich in Benzol, Aceton und Essigester, löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Ligroin und Petroläther. Zustandsdiagramm der Gemische mit den anderen Formen: St., W., A. 374, 255. Absorptionsspektrum in Alkohol: St., W., A. 374, 251. — Verwandelt sich beim Umkrystallisieren in die bei 94,5—95,5° schmelzende Form; diese entsteht auch beim Erhitzen auf 140°, während Erhitzen auf 160°, Einw. von HCl in Benzol, Kochen oder Belichten der benzolischen Lösung in Gegenwart von Jod zu den beiden anderen Formen führt. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe.

c) Form vom Schmelzpunkt 94,5—95,5°. B. Aus der gelben Form vom Schmelzpunkt 86,5—87,5° beim Umkrystallisieren und beim Erhitzen auf 140° sowie neben der Form vom Schmelzpunkt 85,5—86,5° beim Belichten oder Kochen der Lösung in Benzol bei Gegenwart von Jod oder bei Einw. von HCl in Benzol (Stobbe, Wilson, A. 374, 278). Bildung aus der farblosen Form vom Schmelzpunkt 85,5—86,5°: St., W., A. 374, 280. — Prismen (aus Äther oder Alkohol). F: 94,5—95,5°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Äther, Alkohol und Ligroin. Zustandsdiagramm der Gemische mit den beiden anderen Formen: St., W., A. 374, 255. Absorptionsspektrum in Alkohol: St., W., A. 374, 251. — Verwandelt sich beim Belichten oder Kochen der Lösungen in Benzol bei Gegenwart von Jod sowie bei Einw. von HCl in Benzol teilweise in die beiden anderen Formen. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe.

Alle drei Formen liefern beim Behandeln mit Brom in Chloroform ms-Brom-ms-[a-brom-3-nitro-benzyl]-desoxybenzoin (St., W., A. 374, 282). Bei Einw. von Desoxybenzoin und Natriumäthylat in Alkohol entsteht a.s-Dioxo- $a.\beta.\delta.s$ -tetraphenyl- γ -[3-nitro-phenyl]-pentan (St., W.).

 γ -Oxo- β . γ -diphenyl- α -[4-nitro-phenyl]- α -propylen, ω -Phenyl- ω -[4-nitro-benzal]-acetophenon, ms-[4-Nitro-benzal]-desoxybenzoin $C_{21}H_{15}O_2N=O_2N\cdot C_0H_4\cdot CH$:

 $C(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$.

a) Form vom Schmelzpunkt 164—165°. B. Entsteht als Hauptprodukt beim Einleiten von HCl in eine Lösung von Desoxybenzoin und 4-Nitro-benzaldehyd in Äther (STOBBE, WILSON, A. 374, 268). Aus ms-[a-Chlor-4-nitro-benzyl]-desoxybenzoin beim Kochen mit 50°/eiger Kalilauge, neben der bei 148—149° schmelzenden Form (St., W., A. 374, 269). Bildung aus den beiden anderen Formen: St., W., A. 374, 273. — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 164—165°. Schwer löslich in siedendem Alkohol, ziemlich leicht in Benzol, Aceton, Chloroform und Eisessig. Zustandsdiagramm der Gemische mit den beiden anderen Formen: St., W., A. 374, 248. Absorptionsspektrum in Alkohol: St., W., A. 374, 246. — Bei Einw. von HCl auf die Lösung in Benzol entsteht die Form vom Schmelzpunkt 133,5—135,5°, beim Belichten oder Kochen von jodhaltigen Lösungen in Benzol daneben auch die Form vom Schmelzpunkt 148—149°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelorange. b) Form vom Schmelzpunkt 148—149°. B. In sehr geringer Menge aus Desoxybenzoin

b) Form vom Schmelzpunkt 148—149°. B. In sehr geringer Menge aus Desoxybenzoin und 4-Nitro-benzaldehyd beim Einleiten von HCl in die äther. Lösung (Stobbe, Wilson, A. 374, 268). Neben der Form vom Schmelzpunkt 164—165° beim Kochen von ms-[a-Chloranitro-benzyl]-desoxybenzoin mit 50°/giger Kalilauge (St., W., A. 374, 269). Bildung aus den beiden anderen Formen: St., W., A. 374, 273. — Gelbe Prismen (aus Alkohol + Benzol). F: 148—149°. Schwer löslich in Alkohol und Essigsäure, ziemlich leicht in Benzol und Chloroform. Zustandsdiagramm der Gemische mit den beiden anderen Formen: St., W., A. 374, 248. Absorptionsspektrum im Alkohol: St., W., A. 374, 246. — Wird beim Kochen oder Belichten der benzolischen Lösung in Gegenwart von Jod teilweise in die beiden anderen

Formen verwandelt. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist hellorange.

c) Form vom Schmelzpunkt 133,5—135,5°. B. Aus den Formen vom Schmelzpunkt 148—149° und 164—165° beim Lösen in jodhaltigem Benzol und Kochen dieser Lösung oder Belichten bei Zimmertemperatur (Stobbe, Wilson, A. 374, 270). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 133,5—135,5°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol. Zustandsdiagramm der Gemische mit den beiden anderen Formen: St., W., A. 374, 248. Absorptionsspektrum in Alkohol: St., W., A. 374, 246. — Bei Einw. von HCl auf die Lösung in Benzol findet teilweise Umwandlung in die bei 164—165° schmelzende Form statt, ebenso beim Kochen der jodhaltigen Lösung in Benzol; beim Belichten der Lösung in Benzol bei Gegenwart von Jod entsteht daneben die Form vom Schmelzpunkt 148—149°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orange.

Alle drei Formen liefern beim Behandeln mit Brom in CCl, bei Gegenwart einer Spur Jod ms - Brom - ms - [a - brom - 4-nitro - benzyl] - desoxybenzoin (St., W., A. 374, 274). Mit Desoxybenzoin und Natriumäthylat in Alkohol entsteht a.s.-Dioxo-a.\beta.\beta.s.- tetraphenyl-

y-[4-nitro-phenyl]-pentan (ST., W.).

3. s-Oxo-a-phenyl-s-[naphthyl-(1)]-a.y-pentadien. ω -Cinnamal-a-aceto-naphthon $C_{21}H_{16}O=C_{10}H_{7}\cdot CO\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus Methyl-a-naphthyl-keton und Zimtaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Scholtz, Meyer, B. 43, 1864). — Öl. Destilliert im Vakuum nicht unzersetzt.

Oxim $C_{21}H_{17}ON = C_{10}H_{7}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot C_{8}H_{5}$. Gelbe Nadeln. F: 123° (Scholtz, Meyer, B. 43, 1864). — Liefert bei der trocknen Destillation 2-Phenyl-6-a-naphthylpyridin.

- 4. 9-Oxo-2-methyl-10-phenyl-9.10-dihydro-anthracen, 2-Methyl-10-phenyl-anthron-(9) bezw. 9-Oxy-2-methyl-10-phenyl-anthracen, 2-Methyl-10-phenyl-anthranol-(9) $C_{21}H_{14}O = C_6H_4 \underbrace{CH(C_6H_5)}_{CO}C_4H_3 \cdot CH_3$ bezw. $C_4H_4\underbrace{C(C_6H_5)}_{C(OH)}C_4H_3 \cdot CH_4$ (8. 533).
- S. 533, Z. 11 v. u. statt "4-Methyl-triphenylmethan-carbonsäure-(2)" lies "4'-Methyl-triphenylmethan-carbonsäure-(2)".
- 5. 9-β-Oxo-β-phenyl-āthyl]-fluoren, 9-Phenacyl-fluoren, Fluorenyl-(9)-benzoyl methan, α [Fluorenyl (9)] acetophenon C₁₁H₁₆O = C₆H₄ CH·CH₈·CO·C₆H₈. B. Aus 9-Phenacyl-fluoren-carbonsāure-(9)-āthylester beim Becchellen mit alkoh. Natronlauge erst bei Zimmertemperatur, dann auf dem Wasserbad (Wislichnus, Mocker, B. 48, 2792). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 96—97°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist anfangs intensiv gelb, färbt sich beim Erwärmen auf 180° blaugrün und oberhalb 200° braun.

3. Oxo-Verbindungen $C_{13}H_{18}O$.

- 1. $a-Oxo-a_s\beta.\gamma-triphenyl-\beta-butylen$, $\omega-Phenyl-\omega-[a-phenyl-dthyliden]-acetophenon$, ms-[a-Phenyl-dthyliden]-desaxybenzoin, $\beta-Methyl-a-phenyl-chalkon$ $C_{12}H_{13}O=C_{1}H_{2}\cdot C(CH_{3})\cdot C(C_{4}H_{5})\cdot CO\cdot C_{5}H_{5}$. Uber ein Gemisch stereoisomerer $a-Oxo-a_s\beta.\gamma$ -triphenyl- β -butylene, das aus $\gamma.a'.\beta'$ -Triphenyl-a-pyron beim Kochen mit alkoh. Kalilauge entsteht, vgl. Ruhemann, Soc. 97, 459.
- 2. 10-0x0-1-methyl-4-p-tolyl-9.10-dihydro-anthracen, 4-Methyl-1-p-tolyl-anthron-(9) bezw. 10-0xy-1-methyl-4-p-tolyl-anthracen, 4-Methyl-1-p-tolyl-anthranol-(9) $C_{11}H_{12}O = C_4H_4 < \frac{CH_4}{CO} > C_4H_4(CH_3) \cdot C_4H_4 \cdot CH_3$ bezw.
- C₈H₄{C(OH)</sub>C₆H₂(CH₂)·C₈H₄·CH₂. B. Aus 2-[2-Methyl-5-p-tolyl-benzyl]-benzoesäure beim Erhitzen mit ZnCl₂ auf 155° (Smer, M. 83, 544). Fahlgelbe Prismen (aus verd. Alkohol). F: 145—146°. Sehr leicht löslich in den meisten Mitteln. Löst sich in Alkalilaugen beim Erwärmen. Beim Zufügen von FeCl₂ zu der Lösung in heißem Eisessig entsteht 10.10′-Dioxo-1.1′-dimethyl-4.4′-di-p-tolyl-9.10.9′.10′-tetrahydro-dianthranyl-(9.9′). Beim Erhitzen mit CrO₈ in Eisessig bildet sich 1-Methyl-4-p-tolyl-anthrachinon neben geringeren Mengen 4-[4-Carboxy-phenyl]-anthrachinon-carbonsäure-(1); bei stärkerer Oxydation entstehen fast ausschließlich saure Produkte. 4-Methyl-1-p-tolyl-anthron-(9) löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner, in alkoh. Kalilauge mit rötlichgelber Farbe.

MONOOXO-VERBINDUNGEN C_nH_{2n-26}O UND C_nH_{2n-28}O

4. 0xo-Verbindungen $C_{ex}H_{en}O$.

- 1. e-Oxo-a.i.e-triphenyi-a-amylen, w-Phenyi-w-cinnamyi-acetophenon, $ms\text{-}Cinnamyl\text{-}desoxybenzoin } C_{22}H_{20}O = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C_6H_5.$
- $\begin{array}{lll} \gamma\text{-Chlor-s-oxo-}a.\delta.s\text{-triphenyl-}a\text{-amylen,} & ms-[a\text{-Chlor-cinnamyl}]\text{-desoxybensoin} \\ C_{23}H_{19}OCl &= C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot CH(C_{6}H_{5})\cdot CHCl\cdot CH\cdot CH\cdot C_{6}H_{5}, & B. & \text{Aus Desoxybenzoin und Zimtaldehyd beim Behandeln mit Salzsäure in Alkohol bei <math>0^{4}$ (SINGE, MAZUMDAR, Soc. 115, 824). - Amorphe Masse (aus Alkohol). F: 100°. Löslich in Alkohol, Eisessig und Ather, unlöslich in Wasser.
- 2. $\epsilon = O\infty a, \gamma, \epsilon = triphenyl = a = amylen, a, \gamma = Diphenyl = \delta = benzoyl = a = butylen,$ β -Phenyl- β -styryl-propiophenon, β -Phenyl- γ -benzal-butyrophenon, $C_{12}H_{10}O = C_{4}H_{5} \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot C_{6}H_{5} \cdot (S. 535)$. B. Bei Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Cinnamalessigsauremethylester (REYNOLDS, Am. 46, 202). — F: 93°. Kp.s: 285—290°. — Liefert bei Einw. von überschüssigem Phenylmagnesiumbromid 2-Oxya.y.s.s-tetraphenyl-a-amylen.
- 3. $\delta = Oxo a.\delta diphenyl \gamma benxyl \alpha butylen, a.\delta Diphenyl \gamma benxoyl$ a-butylen, β -Phenyi-a-styryl-propiophenon, ω -Benzyl- ω -styryl-acetophenon $C_{23}H_{20}O=C_{4}H_{5}\cdot CH_{1}\cdot CH(CO\cdot C_{4}H_{5})\cdot CH:CH\cdot C_{4}H_{5}.$
- $a.\delta$ Dichlor $a.\delta$ diphenyl γ bensoyl a butylen $C_{22}H_{12}OCl_2 = C_0H_5$ · CH: CCl · C_0H_5 · B. Aus 1 Phenyl · 2.3 dibenzoyl cyclopropan beim Kochen mit PCl, in Benzol (Kohler, Jones, Am. Soc. 41, 1259). — Krystalle (aus Alkohol). F: 122°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in Äther. - Liefert beim Erhitzen mit Kaliumacetat in Methanol δ-Chlor-a.δ-diphenyl-β-benzoyla.y-butadien.
- 4. 4.6 Diphenyl 1.2 benzo cyclohepten (1) on (5) $C_{12}H_{20}O =$ C_0H_4 $CH_2 \cdot CH(C_0H_5)$ CO. B. Aus 4.6-Diphenyl-1.2-benzo-cycloheptatrien-(1.3.6)-on-(5) bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Eisessig in Alkohol (THIELE, WEITZ, A. 877, 11). - Nadeln (aus Alkohol). F: 158°. Ziemlich leicht löslich in Benzol, Aceton, Essigester und Chloroform, löslich in Alkohol und Äther. - Reagiert nicht mit Semicarbazid und Phenylhydrazin.

5. Oxo-Verbindungen $C_{24}H_{22}O$.

 ε-Oxo-φ-methyl-a.γ.ε-triphenyl-a-amylen, a-Methyl-β-phenyl-β-styrylproptophenon, a-Methyl- β -phenyl- γ -benzal-butyrophenon $C_MH_{33}O=C_6H_5\cdot CH$: $CH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH\cdot (CH_7)\cdot CO\cdot C_6H_5$.

a) Höherschmelzende Form. B. In sehr geringer Menge aus a-Cinnamal-propion-sauremethylester beim Behandeln mit 6 Mol Phenylmagnesiumbromid, neben der niedriger-

schmelzenden Form (Reines, Reynolds, Am. 48, 211). Aus der niedrigerschmelzenden Form beim Kochen mit methylalkoholischer Salzsäure oder mit alkoh. Kalilauge (Rei., Rey., Am. 48, 217). — Nadeln (aus Methanol). F: 112°. Leicht löslich in Chloroform, Aceton, Benzol und Äther, schwer löslich in Ligroin und heißem Alkohol. — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton Benzoesäure und α -Phenyl- β -benzoyl-buttersäure vom Schmelzpunkt 131°. Beim Behandeln mit Brom in Chloroform unter Kühlung bildet sich 7.6-Dibrom-a-methyl-\$\beta.6-diphenyl-valerophenon neben einer bei 115° schmelzenden Verbindung. Bei Einw. von Phenylmagnesiumbromid in Ather unter Kühlung entsteht s-Oxy-5-methyla.y.e.e-tetraphenyl-a-amylen. Die Lösung in kons. Schwefelsaure ist orangefarben.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Entsteht neben geringen Mengen der höherschmelzenden Form bei Einw. von 6 Mol Phenylmagnesiumbromid auf 1 Mol g-Cinnamalpropionsäuremethylester (REDEER, REYNOLDS, Am. 48, 212). — Nadeln (aus Alkohol). F: 85°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Ather, Alkohol, Benzol und Aceton, ziemlich schwer löslich in Ligroin. — Geht beim Kochen mit methylalkoholischer Salzsäure oder alkoh. Kalilauge in die höherschmelzende Form über. Bei der Oxydation mit KMnO4 in Aceton entstehen Benzoessure und a-Phenyl- β -benzoyl-butterssure vom Schmelzpunkt 145°. Liefert beim Behandeln mit Brom in Chloroform in geringer Menge v.S.Dibrom-a-methyl-\$\beta.\$-diphenylvalerophenon. Reagiert nicht mit Phenylmagnesiumbromid. Löst sich in konz. Schwefel-

saure mit rötlichgelber Farbe.

1.3 - Dicinnamal - cyclohexanon - (2) $C_{M}H_{12}O =$

 $H_2C \xrightarrow{CH_3 \cdot C(:CH \cdot CH : CH \cdot C_0H_6)} CO$ (S. 536). Liefert bei Einw. von Wasserstoff in Alkohol bei Gegenwart von kolloidalem Palladium 1.3-Bis-[y-phenyl-propyl]-cyclohexanon-(2) (Borsohe, B. 45, 53).

- 3. 1 Methyl 2.4 dicinnamal cyclopentanon (3) $C_{14}H_{12}O =$
- CH₃·HC—C(:CH·CH:CH·C₆H₅) CO. Die im *Hptw.* (S. 536) beschriebene Verbindung $\mathbf{H}_{\mathbf{z}}\mathbf{C}$ — $\mathbf{C}(:\mathbf{C}\mathbf{H}\cdot\mathbf{C}\mathbf{H}:\mathbf{C}\mathbf{H}\cdot\mathbf{C}_{\mathbf{z}}\mathbf{H}_{\mathbf{z}})$ ist die opt.-akt. Form.

Inaktive Form. B. Aus inaktivem 1-Methyl-cyclopentanon-(3) und Zimtaldehyd (WALLACH, A. 894, 372). - F: 148°.

- 6. ε -Oxo- α . ζ -diphenyl- γ -benzyl- α -hexylen, Benzyl- $[\beta$ -benzyl- γ -benzalpropyll-keton $C_{25}H_{24}O = C_0H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH(CH_2 \cdot C_0H_5) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_0H_5$ B. Entsteht bei Einw. von Benzylmagnesiumbromid auf Cinnamalessigsäuremethylester (REYNOLDS, Am. 46, 206). — Viscose citronengelbe Flüssigkeit. Kp15: 265°.
- ε-Oxo-δ-methyl-αζ-diphenyl-y-benzyl-α-hexylen, Benzyl-[α-methyl- β -benzyl- γ -benzal-propyl]-keton $C_{2e}H_{2e}O = C_{e}H_{e}\cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH_{e}\cdot C_{e}H_{e}$ CH(CH₂)·CO·CH₂·C₆H₅. B. Bei Einw. von viel überschüssigem Benzylmagnesiumbromid auf a-Cinnamal-propionsäuremethylester (REIMER, REYNOLDS, Am. 48, 220). — Gelbe viscose Flüssigkeit. Kp. 265°. — Reagiert leicht mit Brom unter Bildung eines dunkelbraunen Produkts. Mit Äthylmagnesiumbromid findet keine Reaktion statt.

14. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-28} O$.

- 1. Oxo-Verbindungen $C_{21}H_{14}O$.
- 1. 3-Oxo-1.2-diphenyl-inden, 1.2-Diphenyl-inden-(1)-on-(3), Diphenylindon $C_nH_{14}O = C_4H_4 < CO < C_4H_5$ (S. 537). B. Durch Oxydation von 1.2-Diphenyl-3-benzal-inden mit der 4 Atomen Sauerstoff entsprechenden Menge Chromsäure in Eisessig CORRECTIONS B. 47, 93; 3K. 48, 447). Beim Erhitzen von $a.\beta$ -Dibrom- $a.\beta$ -diphenyl-propiophenon auf 140—145° (O., 3K. 48, 1828; Bl. [4] 25, 598). Durch Erhitzen von β -Oxy- $a.\beta.\beta$ -triphenyl-propionsaure mit P_2O_5 in Xylol (DE FAZI, R. A. L. [5] 24 I, 440; G. 45 I, 554). — F: 151° bis 152° (O.), 151—153° (DE F.). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aceton und Benzol (DE F.). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 175—176° (O., Ж. 48, 1829; Bl. [4] 25, 598).
- **3-Oximino-1.2-diphenyl-inden, Diphenylindonoxim** $C_{21}H_{15}ON = (C_{4}H_{5})_{4}C_{5}H_{4}$: N.OH. B. Durch Einw. von Amylnitrit und Natriumäthylat in Alkohol auf 1.2-Diphenylinden (THIELE, RUGGLI, A. 393, 78; ORECHOW, Ж. 48, 1712; C. 1923 I, 1619) und auf 2.3-Diphenyl-inden (O., 38. 48, 1710; C. 1923 I, 1619). Aus Diphenylindon und Hydroxylamin (TH., R., A. 393, 79). — Gelbbraune Säulen (aus Xylol). F: 253—255° (Zers.) (Th., R.), 254-256° (O.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner (TH., R.) bezw. mit violettroter Farbe (O.).
- 2. 10 Oco 9 benzal 9.10 dihydro anthracen, ms Benzal anthron $C_{11}H_{14}O = C_{6}H_{5} \cdot CH : C < C_{6}H_{4} > CO$ (S. 538). F: 117° (TSCHILIKIN, Ж. 45, 1840; B. 47, 1057). — Wird beim Aufbewahren über Schwefelsäure allmählich rot und an der Luft wieder gelb (TSCR.). Liefert bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd und Natronlauge in wäßr. Methanol Anthrachinon und eine Verbindung $C_{21}H_{14}O_{2}$ (s. u.) (WEITZ, A. 418, 33).
- Verbindung $C_{21}H_{14}O_{2}$ (vielleicht $OC \subset C_{0}H_{4} \subset C_{0}H_{5}$?). B. Bei der Oxydation von ms-Benzal-anthron mit Wasserstoffperoxyd und Natronlauge in wäßr. Methanol (WETTZ, A. 418, 33). — Krystalle (aus Alkohol). F: 133°. — Geht beim Umkrystallisieren aus Alkohol teilweise in Anthrachinon über. Gibt beim Erwärmen mit Zinkstaub und Natronlauge eine gelbe Lösung.
- 3. 9-Benzoyl-phenanthren $C_{21}H_{14}O = {C_{2}H_{4} \cdot C \cdot CO \cdot C_{6}H_{5} \over C_{6}H_{4} \cdot CH}$. B. Aus Phenanthren und Benzoylchlorid in Gegenwart von AlCl₂ in CS₂ (WILLGERODT, ALBERT, J. pr. [2] 84, 392). Nadeln (aus Alkohol). F: 127°. Liefert bei der Destillation über Zinkstaub im Wasserstoffstrom 9-Benzyl-phenanthren.

MONOOXO-VERBINDUNGEN C_nH_{2n-28}O BIS C_nH_{2n-80}O [Syst. No. 659

4. 1-a-Naphthoyl-naphthalin, a.a-Dinaphthylceton C₂₁H₁₄O = C₁₀H₇·CO·C₁₆H₇ (S. 539). B. (Bei der Oxydation des a.a-Dinaphthylcarbinols . . . (BAUER, B. 42, 2589); TSCHITSCHIBABIN, Ж. 43, 1030; J. pr. [2] 84, 768). Durch Umsetzung von α-Naphthylmagnesiumbromid mit α-Naphthonitril und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Salzsäure (TSCH., KOBJAGIN, Ж. 45, 1828; C. 1914 I, 1658). Durch Umsetzung von α-Naphthylmagnesiumbromid mit Chlorcyan und Kochen des Reaktionsprodukts mit Wasser (GRIGNABD, BELLET, COUETOT, A. ch. [9] 12, 382). — Gelbliche Prismen (aus Eisessig). F: 102—103° (G., B., C.), 98° (TSCH.), 96—97° (TSCH., K.). — Gibt beim Erhitzen mit AlCl₃ auf 70—140° "Naphthobenzanthron" (siehe nebenstehende Formel) (SCHOLL, D. R. P. 239761; C. 1911 II, 1498; Frdl. 10, 682). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot (TSCH.). — Verbindung mit Pikrinsäure. Prismen (aus Alkohol). F: 121.5—122° bindung mit Pikrinsaure. Prismen (aus Alkohol). F: 121,5-1220 (TSCH., K., Ж. 45, 1829; C. 1914 I, 1658).

- a.a-Dinaphthylketimid $C_{21}H_{13}N=(C_{10}H_{7})_{2}C:NH$. B. Durch Umsetzung von a-Naphthylmagnesiumbromid mit a-Naphthonitril_und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Ammoniumchlorid-Lösung (TSCHITSCHIBABIN, KOBJAGIN, Ж. 45, 1827; C. 1914 I, 1658). - Prismen (sus Essigester). F: 87-88. Löslich in Alkohol, Ather, Benzol, Aceton und Chloroform, sehr wenig löslich in Petroläther. — Gibt mit verd. Säuren a.a-Dinaphthylketon. — Hydrochlorid. Gelbes Pulver. Löslich in Chloroform, unlöslich in Ather. — Pikrat. Gelbes Pulver (aus Essigester). F: 191—192,5° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol.
- 5. 1- β -Naphthoyl-naphthalin, a. β -Dinaphthylketon $C_{11}H_{14}O = C_{10}H_{7}\cdot CO\cdot C_{10}H_{7}\cdot (S. 539)$. B. Durch Umsetzung von a-Naphthylmagnesiumbromid mit β -Naphthonitril und Erwärmen des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (Tschitschibabin, Kobjagin, 3K. 45, 1827; C. 1914 I, 1658). S. a. β.β-Dinaphthylketon. — F: 136—137°.
- $a.\beta$ -Dinaphthylketimid $C_{11}H_{18}N=C_{10}H_{7}\cdot C(:NH)\cdot C_{10}H_{7}\cdot B$. Durch Umsetzung von a-Naphthylmagnesiumbromid mit β -Naphthonitril und Behandlung des Reaktions-Durch Umsetzung produktes mit Ammoniumchlorid-Lösung (Tschitschibabin, Korjagin, 3K. 45, 1826; C. 1914 I, 1658). — Prismen (aus Essigester). F: 103—104°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und Aceton, sehr wenig in Petroläther. — Gibt beim Erwärmen mit Säuren a.β-Dinaphthylketon. — Hydrochlorid. Gelbes Pulver. Löslich in Chloroform, unlöslich in Äther. — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Essigester). F: 223,5—225,5^a (Zers.).
- 6. 2- β -Naphthoyl-naphthalin, β - β -Dinaphthylketon $C_{21}H_{14}O = C_{16}H_{7} \cdot CO \cdot C_{16}H_{7} \cdot (S. 539)$. Der Artikel des Hptw. ist durch folgenden zu ersetzen: B. Neben α - β -Dinaphthylketon beim Erhitzen von β -Naphthoesäure mit Naphthalin und $P_{2}O_{8}$ auf 200° (Kollarits, Merz, B. 6, 545; Grucarevic, Merz, B. 6, 1243 Anm.; vgl. Tschitschibabin, Korjagin, \mathcal{K} . 45, 767; J. pr. [2] 88, 505) oder beim Erhitzen von β -Naphthoylchlorid und Naphthalin mit etwas Zink (G., M., B. 6, 1242; TSCH., K., M. 45, 771; J. pr. [2] 88, 508). Bei der trocknen Destillation von Calcium-β-naphthoat (HAUSAMANN, B. 9, 1515). Durch Umsetzung von β -Naphthylmagnesiumbromid mit β -Naphthoylchlorid (Tsch., K., 3K. 45, 772; J. pr. [2] 88, 509). Durch Umsetzung von β -Naphthylmagnesiumchlorid mit β -Naphthonitril und Erwärmen des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (TSCH., K., 26, 1825; C. 1914 I, 1658). Durch Oxydation von Di-β-naphthylcarbinol mit verd. Chromschwefelsäure (Tech., K., K. 45, 770; J. pr. [2] 88, 507). — Blattchen (aus Chloroform + Ather). F: 164,5—165⁶ (G., M., B. 6, 1242), 164—164,5⁶ (H.; Tsch., K., K. 45, 771; J. pr. [2] 88, 508). Loslich in 1250 Tln. absol. Alkohol bei 19° (G., M.), leicht löslich in Chloroform, sehr wenig in Äther (H.). - Gibt beim Erhitzen mit Natronkalk Naphthalin und β-Naphthoesaure (G., M., B. 6.
- β . β -Dinaphthylketimid $C_{31}H_{18}N=(C_{10}H_{7})_{3}C$: NH. B. Durch Umsetzung von β -Naphthylmagnesiumbromid mit β -Naphthonitril und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Ammoniumehloridlösung (Tschitschirabin, Korjagin, \mathcal{R} . 45, 1824; C. 1914 I, 1658). Blättchen (aus Benzol). F: 121,5—122,5°. Löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform und Essigester, sehr wenig löslich in Petroläther. Gibt beim Erwärmen mit Säuren β - β -Dinaphthylketikation (C.R. 40, 1998). thylketon. — Hydrochlorid. Gelbe Krystalle. Löslich in Chloroform, unlöslich in Ather. — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Essigester). F: 230,5—232° (Zers.).

2. Oxo-Verbindungen $C_{22}H_{18}O$.

1. s-Oxo-a.c.s-triphenyl-a.y-pentadien, a.c-Diphenyl-a-bensoyl-a.y-bu-tadien, Cinnamaldesoxybensoin C₂₅H₁₀O = C₄H₅·CH·CH·CH·C(C₄H₅)·CO·C₄H₆. B. Aus Desoxybenzoin und Zimtaldehyd bei Gegenwart von Dikthylamin in etwas Alkohol bei O⁶ (SINGH, MAZUMDAB, Soc. 115, 825). — Nadeln (aus Eisessig). F: 145°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Eisessig.

2. δ -Oxo-a. δ -diphenyl- γ -benzal-a-butylen, a. δ -Diphenyl- β -benzoyl-a. γ -butadien, a. β -Dibenzal-propiophenon $C_{33}H_{18}O = C_6H_{\delta}\cdot CH:CH\cdot C(:CH\cdot C_6H_{\delta})\cdot CO\cdot C_8H_{\delta}$.

δ-Chlor-a.δ-diphenyl-β-benzoyl-a.γ-butadien $C_{23}H_{17}OCl = C_6H_5 \cdot CCl : CH \cdot C(: CH \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Durch Kochen von a.δ-Dichlor-a.δ-diphenyl-γ-benzoyl-a-butylen mit Kaliumacetat in Methanol (Kohler, Jones, Am. Soc. 41, 1260). — Prismen (aus Alkohol). F: 84°. — Gibt bei der Oxydation mit KMnO4 in Aceton Benzoesäure. Liefert mit Phenyl-magnesiumbromid a-Chlor-a.δ.δ-triphenyl-γ-benzoyl-a-butylen.

15. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-30}O$.

1. Oxo-Verbindungen $C_{21}H_{12}O$.

- 1. 1.2; 7.8 Dibenzo fluorenon, "a.a Dinaphthofluorenon" C₁₁H₁₂O, s. nebenstehende Formel. Ist nicht identisch
 mit dem im Hptw. (S. 542) unter der gleichen Formel beschriebenen Picylenketon (vgl. Schmidlin, Huber, B. 43, 2827).

 B. Aus "a.a-Dinaphthofluoren" (Ergw. Bd. V, S. 364) durch Oxydation mit CrO₃ in Eisessig (Sch., H., B. 43, 2833) oder mit Luftsauerstoff in einem Gemisch von alkoh. Alkali
 und Aceton (Tschitschiebabin, Magidson, Ж. 46, 1395; J. pr. [2] 90, 174). Rote Nadeln
 (aus Benzol oder Xylol). F: 255° (Sch., H.), 269—270° (Tsch., M.). Liefert bei der
 Reduktion mit Zinkstaub und alkoh. Ammoniak "a.a-Dinaphthofluorenol" (Ergw. Bd. VI,
 S. 362) (Tsch., M.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefroter Farbe (Sch., H.).
- 2. "\$\beta.\$\beta-Dinaphthoftuorenon" \$C_{21}H_{12}O = \begin{array}{c} C_{10}H_6 \\ CO.\$ B. Aus "\$\beta.\$\beta-Dinaphthoftuoren" (Ergw. Bd. V, S. 364) durch Oxydation mit Chromsāure in Eisessig (SCHMIDLIN, Huber, B. 43, 2833). Orangerote Nadeln (aus Äther). F: 163—165° (korr.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in kaltem Äther, unlöslich in Petroläther und Alkohol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefblauer Farbe, die an der Luft rasch in Braunrot übergeht.
- 3. "Naphthobenzanthron" $C_{21}H_{12}O$, s. nebenstehende Formel. B. Aus a.a-Dinaphthylketon und AlCl₃ bei 70—140° (SCHOLL, D. R. P. 239761; C. 1911 II, 1498; Frdl. 10, 682).



2. 9-0x0-9.10-dihydro-2.3; 6.7-dibenzo-anthracen,
Dinaphthanthron C₂₂H₁₄O, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Oxydation von Tetrahydrodinaphthanthracen mit
FeCl₃ in siedender Essigsäure (Mills, Mills, Soc. 101, 2206). — Goldgelbe Tafeln (aus Pyridin).
F: 271—273°. — Löst sich in konz. Schwefelsäure, die etwas Nitrosylschwefelsäure enthält, mit brauner Farbe, die beim Erwärmen in Grün, bei darauffolgendem Zusatz von Wasser in Tiefblau übergeht.

3. Oxo-Verbindungen $C_{23}H_{16}O$.

- 1. 4.6-Diphenyl-1.2-benzo-cycloheptatrien-(1.3.6) on-(5) C₃₃H₁₆O, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phthalaldehyd und Dibenzylketon beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge (THIELE, WEITZ, A. 377, 8). Gelbliche Prismen (aus Ligroin). F: 118,5° (TH., W.). Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Eisessig in Alkohol 4.6-Diphenyl-1.2-benzo-cyclohepten-(1)-on-(5), mit Natrium und absol. Alkohol 4.6-Diphenyl-1.2-benzo-cyclohepten-(1)-ol-(5) (TH., W.). Addiert in CS₂-Lösung kein Brom (TH., W.). Liefert mit Diphenylketen-Chinolin bei 150° 4.6-Diphenyl-5-diphenylmethylen-1.2-benzo-cycloheptatrien-(1.3.6); Geschwindigkeit dieser Reaktion: Staudinger, Kon, A. 384, 128.
- 2. 4-Oxo-1-diphenylmethylen-1.4-dihydro-naphthalin,
 Naphthochinon-(1.4)-diphenylmethid-(1),a-Naphthofuchson
 C₃₂H₁₆O, s. nebenstehende Formel. Ist die im Hptw. (S. 543) als
 Naphthochinon-(1.4)-diphenylmethid-(1) oder Naphthochinon-(1.2)diphenylmethid-(2) beschriebene Verbindung. B. Aus 4-Oxy-1-[a-oxy-

benzhydryl]-naphthalin-carbonsäure-(3) durch 7-stdg. Kochen mit 1n-Kalilauge (ZALESKA-MAZURKIEWICZ, BISTEZYCKI, B. 45, 1436). — Gelbe mikroskopische Nadeln (aus Alkohol). F: 179°. Schwer löslich in Äther, ziemlich schwer in siedendem absol. Alkohol, ziemlich leicht in Benzol, leicht in Chloroform. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure 4-Oxy-1-benzhydryl-naphthalin. Wird beim Kochen mit alkoh. Kalilauge allmählich unter Bildung von (nicht isoliertem) Diphenyl-[4-oxy-naphthyl-(1)]-carbinol gelöst. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist tief violett.

3. 1-Oxo-2-diphenylmethylen-1.2-dihydro-naph-thalin, Naphthockinon-(1.2) - diphenylmethid-(2), β-Naphthofuchson C₃₂H₁₆O, s. nebenstehende Formel. B. Aus Diphenyl-[1-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol beim Erhitzen (KAUFF-MANN, EGNER, B. 46, 3783; PREISSECKER, M. 35, 899) oder beim Leiten von HCl in die Benzol-Lösung (P., M. 35, 899). Aus 1-Oxy-naphthoesäure-(2)-methylester und Phenylmagnesiumbromid in Äther bei mehrstündigem Kochen des Reaktionsgemisches (P., M. 35, 900). — Orangerote Krystalle (aus Ligroin), tiefrote Prismen (aus Essigester + Benzin). F: 138—139° (P.), 139° (K., E.). Leicht löslich in Benzol at Aceton, ziemlich schwer in Alkohol, Äther und Ligroin (K., E.); leicht löslich in Benzol, Äther, Chloroform und Risessig; schwer löslich in kaltem Alkohol und Benzin, unlöslich in Wasser (P.). Unlöslich in verd. Säuren (P.) und in Alkalien (K., E.; P.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig 1-Acetoxy-2-benzhydryl-naphthalin (P.). Liefert mit Hydroxylamin und Kalilauge in siedendem Alkohol 1-Oximino-2-[a-hydroxylamino-benzhydryl]-1.2-dihydro-naphthalin (P.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe (K., E.; P.); die Lösung wird auf Zusatz von Wasser rot und scheidet einen roten Niederschlag aus (P.).

Verbindung mit Diphenyl-[1-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol (Ergw. Bd. VI, S. 520) C₃₃H₁₆O + C₂₃H₁₈O₃. B. Aus den Komponenten in Ligroin (K., E., B. 48, 3784). — Rote Krystalle (aus Ligroin). F: 143° (Zers.).

4. a-Naphthyl-diphenylyl-keton C₄₃H₁₆O = C₁₀H₂·CO·C₆H₄·C₀H₅. B. Aus Diphenyl-carbonsäure-(4)-chlorid, Naphthalin und AlCl₂ in CS₂ (SCHOLL, SEER, A. 394, 148). Aus a-Naphthoylchlorid, Diphenyl und AlCl₂ in CS₃ (SCHOLL, S., A. 394, 149; SCHMIDLIN, GARCIA-BANÙS, B. 45, 3183). — Nadeln (aus Eisessig oder verd. Alkohol), spitze Blättchen (aus Benzol). F: 142° (korr.) (SCHM., G.-B.), 136—137° (SCHOLL, S.). Sehr wenig löslich in Petroläther, schwer in Äther, leicht in Benzol (SCHM., G.-B.); schwer löslich in Ligroin, ziemlich leicht in den übrigen Lösungsmitteln (SCHOLL, S.). — Gibt beim Erhitzen mit AlCl₂ auf 140° bis 145° 7-Phenyl-benzanthron (s. u.) (SCHOLL, S.; SCHM., G.-B.). — Verdünnte Lösungen in konz. Schwefelsäure sind orangerot, konzentrierte zinnoberrot (SCHOLL, S.).

4. 4 · 0 x o · 1 · [di · p · tolyl · methylen] · 1.4 · dihydro·
naphthalin, Naphthochinon-(1.4) · di · p · tolyl · methid · (1),
,, Di methyl · α · naphthofuchson" C₂₈H₂₀O, s. nebenstehende Formel. B. Aus Di · p · tolyl · [4 · oxy · 3 · carboxy · naphthyl · (1)] · CH
carbinol beim Erhitzen mit 2 Mol 0,5 n·Kalilauge auf 135 · 145°
im Rohr (ZALESKA · MAZURKIEWICZ, BISTRZYCKI, B. 45, 1439). — Tiefgelbe mikroskopische
Nadeln (aus verd. Aceton). F : 165°. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in siedendem
Alkohol, ziemlich schwer in siedendem Aceton. Die Lösung in Äther ist orangegelb; eine sehr
verd. Lösung in konz. Schwefelsäure ist bräunlichrot.

16. Monooxo-Verbindungen $C_n H_{2n-32}O$.

1. Oxo-Verbindungen $C_{22}H_{14}O$.

1. 7-Phenyl-benzanthron C₂₂H₁₄O, s. nebenstehende Formel.

B. Man erhitzt a-Naphthyl-diphenylyl-keton mit 4 Tln. AlCl, auf
140—145° (Scholl, Seer, A. 394, 150; Schmidlin, Garcia-Bands,
B. 45, 3184). — Goldgelbe oder gelbbraune Blättchen (aus Benzol
oder wäßr. Pyridin). F: 178—179° (korr.) (Scholl, G.-B.), 170—171°
(Scholl, S.). Schwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig, sehr
leicht in Benzol, CS₂ und Pyridin (Scholl, S.); sehr wenig löslich in Petroläther, schwer

in Ather, leicht in Benzol (Schm., G.-B.). — Durch Einw. von alkoh. Kalilauge oberhalb 200° entsteht ein blauer Küpenfarbstoff (Scholl, S.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot und fluoresciert goldgelb (Scholl, S.) bezw. rosafarben (Schm., G.-B.).

2. 3-Benzoyl-pyren C₃₂H₁₄O, s. nebenstehende Formel¹). B. Aus Pyren und 1,1 Mol Benzoylchlorid in Gegenwart von AlCl₂ in CS₂ (SCHOLL, SEER, A. 394, 162). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 124—125°. — Die violettrote Lösung in konz. Schwefelsäure wird rasch orangerot, indem sich eine in Wasser lösliche Sulfonsäure bildet. — Verbindung mit Pikrinsäure C₂₂H₁₄O + C₂H₂O₇N₃. Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 157°.

2. 2-0xo-1.1-diphenyi-acenaphthen, Diphenyiacenaphthenen C₂₄H₁₆O, s. nebenstehende Formel (S. 543). B. Aus Acenaphthenchinon und Benzol in Gegenwart von AlCl, bei Wasserbadtemperatur (ZSUFFA, B. 43, 2917), besser aus Dichloracenaphthenon und Benzol in Gegenwart von AlCl, in CS, erst unter Eiskühlung, dann bei 50—60° (Zs.).

2-Oxo-1.1-bis-[4-chlor-phenyl]-acenaphthen, Bis-[4-chlor-phenyl]-acenaphthenon $C_{34}H_{14}OCl_{3}=C_{10}H_{4}\overset{C(C_{6}H_{4}Cl)_{3}}{\downarrow CO}$. B. Aus Dichloracenaphthenon und Chlorbenzol in Gegenwart von AlCl₃ in CS₃ bei Wasserbadtemperatur (ZSUFFA, B. 43, 2919). — Nadeln (aus Eisessig). F: 151°. Leicht löslich in Benzol, sehr wenig in Alkohol. — Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 8-[4.4'-Dichlor-benzhydryl]-naphthalin-carbonsäure-(1).

3. Oxo-Verbindungen $C_{25}H_{18}O$.

1. 4.4'-Diphenyl-benzophenon, Bis-diphenylyl-keton, Dibiphenylketon $C_{15}H_{18}O = (C_6H_5\cdot C_6H_4)_2CO$ (S. 544). Liefert mit PCl₅ bei 150° Bis-diphenylyl-dichlormethan (SCHLENE, A. 394, 215). Gibt mit Natrium in trocknem Ather oder Benzol Lösungen einer grünen Mononatriumverbindung (SCH., WEICKEL, B. 44, 1183; SCH., APPENBODT, MICHAEL, THAL, B. 47, 486). Diese liefert mit Sauerstoff Bis-diphenylyl-keton und Natriumperoxyd, mit Jod Bis-diphenylyl-keton und Natriumpiodid, mit Wasser Bis-diphenylyl-keton und Bis-diphenylyl-glykol-saure (SCH., A., M., TH., B. 47, 489). Einw. von Methyljodid auf die grüne Mononatriumverbindung: SCH., W. Bei längerer Einw. von viel Natrium in Ather entsteht eine blaue Dinatriumverbindung, die bei der Einw. von CO₂ nur Bis-diphenylyl-glykolsäure liefert (SCH., A., M., TR.).

Hydrazon C₂₅H₂₀N₃ = (C₆H₃·C₆H₄)₂C:N·NH₃. B. Aus Bis-diphenylyl-keton und Hydrazinhydrat in Alkohol bei 160° (Staudinger, Goldstein, B. 49, 1927). — Krystalle (aus Alkohol). F: 172°. — Gibt mit gelbem Quecksilberoxyd in Benzol das Azin.

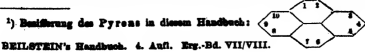
Benzalhydrason $C_{22}H_{34}N_{c} = (C_{4}H_{5} \cdot C_{5}H_{4})_{2}C:N\cdot N:CH\cdot C_{5}H_{5}$. B. Aus dem Hydrason und Benzaldehyd in siedendem Alkohol (STAUDINGER, GOLDSTEIN, B. 49, 1927). — Krystalle (aus Alkohol). F: 69—70°.

Agin $C_{50}H_{50}N_{5} = (C_{0}H_{4} \cdot C_{0}H_{4})_{5}C: N \cdot N : C(C_{0}H_{4} \cdot C_{0}H_{5})_{5}.$ B. Aus dem Hydrazon beim Schütteln mit gelbem Quecksilberoxyd in Benzol (Staudinger, Goldstein, B. 49, 1928). — Krystalle (aus Alkohol). F: 190°.

2. γ - 0∞ - a.s - di - f

y-Oxo-a.e-bis-[2-chlor-naphthyl-(1)]-a.é-pentadien C₂₂H₁₂OCl₂ = C₁₂H₄Cl·CH·CH·CH·CO·CH·CH·CH·CI. B. Aus 2-Chlor-naphthaldehyd-(1) und Aceton in Gegenwart von konz. Schwefelsture (Saczas, Bergil, B. 44, 2103). — Gelbe Nadeln (aus Benzoestureäthylester). F: 215°. Löslichkeit in Benzoestureäthylester in der Wärme 1:5, in der Kälte 1:25. — Löslich in konz. Schwefelsture mit indigoblauer Farbe.

4. β -0xo- α . α . β -tetraphenyl-āthan, Triphenyl-benzoyl-methan, Phenyl-triphenylmethyl-keten, α . ω . ω -Triphenyl-acetophenon, β -Benzplna-kelin $C_{2}H_{20}O = (C_{2}H_{3})_{3}C \cdot CO \cdot C_{6}H_{3}$ (8. 544). B. Aus Benzophenonchlor durch Einw. von Zink in feuchtem Easigester (Norris, Thomas, Brown, B. 43, 2946). Beim Kochen von $\alpha.\beta$ -Dichlor- $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -tetraphenyl-āthan mit Methanol (FINKELSTRIN, B. 43, 1535) oder Eisesig (Schmidlin, v. Esches, B. 43, 1161). Durch Reduktion von Benzophenon mit Zinn und rauchender Salesture (Kishner, Ж. 43, 1236; C. 1911 I, 225) oder mit Aluminiumpulver



und konz. Schwefelsäure (ECKERT, POLLAK, M. 38, 15). Aus Triphenylessigsäurechlorid und Phenylmagnesiumbromid (SCHM., B. 43, 1140). Aus Triphenylmathylnatrium (Syst. No. und rhenyimagnesiumoromia (SCHar, B. 48, 1140). Aus frapnenyimathum (Syst. No. 2357) durch Einw. von Benzoesäuremethylester (SCHLENK, OCHS, B. 49, 609) oder Benzoylchlorid (SCHL., MAROUS, B. 47, 1667). — F: 178—179° (N., Th., B.), 182° (F.), 182° (korr.) (SCHM.), 182,5° (K.). — Liefert in äther. Lösung bei der Einw. von Kalium β -Benzpinakolin-kalium $C_{36}H_{30}OK$ (dunkle Krystalle mit braunem Metallglanz) (SCHL., Thal., B. 48, 2849). Wird durch Phosphor und Phosphorbromid bei 200—210° nicht angegriffen, bei 240—250° unter Bildung von Triphenylmethan gespalten (MONTAGNE, C. 1912 II, 507). Gibt bei längerem Kochen mit 7—8 Mol Phenylmagnesiumjodid in Äther Pentaphenyläthylalkohol und eine Verbindung $C_{32}H_{24}O$ vom Schmelzpunkt 188° (s. u.) (SCHM., WOHL, B. 43, 1147).

Verbindung C₃₃H₃₄O vom Schmelzpunkt 188°. B. Neben Pentaphenyläthylalkohol bei längerem Kochen von β-Benzpinakolin mit 7—8 Mol Phenylmagnesiumjodid in Ather (Schmidlin, Wohl, B. 43, 1148, 1150). Aus Pentaphenyläthylalkohol durch Einw. von PCl₅ oder HCl in siedendem Benzol oder durch Kochen mit Acetylchlorid (SCHM., W.). Krystalle (aus Benzol). F: 188^o (korr.). Unlöslich in kaltem, löslich in heißem Alkohol, Eisessig und Ligroin, ziemlich leicht löslich in Äther, sehr leicht in Benzol und Chloroform. - Wird durch CrO_3 in Eisessig zu β -Benzpinakolin oxydiert. Bei mehrtägigem Schütteln einer Lösung in Benzol mit konz. Schwefelsäure entsteht die Verbindung C32H44O vom

Schmelzpunkt 238° (s. u.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe.

Verbindung C₃₂H₃₄O vom Schmelzpunkt 238°. B. Durch mehrtägige Einw. von konz. Schwefelsäure auf die Benzol-Lösung der Verbindung C₃₂H₃₄O vom Schmelzpunkt 188° (s. o.) oder von Pentaphenyläthylalkohol (Schmidlin, Wohl, B. 43, 1151, 1152). — Prismen mit 1¹/2 Mol Benzol (aus Benzol). F: 238° (korr.). Gibt das Krystall-Benzol bei 80° im Vakuum ab. Schwer löslich in Alkohol, Petroläther und kaltem Ligroin, ziemlich

leicht in Äther, leicht in Chloroform und heißem Benzol.

 β -Oxo-a.a.a-triphenyl- β -[4-chlor-phenyl]-äthan, [4-Chlor-phenyl]-triphenyl-methyl-keton, 4"'-Chlor- β -benspinakolin $C_{s\theta}H_{10}$ OCl = $(C_{\theta}H_{\delta})_{s}$ C CO $C_{\theta}H_{\delta}$ Cl. B. Aus Triphenylmethylnatrium und p-Chlor-benzoesauremethylester (SCHLENK, OCHS, B. 49, 610). - Nadeln (aus Alkohol). F: 168°.

eta-Oxo-a.a-diphenyl-a.eta-bis-[2-chlor-phenyl]- \ddot{a} than, [\$-Chlor-phenyl]-[2-chlortriphenylmethyll-keton, Diphenyl-[2-chlor-phenyl]-[3-chlor-bensoyl]-methan, 2.2'''-Dichlor- β -benspinakolin $C_{20}H_{10}OCl_2=C_0H_4Cl\cdot C(C_0H_4)$, CO·C₀H₄Cl. B. Durch Erhitzen von symm. 2.2'-Dichlor-benspinakon mit Acetylchlorid auf 100° (Koopal, R. 34, 167, 169). — Existiert in zwei Modifikationen vom Schmelzpunkt 1380 und 1520; die niedrigerschmelzende Form wandelt sich in Gegenwart der höherschmelzenden bei 145° in diese um. — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 100° im Rohr 2-Chlor-benzoesäure und 2-Chlor-triphenylmethan.

 β -Oxo-a.a-diphenyl-a. β -bis-[8-chlor-phenyl]- \tilde{a} than, [8-Chlor-phenyl]-[8-chlortriphenyimethyl]-keton, 3.8"-Dichlor- β -benspinakolin $C_{16}H_{16}OCl_{2}=C_{6}H_{4}Cl\cdot C(C_{6}H_{5})_{4}$: C0 $\cdot C_{6}H_{4}Cl\cdot B$. Durch Erhitzen von symm. 3.3'-Dichlor-benzpinakon mit Acetylchlorid auf 100° (Koopal, R. 34, 170). — F: cs. 107°. — Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge

3-Chlor benzoesaure und (nicht näher beschriebenes) 3-Chlor-triphenylmethan.

β-Oxo-a.a.a.β-tetrakis-[4-chlor-phenyl]-äthan, [4-Chlor-phenyl]-[4.4'.4''-tri-chlor-triphenylmethyl]-keton, 4.4'.4''-Tetrachlor-β-benspinakolin $C_{36}H_{16}OCl_4 = (C_6H_4Cl)_3C \cdot CO \cdot C_6H_4Cl (S. 545)$. Monoklin-prismatisch (Montagne, R. 29, 161; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 347).

 β -Oxo-a.a-diphenyl-a. β -bis-[2-brom-phenyl]-äthan, [2-Brom-phenyl]-[2-bromtriphenylmethyl]-keton, 2.2"-Dibrom- β -benspinakolin $C_{16}H_{16}OBr_2 = C_6H_6Br \cdot C(C_6H_6)_1$. CO C_6H_6Br . B. Durch Erhitzen von symm. 2.2'-Dibrom-benspinakon mit Acetylchlorid auf 100° (KOOPAL, R. 34, 171). — Krystalle (aus Alkohol). F: 124°. — Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 2-Brom-benzoesäure.

β-Oxo-a.a-diphenyl-a.β-bis-[3-brom-phenyl]-äthan, [3-Brom-phenyl]-[3-brom-triphenylmethyl]-keton, 3.3"-Dibrom-β-benspinakolin $C_MH_{14}OBr_3=C_4H_4Br\cdot C(C_4H_4)_3\cdot CO\cdot C_4H_4Br$. B. Durch Erhitzen von symm. 3.3'-Dibrom-benspinakon mit Acetylchlorid auf 100° (KOOPAL, R. 34, 172). — F: 115—116°. — Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 3-Brom-benzoesaure und 3-Brom-triphenylmethan.

5. Oxo-Verbindungen $C_{27}H_{22}O$.

1. β -Oxo-a.a.y.y-tetraphenyl-propan, Dibenzhydrylketon, a.a.a'.a'-Tetraphenyl-aceton $C_{sr}H_{sr}O=(C_{s}H_{s})$. $CO \cdot CH(C_{s}H_{s})$. B. Beim Kochen von 1.1.3.3-Tetraphenyl-cyclobutandion-(2.4) mit methylalkoholischer Kalilauge (Staudinger, B. 44, 531). — Nadeln (aus Methanol). F: 1356.

- 2. β Oxo a.a.a.γ tetraphenyl propan, Benzyl triphenylmethyl keton, a.a.a.a' Tetraphenyl aceton C₂₇H₂₂O = (C₂H₂)₃C·CO·CH₂·C₂H₃. B. Durch Kochen von a.β-Dioxy-a.a.β.γ-tetraphenyl-propan mit 50% liger Schwefelsäure (Orkohow, Bl. [4] 25, 181). Krystalle (aus Ligroin). F: 113—113,5°. Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 125—130° Triphenylmethan und Phenylessigsäure. Reagiert nicht mit Hydroxylamin, Phenylhydrazin, Phenylmagnesiumbromid und Benzylmagnesiumchlorid.
- 6. γ -0x0- α . α . ϵ . ϵ -tetraphenyl-pentan, α . α' -Dibenzhydryl-aceton $C_{29}H_{26}O=(C_6H_5)_2CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)_2$ (S. 547). B. Bei der Verseifung des γ -0x0- α . α . ϵ . ϵ -tetraphenyl-pentan- β -carbonsāure-phenylesters (Hptw. Bd. X, S. 792) mit siedendem alkoholischem Kali (Kohler, Heritage, Am. 34, 574).

 S. 547, Z. 15 v. o. statt ..574" lies ..579".
- 7. $\gamma \cdot 0$ xo- α .s-diphenyl- β .ô-dibenzyl-pentan, α . α . α' . α' -Tetrabenzyl-aceton $C_{31}H_{30}O = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2CH \cdot CO \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus 1.1.3.3-Tetrabenzyl-cyclobutandion (2.4) beim Kochen mit alkoh. Natronlauge (Leuchs, Wutke, Gieseller, B. 46, 2207). Prismen (aus Alkohol). F: 124,5—125,5°. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in Aceton und Benzol, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser. Unlöslich in Alkalien.

17. Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-34}O$.

- 1. Oxo-Verbindungen $C_{26}H_{18}O$.
- 1. 10 0xo 9.9 diphenyl 9.10 dihydro anthracen, 10.10 Diphenyl-anthron-(9), ms.ms-Diphenyl-anthron $C_{26}H_{18}O = (C_6H_6)_2C < \begin{array}{c} C_6H_4 > CO \\ C_6H_4 > CO \end{array}$ (8. 547).
- B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von symm. Phthalylchlorid oder von Diphenylphthalid auf Benzol in Gegenwart von AlCl₃ (Cofisarow, Soc. 111, 17, 20). Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Phthalsäurediäthylester auf Phenylmagnesiumbromid und Destillation des Reaktionsproduktes (Shibata, Soc. 95, 1453; vgl. Hewitt, Steinberg, Pr. chem. Soc. 28 [1913], 140; Howell, Am. Soc. 42, 2335). F: 192° (C.), 194—195° (Sh.).
- 2. $10 0xo 9.9 diphenyl 9.10 dihydro-phenanthren, Diphenylphenanthron <math>C_{18}H_{18}O = \frac{C_{4}H_{4} \cdot C(C_{4}H_{5})_{2}}{C_{4}H_{4} \cdot CO}$ (S. 548). B. Beim Eintragen von 9-Oxy-9-[a-oxy-benz-hydryl]-fluoren in kalte konzentrierte Schwefelsäure (Meerwein, A. 398, 246). Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 197°. Leicht löslich in Benzol und Aceton, schwer in Äther, unlöslich in Petroläther. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotgelber Farbe.
 - 3. 9-Phenyl-9-benzoyl-fluoren $C_{36}H_{18}O = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}C(C_6H_8)\cdot CO\cdot C_6H_8$. (8. 548).
- S. 548, Z. 29 v. o. statt "mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Benzol" lies "mit Benzoyl-chlorid, zuerst in Gegenwart von Benzol".
- 2. $10 0 \times 0 9.9 dibenzyl 9.10 dihydro-phenanthren, Dibenzylphenanthron <math>C_{20}H_{20}O = \begin{array}{c} C_0H_4 \cdot C(CH_2 \cdot C_0H_8)_2 \\ C_0H_4 \cdot CO \end{array}$. Zur Konstitution vgl. Meerwein, A. 896,
- 249. B. Durch Einw. von konz. Schwefelsäure in Eisessig oder von PCl₅ + POCl₂ auf 9.10-Dioxy-9.10-dibenzyl-9.10-dihydro-phenanthren (*Hptw. Bd. VI, S. 1063*) (ZINCKE, TROFF, A. 369, 257). Nadeln und Prismen (aus Essigsäure). F: 143° (Z., T.). Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig, ziemlich leicht in Äther und Benzin, schwer in Alkohol (Z., T.). Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor Phenanthren (Z., T.). Wird beim Kochen mit alkoh. Kalilauge nicht verändert (Z., T.). Reagiert nicht mit Hydroxylamin oder Phenylhydrazin (Z., T.).
- 3. a.d.d-Triphenyl-y-benzoyl-a-butylen $C_{ab}H_{ad}O=C_bH_5\cdot CH:CH\cdot CH(CO\cdot C_bH_a)\cdot CH(C_bH_a)_a$.
- a-Chlor-a.d.d-triphenyl- γ -bensoyl-a-butylen $C_{ss}H_{ss}OCl=C_sH_s$ -OCl: $CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot C_sH_s$ -OH (C_sH_s) -B. Aus d-Chlor-a.d-diphenyl- β -benzoyl-a. γ -butadien und Phenylmagnesiumbromid (Kohler, Jones, Am. Soc. 41, 1260). Prismen (aus Alkohol). F: 140°. Bei der Reaktion mit Äthylmagnesiumbromid wird kein Gas entwickelt.

18. Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-86}O.

1. $10 \cdot 0 \times 0 \cdot 9$ - diphenylen - 9.10 - dihydro-phenanthren, Diphenylenphenanthren $C_{20}H_{10}O$, s. nebenstehende Formel. (S. 551). B. Neben anderen Verbindungen bei der Reduktion von Fluorenonoxim mit Zinn und Salzsäure (KLIEGL, B. 48, 2492; vgl. J. SCHMIDT, STÜTERL, A. 870, 13). — F: 257° (K.).

2. 1.2.4-Triphenyl-3-benzoyl-cyclopenten-(3) (?) $C_{80}H_{24}O =$

C₆H₅·CO·C·CH(C₆H₅)
CH·C₆H₅(?). B. In geringer Menge bei der Reduktion
C₆H₅·C
Von Benzalacetophenon mit Zinkstaub und konz. Schwefelsäure in Eisessig + Acetanhydrid
(THIELE, RUGGLI, A. 393, 62, 69). — Gelbliches Pulver (aus Alkohol). F: 168—169°.

19. Monooxo-Verbindung $C_n H_{2n-38}O$.

2 (oder 1) - 0 xo - 1.1 (oder 2.2) - diphenyl - (C₀H₅)₂C — CO OC — C(C₀H₅)₂ s. 4-benzo-acenaphthen C₂₈H₁₈O, s. nebenstehende Formeln. B. Aus 1.2-Dioxy-1.2-diphenyl-3.4-benzo-acenaphthen durch Einw. von rauchender Salzsäure in siedendem Eiseesig (LIEBERMANN, ZSUFFA, B. 44, 856). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 215—217°.

20, Monooxo-Verbindungen CnH2n-40 O.

1.2 - Diphenyl - 8.5 - bis - [4 -nitro - bensal] - cyclopenten - (1) - on - (4) $C_{21}H_{20}O_5N_2 = C_6H_5 \cdot C - C \cdot C_6H_6$. B. Aus 1.2-Diphenyl-cyclopenten - (1) - on - (4) und $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : \dot{C} \cdot \dot{C} \cdot \dot{C} : CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 1.2-Diphenyl-cyclopenten - (1) - on - (4) und p-Nitro-benzaldehyd bei Gegenwart von Chlorwasserstoff in Alkohol oder Eisessig (Ruhemann, Levy, Soc. 108, 558). — Rot. F: cs. 308° (Zers.). Unlöslich in Alkohol, sehr wenig löslich in siedendem Eisessig. Löst sich langsam in konz. Schwefelsäure.

2. Tristyryl-cinnamoyl-methan $C_{24}H_{26}O = (C_{2}H_{5} \cdot CH : CH)_{2}C \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_{2}H_{5}$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei Dibenzalaceton, S. 279.

21. Monooxo-Verbindung $C_n H_{2n-42}O$.

1 - 0 x o - 2 - [d] - \alpha - naphthyl - methylen] - 1.2 - dlhydro-naphthalin, Naphthochlnon - (1.2) - [d] - \alpha - naphthyl-methyl-naphthoceaure - (2) - methylester und \alpha - Naphthylmagnesiumbromid in Ather + Benzol (Press-roker, M. 85, 905). — Dunkelrote, mikroskopische Prismen (aus Aceton). F: 173—175°. Schwer löslich in Alkohol und Benzin, ziemlich leicht in Ather, Benzol, Chloroform, Aceton und Eisessig, leichter in Toluol und Kylol. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Eisessig 1-Acetoxy-2-[di-\alpha-naphthyl-methyl]-naphthalin. — Die Lösung in kons. Schwefelsäure ist indigoblau und wird auf Zusatz von Wasser rot.

22. Monooxo-Verbindung $C_n H_{2n-44} O$.

1.2-Diphenyi-3.5-dicinnamal-cyclopenten-(1)-on-(4) $C_{55}H_{26}O = C_{6}H_{5} \cdot C - C \cdot C_{6}H_{5}$.

B. Aus 1.2-Diphenyl-cyclo-

C₆H₅·CH:CH·CH:C·CO·C:CH·CH·CH:CH·C₆H₅

B. Aus 1.2 - Diphenyl - cyclopenten-(1)-on-(4) und Zimtaldehyd bei Gegenwart von Chlorwasserstoff in Eisessig (Ruhemann, Levy, Soc. 103, 558). — Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 234°. Schwer löslich in siedendem Alkohol oder Eisessig. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefblauer Farbe, die nach
einiger Zeit in Rot übergeht.

B. Dioxo-Verbindungen.

(Dialdehyde, Diketone, Chinone und Ketoaldehyde.)

1. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-4} O_2$.

1. Cyclobutandion-(1.3), dimeres Keten C₄H₄O₂ = OC CH₂CO (S. 552). Zur Konstitution vgl. Schroefer, B. 49, 2706 ¹). — Zur Darstellung ams Keten vgl. Chick, Wilsmore, Soc. 97, 1984. — F: —7,9° bis —7,5° (Ch., W.). Kp₁₀₀: 69—71° (Ch., W.). D₂ ewischen 10,5° (1,1053) und 29,3° (1,0830): Ch., W. n₀^{m,τ}: 1,4349; n₀^{m,z}: 1,4377; n₂^{m,z}: 1,4518 (Ch., W.). Absorptionsspektrum in Äther: Ch., W. Dielektr. Konst.: 16—17 (Ch., W., Soc. 93, 949); — Gibt bei längerem Aufbewahren oder beim Erhitzen auf 80—90° im geschlossenen Rohr hauptsächlich Dehydracetsäure (Ch., W., Soc. 97, 1996). Beim Aufbewahren der Lösung in Chinolin entsteht unter Entwicklung von Kohlensäure eine Verbindung C₁₈H₁₀O₂ (s. u.) (Ch., W.). Durch Hydrieren in Gegenwart von Platinschwarz in Äther erhält man Butyraldehyd (Ch., W.). Gibt mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff γ-Brom-acetessigsäurebromid (Ch., W.). Beim Einleiten von Ammoniak in die äther. Lösung von dimerem Keten bei —10° bis —15° entsteht Acetessigsäureamid (Ch., W.). Bei der Einw. von Methanol und wenig Natriummethylat erhält man Acetessigsäuremethylester (Schroeffer, B. 49, 2741); den Athylester erhält man analog in Alkohol in Gegenwart von wenig Natriumäthylat (Schr.) oder Schwefelsäure (Ch., W.). Beim Behandeln mit Semicarbazidhydrochlorid in Gegenwart

von Natriumacetat entsteht Acetessigsäuresemicarbazid-semicarbazon (Ch., W.). Umsetzung mit Methylmagnesiumjodid: Ch., W., Soc. 97, 1993.

Verbindung C₁₃H₁₀O₃. B. Durch Aufbewahren von dimerem Keten in Chinolin-Lösung (Chick, Wilsmork, Soc. 97, 1997; vgl. Soc. 93, 950). — Gelbe Nadeln oder Tafeln (aus Eisessig). F: 244° (korr.). Leicht löslich in heißem Eisessig, schwer in Benzol, fast unlöslich in Aoston und Alkohol, umlöslich in Wasser, Chloroform, Petroläther und Ather. Unlöslich in Alkalilauge. — Liefert mit KMnO₄ unter anderem Essigsäure. Entfärbt Brom in Tetrachlor-kohlenstoff-Lösung. Gibt mit überschüssigem Hydroxylaminhydrochlorid und Kalilauge ein Dioxim C₁₂H₁₂O₄N₂ oder Hydroxylaminoxim C₁₂H₁₄O₄N₃ [gelbe Krystalle; F: 200° (Zers.); löslich in Alkohol]. — Gibt mit Eisenchlorid eine rote, mit konz. Schwefelsäure eine gelbe Färbung.

2. Cyclopentandion-(1.2) $C_5H_6O_5=H_2C \stackrel{CH_2 \cdot CO}{\downarrow}$ bezw. desmotrope Formen (8. 552). Reagiert nur mit 1 Mol Methylmagnesiumjodid unter Bildung von 1-Methyl-cyclopentanol-(1)-on-(2) (Goddwot, $C. \tau$. 158, 507).

¹⁾ Die Konstitution der "dimeren Ketene" blieb auch nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergünnungswerkes [1. I. 1920] Gegenstand der Erörterung; s. STAUDINGER, SCHOTE, B. 58, 1105; St., Hele. 7, 1; SCHEGETER, B. 58, 1917; 59, 977; DIECKMANN, WITTMARN, B. 55, 3331; LARDY, J. Chim. phys. 21, 281.

3. Dioxo-Verbindungen $C_6H_8O_2$.

- 1. Cyclohexandion (1.2) bezw. Cyclohexen (1) ol (2) on (3) C₄H₈O₅ = H₂C CO CO CH₂ bezw. H₁C CO · C(OH) CH. B. Durch Kochen des Methyl- oder Äthyläthers der nebenstehenden Formel mit Phenylhydrazin in Essigsäure erhält mate Phenylhydrazon (Kötz, Blender H₁C CH₂ C(O·R)·O HC CH₃ CH₄ das Bis-phenylhydrazon (Kötz, Blender H₁C CH₂ CH O·(R·O)C CH₃ CH₄ Mann, Rosenbusch, Sirringhaus, A. 400, CH₂ CH₄ CH₅ CH₆ CH₆ CH₇ vgl. Bergmann, Gierth, A. 448, 48; Be., Miekeley, B. 62, 2300). Aus 2.6-Dibrom-cyclohexanon-(1) durch Schütteln mit verd. Kalilauge bei gewöhnlicher Temperatur (Wallach, A. 414, 311; vgl. W., A. 437, 173). Ist flüchtig mit Wasserdampf (W.). Gibt mit Semicarbazidacetat in Wasser eine bei 230° (Zers.) schmelzende Verbindung (W.). Wird durch Eisenchlorid violett gefärbt (W.). Das Bis-phenylhydrazon schmilzt bei 150—151° (K., B., R., S.).
- 2. Cyclohexandion (1.3) bezw. Cyclohexen-(1)-ol-(1)-on-(3), Dihydro-resorcin $C_0H_0O_2 = H_1C < CH_2 \cdot CO > CH_2$ bezw. $H_2C < CH_3 \cdot C(OH) > CH$ (S. 554). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Cyclohexandiol-(1.3) (Zelinsky, Tscherwjakow, vgl. Uspenski, Ж. 47, 749; C. 1916 I, 1026).
- 3. Cyclohexandion-(1.4), 1.4-Diketo-hexamethylen, Tetrahydro-p-chinon $C_{0}H_{8}O_{1} = OC < CH_{2} \cdot CH_{2} > CO$ (S. 556). B. Entsteht nicht beim Erhitzen von Bernsteinsäurediäthylester mit Tonerde auf 260° (Michiels, C. 1913 II, 1562; vgl. Sabatter, Mallhe, Bl. [4] 11, 369). Aus 1-Isopropyliden-cyclohexanon-(4) durch Oxydation mit Permanganat in schwach alkalischer Lösung (Rimini, G. 46 II, 120). Darst. Man erhitzt Succinylobernsteinsäurediäthylester $\frac{1}{2}$ Stde. mit der gleichen Gewichtsmenge Wasser auf 200°; Ausbeute quantitativ (Meerwein, A. 398, 248). F: 77,5° (Uspensei, Türin, Ж. 51, 269; C. 1923 III, 754), 78° (M.; Clarke, Soc. 101, 1804; Clemmensen, B. 47, 686). Dichten und Brechungsindices alkoh. Lösungen: Cla. Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Brill, C. 1917 I, 168. Cyclohexandion-(1.4) gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure Cyclohexan (Cle.). Liefert mit salzsaurem Äthylendiamin und Kaliumcyanid in Wasser eine Verbindung $C_{10}H_{14}N_{4}$ (s. u.) (Schlesinger, B. 47, 2410; K. 46, 1597).

Verbindung C₁₀H₁₄N₄ (vielleicht NC·C NH·CH₂·CH₃·NH·C·CN). B. Aus Cyclohexandion-(1.4), salzsaurem Athylendiamin und Kaliumcyanid in Wasser (Schlesinger, B. 47, 2410; Ж. 46, 1597). — Fast farbloser Niederschlag. Zersetzt sich bei ca. 110°. Unlöslich in Wasser, Methanol, Äther und Benzol; löst sich nicht in verd. Säuren. — Liefert beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure die Ausgangssubstanzen zurück. Gibt mit konz. Schwefelsäure geringe Mengen einer Säure.

Monosemicarbazon $C_7H_{11}O_9N_3 = OC < \frac{CH_3 \cdot CH_3}{CH_3 \cdot CH_3} > C: N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Cyclohexandion-(1.4) und Semicarbazidacetat (RIMINI, G. 46 II, 121). — Krystalle (aus Alkohol). F: 221—222° (Zers.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

4. 1-Methyl-cyclopentandion - (2.3) C_εH_εO₂ = OC·CO H_εCH·CH_ε bezw. desmotrope Formen 1). B. Entsteht bei der trocknen Destillation des Holzes und findet sich daher im Holzteeröl (Meyerfeld, Ch. Z. 36, 549). — Süß schmeckende Nadeln oder Platten mit 1 Mol H_εO(?) (aus Wasser). F: 106°. Siedet bei 210° unter geringer Zersetzung; ist im Vakuum unzersetzt destillierbar. Sublimiert leicht. Leicht löslich in heißem Wasser, Methanol, Alkohol. Essigester, Aceton, Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff, schwerer in Äther und Petroläther. Leicht löslich in kaltem, alkalihaltigem Wasser und in konz. Schwefelsäure. Rötet Lackmuspapier. Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine violette, nach Zusatz von Natriumacetat in dunkelrot umschlagende Färbung. Beim Erwärmen mit Alkalien tritt Gelbfärbung ein. — 1-Methyl-cyclopentandion-(2.3) reduziert siedende Fæhlinosche und warme ammoniakalische Silberlösung. Wird durch alkal. Permanganat-Lösung zu Oxalsäure, Essigsäure und Kohlendioxyd oxydiert. Oxalsäure entsteht auch bei der Einw. von Salpetersäure bei 30—40°. Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Natriumbicarbonat-Lösung 1-Methyl-cyclopentanol-(2 oder 3) oder ein Gemisch beider.

¹) Zur Konstitution vgl. Rojahn, Rühl, C. 1926 I, 3319; Staudinger, Ruzicka, Reuss, C. 1927 II, 2282.

Reagiert mit Brom in Eisessig unter Entwicklung von Bromwaßerstoff. Bei der Einw. von Jod-Kaliumjodid-Lösung entsteht Jodoform. Gibt mit Hydroxylamin ein Dioxim, mit Acetanhydrid eine Monoacetylverbindung (Syst. No. 740), mit Phenylhydrazin ein Osazon (Syst. No. 1967). — NaC₆H₇O₂. Gelbliches Pulver. Schmeckt süß. — $Mg(C_6H_7O_2)_2 + H_2O$. Sehr wenig löslich in Wasser. — $Zn(C_6H_7O_2)_2 + H_2O$. Krystalle.

Dioxim $C_6H_{10}O_2N_2 = \frac{\text{HO}\cdot\text{N}:\text{C}\cdot\text{CH}(\text{CH}_2)}{\text{HO}\cdot\text{N}:\text{C}}\text{CH}_2$. Krystalle (aus heißem Wasser). F: ca. 145—146° (Zers.) (MEYERFELD, Ch. Z. 36, 550).

Diacetat des Dioxims $C_{10}H_{14}O_4N_2 = \frac{CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot N : C \cdot CH(CH_3)}{CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot N : C \cdot CH_2} \cdot B$. Aus dem Dioxim des 1-Methyl-cyclopentandions-(2.3) und Essigsäureanhydrid (MEYERFELD, Ch. Z. 36, 551). — Krystalle (aus Ather + Alkohol). F: 76°. Explodierte gelegentlich bei der Destillation im Vakuum bei 110°.

- 5. 1-Formyl-cyclopentanon-(2) bezw. 1-Oxymethylen-cyclopentanon-(2) $C_6H_8O_2 = \frac{H_2C \cdot CO}{H_2C \cdot CH_2}CH \cdot CHO$ bezw. $\frac{H_2C \cdot CO}{H_2C \cdot CH_2}C:CH \cdot OH$ (S. 557). Gibt beim Hydrieren in verd. Methanol in Gegenwart von Palladium 1-Methyl-cyclopentanon-(2) (Kötz, Schaeffer, J. pr. [2] 88, 625).
- 6. 1.3-Dimethyl-cyclobutandion-(2.4) C₆H₈O₂ = CH₃·HC $\stackrel{CO}{<}$ CH·CH₃ bezw. desmotrope Formen (S. 557)¹). B. Bei 2-tägigem Aufbewahren einer äther. Lösung von Methylketen (STAUDINGER, B. 44, 542). Durch Erwärmen von 1.3-Dimethyl-cyclobutandion-(2.4)-carbonsäure-(1)-methylester mit Barytwasser auf dem Wasserbad (SCHROETER, B. 49, 2733). F: 138° (Sch.), 140° (St.). Zersetzt sich bei weiterem Erhitzen (SCH.; St.). Löslich in Natronlauge (St.). Die alkoh. Lösung wird durch Eisenchlorid rotviolett gefärbt (St.). Die wäßr. Lösung zersetzt unlösliche Carbonate (SCH.). Das Monophenylhydrazon schmilzt bei 160° (SCH.). Silbersalz. Blättrige Krystalle.

Dioxim $C_0H_{10}O_2N_2 = CH_3 \cdot HC < \frac{C(:N \cdot OH)}{C(:N \cdot OH)} \cdot CH \cdot CH_3$. Krystalle (aus Methanol oder Alkohol). F: 196—198° (Zers.) (SCHROETER, B. 49, 2735). Schwer löslich in Äther, Ligroin, Benzol und Chloroform.

4. Dioxo-Verbindungen $C_7H_{10}O_2$.

1. 1-Methyl-cyclohexandion-(2.3) C₇H₁₀O₂ = H₂CCCOCH₂·CH₃·CH₃·CH₃·Dezw. desmotrope Formen (S.558). B. Durch Behanden 1.3-Dibrom-1-methyl-cyclohexanon-(2) mit Kalilauge (W., A. 414, 314; 437, 180). — Nadeln (aus verd. Methanol). F: 62—63°. (W., A. 414, 314). — Reduziert Silber-, Gold- und alkal. Cuprisalz-Lösungen (W.). Verhält sich stark ungesättigt gegen Permanganat (W.). Gibt mit 1 Mol Brom farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 180°, die sich in alkal. Lösung bei Luftzutritt unter Dunkelfärbung oxydieren; bei Einw. von überschüssigem Brom in Ather entsteht x.x.x-Tribrom-1-methylcyclohexandion-(2.3) (W., A. 418, 52). Gibt beim Erhitzen mit Kalilauge 2-Methyl-cyclopentanol-(1)-carbonsäure-(1) (W., A. 414, 316). Liefert mit 1 Mol Semicarbazidacetat das Monosemicarbazon; mit viel Semicarbazidacetat bildet sich eine in Alkohol schwer lösliche Substanz vom Schmelzpunkt 240° (W., A. 414, 315; 437, 181; vgl. HARRIES, B. 35, 1178).

Monosemicarbason C₆H₁₃O₂N₃ = CH₃·C₆H₇O:N·NH·CO·NH₂. B. Aus 1-Methylcyclohexandion-(2.3) und 1 Mol Semicarbazid in verd. Essigsäure (Wallach, A. 414, 315).

— Nadeln (aus Alkohol). F: 174—175° (W.).

- x.x.x-Tribrom-1-methyl-cyclohexandion-(2.3) C₇H₇O₂Br₃. B. Durch Einw. von überschüssigem Brom auf 1-Methyl-cyclohexandion-(2.3) in Äther (Wallack, A. 418, 52). Platten (aus Äther oder Eisessig). F: 115—116°. Liefert beim Behandeln mit Zink in Eisessig-Lösung 1-Methyl-cyclohexandion-(2.3) zurück. Löst sich in Alkalien unter Bildung einer bromhaltigen Säure.
- 2. 1-Methyl-cyclohexandion-(2.4) bezw. desmotrope Formen, Methyldihydroresorcin $C_7H_{10}O_2 = OC < CH_2 \cdot CO_2 > CH \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von 2.4-Dioxy-toluol mit Natriumamalgam in Natriumbicarbonat-Lösung im Kohlendioxyd-Strom (Gilling, Soc. 108, 2033). Öl. Wurde nicht rein erhalten.

¹⁾ Vgl. S. 309 Apm. 1.

Disemicarbason $C_0H_{10}O_2N_0 = CH_0 \cdot C_0H_1 \cdot (:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2)_3$. B. Aus 1-Methylcyclohexandion-(2.4) und Semicarbazidacetat in verd. Alkohol (Chiling, Sec. 103, 2034). - Rötliche amorphe Substanz. F: 224—225° (Zers.). Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

1-Methyl-cyclohexandion-(3.4) $C_7H_{10}O_8 = OC < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Formen. B. Durch Schütteln von 4-Methyl-cyclohexanon-(2)-carbonsäure-(1)äthylester mit Natriumnitrit und verd. Kalilauge und darauffolgendes Zusetzen von konz. Schwefelsäure zur Reaktionsflüssigkeit; das entstandene 4-Oximino-1-methyl-cyclohexanon-(3) zerlegt man durch Zufügen von konz. Salzsäure zur Suspension in wäßr. Formaldehyd-Lösung zerlegt man durch Zufügen von konz. Salzsäure zur Suspension in wäßr. Formaldehyd-Lösung unter Kühlung (Kötz, Nussbaum, Takens, J. pr. [2] 90, 378; vgl. K., Wunstorf, J. pr. [2] 88, 528). — Nadeln. F: 35—36° (K., N., T.). Kp₁₃: 85° (K., N., T.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln und in Wasser (K., N., T.). Gibt in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine rote Färbung (K., N., T.). — Reagiert mit Natrium unter Wasserstoffentwicklung (K., N., T.). Gibt mit Hydroxylamin (auch mit 1 Mol) ein Dioxim, mit Phenylhydrazin (auch mit 1 Mol) ein Bis-phenylhydrazon vom Schmelzpunkt 140° (K., N., T.). Ein hauptsächlich aus 1-Methyl-cyclohexandion-(3.4) bestehendes Präparat entstand durch Umsetzen von inakt. 1-Methyl-cyclohexanon-(3) mit 2 Mol Brom in Eisessig und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Kalilauge (Wallach, A. 414, 320; 487, 183).

Uber Praparate von 1-Methyl-cyclohexandion-(3.4), die aus rechtsdrehendem 1-Methylcyclohexanon-(3) und aus 1-Methyl-cyclohexanon-(4) entstanden waren, vgl. Wallach, A. 414, 320; 487, 182.

Monoxim C₇H₁₁O₂N = HO·N:C CO·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CH·CH₃. B. s. im vorangehenden Artikel. — F: 158—159° (Kötz, Nussbaum, Takens, J. pr. [2] 90, 369). Schmilzt bei schnellem Erhitzen bei 171° (K., Wunstorf, J. pr. [2] 88, 528). — Wird durch Zinnchlorür und Salzsäure zu 4-Amino-1-methyl-cyclohexanon-(3) reduziert (K., N., T.). Gibt mit Hydroxylamin in Methanol oder mit Hydroxylaminacetat in Alkohol das Dioxim, mit Phenylhydrazin in 50°/ojeer Essigsäure in Gegenwart von etwas Alkohol das Bis-phenylhydrazon des 1-Methyl-cyclohexandions-(3.4), mit Isoamylnitrit und Acetylchlorid das 2.4-Dioxim des 1-Methyl-cyclohexandions-(2.3.4) (K. N. T.) trions-(2.3.4) (K., N., T.).

Dioxim C₇H₁₂O₂N₂ = CH₂·C₆H₇(:N·OH)₂. Zur Einheitlichkeit vgl. Wallach, A. 487, 185. — Krystalle (aus Methanol). F: 168° (Kötz, Nussbaum, Takens, J. pr. [2] 90, 375), 180—181° (W.). Löslich in Alkohol, Äther und Essigester, sowie in Alkalien. — Wird durch Zinnchlorfür und Salzsaure oder Natrium und Alkohol zu 3.4-Diamino-1-methylcyclohexan reduziert (K., N., T.). Die alkoh. Lösung gibt mit Kupfer- und Eisensalzen braune Niederschläge, mit Kobaltsalzen eine dunkelrote Färbung (K., N., T.). — NiC₇H₁₀O₂N₂ + C₇H₁₂O₂N₃. B. Aus dem Dioxim und Nickelnitrat in Alkohol (K., N., T.). Rotvioletter Niederschlag. Sehr wenig löslich in Alkohol. Verpufft beim Erhitzen.

4. 1-Methyl-cyclohexandion-(3.5) bezw. 1-Methyl-cyclohexen-(3)-ol-(3)-on-(5) C₁H₁₀O₂ = H₂C<CO·CH₂CH·CH₂ bezw. HC<CO·CH₂CH·CH₃ CH·CH₃, Dihydro-orcin, Methyldihydroresorcin (8.558). Die Bildung aus 2-Methyl-cyclohexandion-(4.6)-dicarbonasure-(1.3)-diathylester (KNOEVENAGEL, A. 289, 170) verläuft mit besserer Ausbeute bei Anwendung von Soda oder Natriumäthylat an Stelle von konz. Alkali (Uspensei, 38. 47, 747; C. 1916 I, 1026). — Darst. Man erhitzt etwas mehr als 1 Mol Acetessigsäureäthylester und 1 Mol Crotonsäureäthylester mit 1 Mol Natriumäthylat in alkoh. Lösung auf dem Wasserbad, erhitzt das Reaktionsprodukt mit 2 Mol Kaliumhydroxyd in Wasser zum Sieden und kocht die Flüssigkeit nach dem Ansäuern bis zum Aufhören der Kohlendioxyd-Entwicklung (Choesery, Renour, Soc. 107, 605). — Krystalle (aus Essigester). Krystallisiert aus Wasser mit 1 Mol H₂O. Schmilzt wasserhaltig bei 75-85°, wasserfrei bei 128° (Ca., R.), 127° (Gilling, Soc. 108, 2032). — Gibt bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol 1 Methyl-cyclohexanol-(3) und höher- und niedrigerschmelzendes 1-Methyl-cyclohexandiol-(3.5) (Cz., R.). Beim Kochen mit Alkohol und Schwefelsäure bilden sich die beiden Formen des Athyläthers des 1-Methyl-cyclohexen-(3)-ol-(3)-ons-(5) (Syst. No. 740) (G.). — AgC, H,O2. Citronengelb; wird am Licht dunkel (G.).

Disemicarbason $C_0H_{10}O_0N_0=CH_0\cdot C_0H_1(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_0)_0$. B. Aus Dihydroorcin und Semicarbasidacetat in Alkohol (GILLING, Soc. 103, 2032). — Weiße, amorphe Substanz. Wird bei 215° dunkel, zersetzt sich bei 225°. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

5. 1-Formyl-cyclohexanon - (2) bezw. 1-Oxymethylen-cyclohexanon - (2) $C_{r}H_{10}O_{s} = H_{s}C < \begin{array}{c} CH_{s} \cdot CO \\ CH_{s} \cdot CH_{s} \end{array} > CH \cdot CHO \quad \text{bezw.} \quad H_{s}C < \begin{array}{c} CH_{s} \cdot CO \\ CH_{s} \cdot CH_{s} \end{array} > C: CH \cdot OH \quad (S. \quad 558). \quad \text{Zur}$ Bildung aus Cyclohexanon, Isoamylformiat und Natrium in Ather vgl. Borsche, A. 377,

- 84. Kp₁₄: 87—89° (v. Auwers, A. 415, 216), 87° (B.). An verschiedenen Präparaten wurde gefunden: $D_{i}^{i,j}$: 1,0894; $D_{i}^{i,j}$: 1,0904 (v. Au.); $n_{i}^{i,j}$: 1,5089; $n_{j}^{i,j}$: 1,514; $n_{i}^{i,j}$: 1,5298; $n_{j}^{i,j}$: 1,5451; $n_{i}^{i,j}$: 1,5096; $n_{j}^{i,j}$: 1,515; $n_{j}^{i,j}$: 1,5301; $n_{j}^{i,j}$: 1,5454 (v. Au.). Verharzt schnell beim Aufbewahren (B.). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium 1-Methyl-cyclohexanon-(2) (Kötz, Schaeffer, B. 45, 1954; J. pr. [2] 88, 623; J. D. Riedel, D. R. P. 266405; C. 1913 II, 1716; Frdl. 11, 1184). Kondensiert sich mit Cyanacetamid in verd. Alkohol in Gegenwart von Diäthylamin oder Piperidin zu β -(2-Oxo-cyclohexyliden)- α -cyan-propionsäuresmid (Syst. No. 1332) und 2-Oxy-3-cyan-5.6.78-tetrahydro-chinolin (Syst. No. 3336); bei der Kondensation mit Cyanessigester in alkoh. Ammoniak entsteht nur die erste Verbindung (Sen-Gupta, Soc. 107, 1354). Liefert mit Anilin 1-Phenyliminomethyl-cyclohexanon-(2) (B.).
- 6. 1-Acetyl-cyclopentanon-(2), 1-Äthylon-cyclopentanon-(2) $C_7H_{10}O_8 = H_2C \cdot CO$ CH·CO·CH₂ bezw. desmotrope Formen (8. 558). B. {Aus δ -Acetyl-n-valerian-säure-äthylester (Blaise, Koehler, C. r. 148, 1402}; Bl. [4] 7, 716).
- 7. 1.1-Dimethyl-cyclopentandion-(3.4) $C_7H_{10}O_8 = \frac{OC \cdot CH_2}{OC \cdot CH_2}C(CH_2)_2$ bezw. desmotrope Form. B. Durch 3—4-stdg. Kochen von Diketoapocamphersäuredimethylester (Syst. No. 1353a) mit verd. Schwefelsäure (Blanc, Thorre, Soc. 99, 2012; Bl. [4] 9, 1070). Nadeln. F: 45°. Kp₇₄₈: 197°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Löst sich in Kalilauge. Die wäßr. Lösung reagiert schwach sauer. Gibt mit Eisenchlorid eine weinrote Färbung. Das Bis-phenylhydrazon schmilzt bei 167°. Kaliumsalz. Flitter.
- 8. 1-Methyl-2-formyl-cyclopentanon-(3) bezw. 2-Methyl-1-oxymethylen-cyclopentanon (5) oder 1-Methyl-3-formyl-cyclopentanon (4) bezw. 3-Methyl-1-oxymethylen-cyclopentanon-(5) C₇H₁₀O₃ = CH₂·C₂H₄O·CHO bezw. CH₂·C₂H₃O:CH·OH (S. 558). Zur Konstitution vgl. Ruhemann, Levy, Soc. 101, 2552.

 B. Durch Behandeln von inskt. (R., Priv.-Mitt.) 1-Methyl-cyclopentanon-(3) mit Ameisen-säureäthylester und Natriumäthylat in Äther (R., L., Soc. 101, 2551). Leichtflüchtige Krystalle. F: 57—58°. Kp₁₂: 77°. Löst sich mit citronengelber Farbe in Sodalösung. Kupfersalz. Mit tiefgrüner Farbe löslich in Wasser und verd. Alkohol.

5. Dioxo-Verbindungen $C_8H_{12}O_2$.

1. 1-Acetyl-cyclohexanon (2), 1-Åthylon-cyclohexanon (2) $C_8H_{12}O_2 = H_1C \subset CH_2 \cdot CO$ CH·CO·CH₂ bezw. desmotrope Formen (S. 559). B. {Durch Kondensation von Cyclohexanon . . . (Lesee, C. r. 141, 1032); A. ch. [8] 26, 232; Borsche, A. 377, 87). — Kp₁₁: 97—98° (B.). Do: 1,075 (L.). — Das Natriumsalz spalte beim Behandeln mit Alkyljodiden Cyclohexanon ab, das Kaliumsalz liefert mit Åthyljodid 1-Åthyl-1-acetyl-cyclohexanon (2) (L.). Kondensiert sich mit Cyanacetamid zu der Verbindung C₁₁H₁₂ON₂ (s. u.) (Sen-Gupta, Soc. 107, 1367). Gibt mit m-Amino-phenol in Eisessig 2-[3-Oxy-phenyl-imino]-1-acetyl-cyclohexan (B.). — Cu(C₈H₁₁O₈)₂. F: 160—161° (B.). Leicht löslich in Äther und heißem Alkohol (B.).

Verbindung C₁₁H₁₈ON₃. B. Aus 1-Acetyl-cyclohexanon-(2) und Cyanacetamid in verd. Alkohol in Gegenwart von Diäthylamin (Sen-Gupta, Soc. 107, 1367). — Nadeln (aus Essigsäure). Schmilzt nicht bei 290°. Wird aus der Lösung in Alkalien durch Säuren unverändert ausgefällt. — Gibt mit rauchender Salzsäure im Rohr bei 150—160° eine Ver-

bindung C10H18ON (F: 235°; farbt sich mit Eisenchlorid tiefrot).

Dioxim $C_9H_{14}O_9N_9 = H_9C < CH_9 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_3$. Prismen. F: 149° (LESER, A. ch. [8] 26, 233).

Monosemicarbason $C_9H_{16}ON_8=C_9H_{18}O:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_8$. F: 162—163° (Leser, A. ch. [8] 26, 233).

2. 1.1-Dimethyl-cyclohexandion-(3.5) bezw. 1.1-Dimethyl-cyclohexen-(3)-ol-(3)-on-(5) $C_3H_{12}O_2 = H_2C \xrightarrow{CO \cdot CH_3} C(CH_3)_2$ bezw. $HC \xrightarrow{CO \cdot CH_3} C(CH_3)_2$, Dimethyldihydroresorcin (8. 559). F: 145—148° (Zelinski, Uspenski, Ж. 45, 832). Löslich in cs. 15 Tln. heißem Benzol (Z., U.). — Gibt bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol 1.1-Dimethyl-cyclohexandiol-(3.5) (Z., U., Ж. 45, 831; B. 46, 1466; Crossley, Renour, Soc. 107, 604) und geringe Mengen 1.1-Dimethyl-cyclohexanol-(3) (Cr., R.). Bei

der Einw. von Phosphorpentabromid auf Dimethyldihydroresorcin erhält man 5-Brom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol, 6-Brom-4-oxy-1.2-dimethyl-benzol und 4.5-Dibrom-3-oxy-1.2-dimethyl-benzol (Crossley, Smith, Pr. chem. Soc. 28 [1913], 333; vgl. Soc. 103, 989; Cr., Bartlett, Soc. 108, 1297; Cr., Soc. 103, 2179). Beim Erhitzen mit Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat erhält man neben 1.1-Dimethyl-4-acetyl-cyclohexandion-(3.5) eine geringe Menge einer Verbindung C₂₀H₂₆O₅ (s. u.) (Cr., R., Soc. 101, 1529).

wart von Natriumacetat erhält man neben 1.1-Dimethyl-4-acetyl-cyclohexandion-(3.5) eine geringe Menge einer Verbindung C₂₀H₂₆O₅ (s. u.) (CR., R., Soc. 101, 1529).

Verbindung C₂₀H₂₆O₅ B. In geringer Menge neben 1.1-Dimethyl-4-acetyl-cyclohexandion-(3.5) beim Erhitzen von Dimethyldihydroresorein mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Crossley, Renour, Soc. 101, 1530). — Tafeln (aus Alkohol). F: 194°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, in Aceton, Alkohol und Essigester in der Wärme. — Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge quantitativ 1.1-Dimethyl-4-acetyl-cyclohexandion-(3.5).

- 4.4-Dibrom-1.1-dimethyl-cyclohexandion-(3.5), Dibromdimethyldihydroresorcin $C_8H_{10}O_2Br_8=Br_8C<{CO\cdot CH_8\over CO\cdot CH_8}>C(CH_3)_2$. Diese Formel kommt der $Hptw.\,Bd.\,VIII,\,S.\,7$ als Hypobromit des 4-Brom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-ol-(3)-ons-(5) formulierten Verbindung zu (Norre, Soc. 119, 1202; Graham, Macbeth, Soc. 121, 2603). B. Durch Behandeln von Dimethyldihydroresorcin in wäßrig-alkoholischer Sodalösung mit Bromwasser oder alkoh. Bromlösung (Lipschitz, B. 47, 1405). Liefert mit 1 Mol N-Methyl-N-phenyl-hydrazin in kaltem Alkohol das 3.4.5-Tris-[N-methyl-N-phenyl-hydrazon] des 1.1-Dimethyl-cyclohexantrions-(3.4.5), in Pyridin außerdem noch das 4-Mono-[N-methyl-N-phenyl-hydrazon] des 1.1-Dimethyl-cyclohexantrions-(3.4.5); das Monohydrazon entsteht als Hauptprodukt in alkoh. Lösung in Gegenwart von Kaliumäthylat (L.).
- 3. 1.3-Dimethyl-cyclohexandton-(4.5) C₈H₁₂O₂ = H₂C < CH(CH₃)·CO > CO bezw. desmotrope Formen. B. Durch Schütteln von x.x-Dibrom-1.3-dimethyl-cyclohexanon-(5) vom Schmelzpunkt 60—61° mit verd. Kalilauge (Wallach, A. 414, 326). Aus 1.3-Dimethyl-cyclohexanor-(3)-on-(5) durch Oxydation mit KMnO₄ und darauffolgende Wasserabspaltung (Wallach, A. 437, 185). Krystalle (aus stark verdünntem Methanol). F: 71—72°. Ist flüchtig mit Wasserdampf. Ziemlich leicht löslich in Wasser. Leicht löslich in Alkalien. Gibt mit Eisenchlorid eine schwarzviolette Färbung. Wirkt in wäßr. Lösung stark reduzierend. Beim Erhitzen mit Alkalien entsteht 2.4-Dimethyl-cyclopentanol-(1)-carbonsäure-(1).
- 4. 3-Methyl-1-formyl-cyclohexanon-(2) bezw. 3-Methyl-1-oxymethylen-cyclohexanon-(2) $C_8H_{12}O_2 = H_1C < \frac{CH(CH_2) \cdot CO}{CH_1} > CH \cdot CHO$ bezw.
- H₂C CH(CH₂)·CO C: CH·OH. B. Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(2), Isoamylformiat und Natrium in Ather (J. Meyer, Diss. [Göttingen 1913], S. 38; v. Auwers, Krollffeiffer, B. 48, 1229). Kp₁₀: 79,2—79,4° (v. Au., K.); Kp₃₀: 112—114° (Sen-Gupta, Soc. 107, 1361). D₄^{11,52}: 1,0555 (v. Au., K.). n_x^{11,4}: 1,5015; n_b^{11,4}: 1,507; n_b^{11,4}: 1,5212 (v. Au., K.). Gibt beim Hydrieren in Gegenwart von kolloidalem Palladium 1.3-Dimethyl-cyclohexanon-(2) (Kötz, Schaeffer, B. 45, 1954; J. pr. [2] 88, 622; v. Au., K.). Liefert beim Kondensieren mit Cyanacetamid in Gegenwart von Diäthylamin oder Piperidin 2-Oxy-8-methyl-3-cyan-5.6.7.8-tetrahydro-chinolin (Syst. No. 3336) (S.-G.).
- 5. 1-Methyl-3-formyl-cyclohexanon-(4) bezw. 3-Methyl-1-oxymethylen-cyclohexanon-(6) $C_8H_{11}O_3 = H_1C < \frac{CH(CH_2) \cdot CH_1}{CO} > CH \cdot CHO$ bezw.
- H₂C $\stackrel{\text{CH}(\text{CH}_3) \cdot \text{CH}_2}{\text{CH}_2}$ C:CH·OH. B. Bei der Einw. von Natrium auf ein Gemisch von 1-Methyl-cyclohexanon-(4) und einem Ameisensäureester in Äther (Sen-Gupta, Soc. 107, 1361). Kp_{2p-27}: 108—109°. Gibt bei der Kondensation mit Cyanacetamid in Gegenwart von näthylamin 2-Oxy-6-methyl-3-cyan-5.6.7.8-tetrahydro-chinolin (Syst. No. 3336), in Gegenwart von alkoh. Ammoniak β-[6-Oxo-3-methyl-cyclohexyliden]-α-cyan-propionsäureamid (Syst. No. 1332).
- 6. 4-Methyl-1-formyl-cyclohexanon-(2) bezw. 4-Methyl-1-oxymethylen-cyclohexanon-(2) $C_8H_{12}O_2 = CH_3 \cdot HC < CH_3 \cdot CO > CH \cdot CHO$ bezw.
- CH₃·HC CH₄·CO₂C:CH·OH (S. 563). Gibt bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium 1.4-Dimethyl-cyclohexanon-(2) von unbekanntem optischen Verhalten (Kötz, Schaeffer, J. pr. [2] 88, 623). Bei der Kondensation mit Cyanacetamid entsteht je nach den Bedingungen 2-Oxy-7-methyl-3-cyan-5.6.7.8-tetrahydro-chinolin (Syst. No. 3336) oder β-[2-Oxo-4-methyl-cyclohexyliden]-α-cyan-propionsäureamid (Syst. No. 1332) (Sen-Gufta, 8oc. 107, 1359).

7. 1-Propionyl-cyclopentanon-(2), 1-[Propylon-(1¹)]-cyclopentanon-(2) $H_2C \cdot CO$ $H_3C \cdot CO \cdot C_3H_5$ bezw. desmotrope Formen (S. 563). Gibt mit Eisenchlorid eine violette Färbung (Blaise, Koehler, Bl. [4] 7, 715). Gibt mit Hydrazinhydrat und Wasser ein Pyrazolderivat $C_3H_{12}N_3$ (Syst. No. 3469). — $Cu(C_3H_{11}O_3)_2$. Graue Blättchen (aus Alkohol). Löst sich mit grüner Farbe in heißem Alkohol. — $Mg(C_3H_{11}O_3)_2$. Nadeln mit 2 Mol H_2O (aus Alkohol). F: 113—114° (Zers.). Leicht löslich in heißem Alkohol.

Disemicarbason $C_{10}H_{18}O_2N_6=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot N:C_5H_7\cdot C(C_2H_5):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus 1-Propionyl-cyclopentanon-(2) und Semicarbazidhydrochlorid in Natriumacetat-Lösung unter Kühlung (Blaise, Koehler, Bl. [4] 7, 716). — Krystallpulver (aus Alkohol). F: 236° (Maquennescher Block). Löslich in siedendem Alkohol.

8. 1.1.2 - Trimethyl - cyclopentandton - (3.4) $C_8H_{12}O_2 = OC - CH_2 C(CH_2)_2$ bezw. desmotrope Formen. B. Durch Erhitzen von 1.1.5 (oder 1.2.2)-Trimethyl-cyclopentandion-(3.4 bezw. 4.5)-carbonsäure-(2 bezw. 1) auf 160° (Blanc, Thorpe, Soc. 99, 2011; Bl. [4] 9, 1068). — Nadeln (aus sehr verd. Alkohol). F: 83°. Sublimiert bei 70°. Schwer löslich in Wasser. Gibt mit Eisenchlorid eine violette Färbung. Liefert ein in konz. Kalilauge schwer lösliches Kaliumsalz. — Das Bis-phenylhydrazon schmilzt bei 162°.

Dioxim $C_8H_{14}O_2N_2 = (CH_3)_2C_5H_3(:N\cdot OH)_2$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 172° (Zers.) (Blanc, Thorpe, Soc. 99, 2012; Bl. [4] 9, 1070).

- 9. 1.3-Diāthyl-cyclobutandion-(2.4) $C_8H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot HC < {}^{CO}_{CO} > CH \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$
- 10. 1.1.3.3 Tetramethyl cyclobutandion (2.4) C₈H₁₈O₈ = (CH₃)₂CCCO C(CH₂)₂(S. 563) ¹). Beim Überleiten der verdünnten Dämpfe über eine glühende Platinspirale entsteht Dimethylketen (STAUDINGER, KLEVER, B. 44, 2215). Liefert beim Erhitzen mit Wasser auf ca. 160—180° oder beim Kochen mit verd. Natronlauge Isobutyron (ST., B. 44, 529). Die beim Erhitzen mit konz. Ammoniak entstehende Verbindung vom Schmelzpunkt 108° ist das Monoimid (Wederind, Miller, B. 43, 835). Beim Erhitzen mit Anilin und Äther auf 150° entsteht neben Isobuttersäure-anilid eine bei 95—96° schmelzende Verbindung (ST., B. 44, 529).

Monoimid des 1.1.8.3 - Tetramethyl - cyclobutandions - (2.4) C₈H₁₈ON = (CH₈)₂C C(: NH) C(CH₂)₂. B. Durch Erhitzen von 1.1.3.3 - Tetramethyl - cyclobutandion - (2.4) mit 20°/₀ igem Ammoniak im Rohr auf 80—130° (Wederind, Miller, B. 43, 835; vgl. Wed., Weder, B. 39, 1640). — Nadeln (aus Benzol). F: 108,5°. Ist sublimierbar. Löslich in Äther, Alkohol, Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, schwer löslich in Ligroin und Wasser. Ziemlich leicht löslich in Mineralsäuren. — Ist beständig gegen siedendes Wasser. Beim Erhitzen mit Mineralsäuren erfolgt Spaltung in die Ausgangsmaterialien. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 162°.

6. Dioxo-Verbindungen $C_9H_{14}O_2$.

- 1. 1 Propionyl cyclohexanon (2), $1 [Propylon (1^1)] cyclohexanon (2)$ $C_0H_{14}O_3 = H_0C < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CO \cdot C_2H_5$ bezw. desmotrope Formen (S. 564). Gibt mit Semicarbazidhydrochlorid in Gegenwart von Natriumacetat 3-Äthyl-1 (oder 2)-carbaminyl-4.5.6.7-tetrahydro-indazol (Blaise, Koehler, Bl. [4] 7, 720). $Cu(C_0H_{13}O_3)_2$. Grünlichgraue Krystalle mit 1 Mol H_2O (aus Alkohol). Löslich in heißem Alkohol mit dunkelgrüner Farbe.
- 2. 1-Isopropyl-cyclohexandion-(3.5) bezw. 1-Isopropyl-cyclohexen-(3)-ol-(3)-on-(5) C₂H₁₄O₂ = H₂C<0.CH₂CH·CH(CH₂)₂ bezw.

HC CO CH₂ CH₂ CH·CH(CH₂)₂, Isopropyldihydroresorcin (S. 564). B. (Aus 2-Iso-

¹⁾ Vgl. S. 309 Anm. 1.

propyl-cyclohexandion-(4.6)-carbonsāure-(1)-āthylester (Crossley, Soc. 81, 678)] oder direkt durch Umsetzen von Malonester, Isobutylidenaceton und Natriumāthylat in Alkohol und Kochen der Reaktionaflüssigkeit erst mit Kalilauge, dann mit Schwefelsäure (Cr., Pratt, Soc. 107, 173). — Isopropyldihydroresorein gibt bei der Reduktion mit Natrium und siedendem Alkohol 1-Isopropyl-cyclohexandi-(3) und 1-Isopropyl-cyclohexandi-(3.5) (Cr., Renour, Soc. 107, 607). Gibt beim Erhitzen mit Phosphortrichlorid in Chloroform 3-Chlor-1-isopropyl-cyclohexen-(3)-on-(5) (Cr., Pr.). Beim Erhitzen mit Anilin und Benzol entsteht das Monoanil (Syst. No. 1604) (Cr., Pr.).

3. 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexanon-(3), 1-Methyl-4-athylon-cyclohexanon-(3) $C_9H_{14}O_8 = CH_3 \cdot HC < CH_3 \cdot CO > CH \cdot CO \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Formen (8. 564). Kp₁₈: 110° (Borson, A. 377, 90). — Gibt mit NaHSO₃ eine krystallisierte Additionsverbindung (Leser, A. ch. [8] 26, 235). Bei langem Schütteln mit überschüssigem konzentriertem Ammoniak entsteht eine Verbindung $C_9H_{15}ON$ (s. u.) (L.). Umsetzungen mit Anilin und mit m-Amino-phenol: B.

Verbindung C₂H₁₅ON. B. Durch Schütteln von 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexanon-(3) mit überschüssigem konzentriertem Ammoniak (LESER, A. ch. [8] 26, 236). — Krystalle (aus Wasser). F: 102°. — Bleibt beim Kochen mit verd. Natronlauge unverändert.

- 4. 1.1.2 Trimethyl cyclohexandion (3.5), Trimethyldihydroresorcin $C_9H_{14}O_2 = H_2C \stackrel{CO \cdot CH(CH_3)}{CO} C(CH_2)_2$ bezw. desmotrope Formen (8. 565). Nadeln (aus Wasser). F: 99.5—100° (Crossley, Renour, Soc. 99, 1105), 99—100° (Uspenski, 26. 47, 743; C. 1916 I, 1026). Leicht löslich in kaltem Chloroform, Alkohol und Aceton, löslich in Äther und Benzol (U.). Die gesättigte wäßr. Lösung reagiert sauer (U.). Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol erhält man 1.1.2-Trimethyl-cyclohexandiol-(3.5) (Cr., R., Soc. 107, 607; U.) und 1.1.2-Trimethyl-cyclohexanol-(3) (Cr., R., Soc. 107, 607). Gibt bei der Einw. von Phosphortrichlorid ein Gemisch von 5-Chlor-1.1.2-trimethyl-cyclohexen-(4)-on-(3) und 3-Chlor-1.1.2-trimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) sowie Trimethyldihydroresorcinanhydrid (Syst. No. 740) (Cr., R., Soc. 99, 1106). Gibt beim Erhitzen mit Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat 1.1.2-Trimethyl-4-acetyl-cyclohexandion-(3.5) (Cr., R., Soc. 101, 1536). Beim Erhitzen mit Anilin und Benzol entsteht ein Monoanil (Syst. No. 1604) (Cr., R.).
- 5. 1.1.3-Trimethyl-cyclohexandion-(4.5), Trimethyldihydrobrenzcatechin $C_0H_{14}O_5=OC<\frac{CH(CH_2)\cdot CH_2}{CO}$. Be bezw. desmotrope Formen (8. 565). B. Durch Schütteln von x.x-Dibrom-1.1.3-trimethyl-cyclohexanon-(5) mit verd. Kalilauge (Wallach, A. 414, 329). Krystalle (aus sehr verd. Methanol). F: 89—90°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Die wäßr. Lösung wirkt stark reduzierend. Gibt mit Kalilauge bei 140° 1.1.4-Trimethyl-cyclopentanol-(3)-carbonsäure-(3). Reagiert nicht mit Semicarbazid.
- 6. 1 Methyl 1 propionyl cyclopentanon (2) $C_9H_{14}O_9 = H_2C-CO$ $H_2C\cdot CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus der Natriumverbindung von 1-Propionyl-cyclopentanon-(2) und Methyljodid (Blass, Korhlub, Bl. [4] 7, 717). Kp₁₃: 94—96°. Gibt mit Risenchlorid keine Färbung. Durch Einw. von Kalilauge entsteht 5-Propionyl-n-capronsäure.
- 7. 1.1.2.2 Tetramethyl cyclopentandion (3.4) $C_2H_{14}O_2 = \frac{(CH_2)_2C \cdot CO}{(CH_2)_2C \cdot CH_2}CO$. Vgl. 2.2.3.3-Tetramethyl-bicyclo-[0.1.2]-pentanol-(1)-on-(5), Syst. No. 740.
- 5.5 Dibrom 1.1.2.2 tetramethyl cyclopentandion (8.4) $C_0H_{12}O_2Br_2 = (CH_3)_2C CO$ (CH₃)₂C · CBr₂ (CH₃)₂C · CBr₃ (Syst. No. 740) und 1 Mol Brom in Eisessig (Francis, Willson, Soc. 103, 2245). Orangefarbene Krystalle (aus Alkohol). F: 182°. Unlöslich in Wasser. Wird durch Einw. von konz. Schwefelsäure, von Zinkstaub und Eisessig, teilweise auch durch Kochen mit Wasser, Alkohol oder Aceton in das Ausgangsmaterial zurückverwandelt. Liefert beim Kochen mit Natriumacetat in Alkohol das Diacetat des 1.1.2.2 · Tetramethyl · cyclopentandiol · (5.5) dions · (3.4) (Syst. No. 694). Bei der Einw. von Alkalien erhält man eine bromfreie Verbindung vom Schmelzpunkt 68°. Gibt mit Diazomethan in Äther eine Verbindung C₁₀H₁₄O₂Br₂ (8. 317).

¹) Zur Konstitution vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerkes [1. I. 1920] INGOLD, SHOPPEE, Soc. 1928, 383.

Verbindung $C_{10}H_{14}O_2Br_2$. B. Aus 5.5-Dibrom-1.1.2.2-tetramethyl-cyclopentandion-(3.4) und Diazomethan in Äther (Francis, Willson, Soc. 108, 2246). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 190°.

8. 1.1 - Dimethyl - 2.5 - diformyl - cyclopentan C₉H₁₆O₂ = H₂C·CH(CHO) C(CH₂)₂. B. Durch Oxydation von Apobornylen mit Ozon in Eisessig (Komppa, Hintikka, A. 887, 315; K., Roschier, A. 429, 185; R., Ann. Acad. Sci. fenn. [A] 10, No. 1, S. 7; C. 1919 I, 728). — Wurde nicht rein erhalten. — Kp₁₆: ca. 115—125° (K., H.). — Ist sehr unbeständig. Reduziert Feminosche Lösung und ammoniakalische Silberlösung. Gibt beim Schütteln mit Kaliumcarbonat-Lösung Apocamphersäure.

7. Dioxo-Verbindungen C₁₀H₁₆O₂.

- 1. 1.1.4 Trimethyl cyclohoptandion (2.3) $C_{10}H_{1e}O_{2} = CH_{2} \cdot HC \cdot CO \cdot CO$ $H_{1}C \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2}$
- 2-Monoxim, 2-Nitroso-1.1.4-trimethyl-cyclohepten-(2)-ol-(3), Nitrosotetrahydroeucarvon $C_{10}H_{17}O_{2}N=(CH_{2})_{2}C_{7}H_{7}O:N\cdot OH$ bezw. $(CH_{2})_{2}C_{7}H_{2}O\cdot NO.$ B. Aus Tetrahydroeucarvon, Amylnitrit und konz. Salzsäure (Wallach, A. 403, 89). Krystalle (aus verd. Aceton). F: 104—105° (Zers.). Sehr wenig löslich in Alkohol.
- 2. a.y-Dioxo-a-cyclohexyl-butan, Hexahydrobenzoyl-aceton $C_{10}H_{16}O_3=H_2CCH_3\cdot CH_3\cdot C$
- 3. 1 Methyl 3 isopropyl cyclohexandion (5.6) $C_{10}H_{10}O_2 = CO CH_{10}CH_2 CH \cdot CH(CH_2)_2$ bezw. desmotrope Formen 1). B. Beim Schütteln von flüssigem x.x-Dibrom-1-methyl-3-isopropyl-cyclohexanon-(5) mit Kalilauge (Wallach, A. 414, 360). Krystalle (aus Methanol). F: 47—48°. Gibt mit Eisenchlorid eine intensive Färbung. Zerfließt im Exsiccator zu einem gelben Öl. Beim Erhitzen mit 33°/ciger Kalilauge auf 140° erhält man eine (nicht rein dargestellte) Säure $C_{10}H_{10}O_2$, die beim Destillieren mit Schwefelsäure und Bleidioxyd 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentanon-(5) liefert.
- 4. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexandion-(2.3), p-Menthandion-(2.3) $C_{10}H_{10}O_3=CH_3\cdot HC < CH_3\cdot CH_3\cdot CH \cdot CH(CH_3)_3$ bezw. desmotrope Formen.

¹⁾ So formuliert auf Grund einer Privat-Mitteilung von WALLACH.

Erhitzen mit Kalilauge in 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentanol-(2)-carbonsaure-(2) über (C.; W., A. 414, 342). Gibt ein bei 113—114° schmelzendes Phenylurethan (W., A. 487, 158).

- b) Niedrigerschmelzendes p.Menthen-(1)-ol-(2)-on-(3)(?), niedrigerschmelzendes Diosphenol $C_{10}H_{16}O_{2} = CH_{2} \cdot C \cdot CH_{2} CH_{3} \cdot CH \cdot CH(CH_{2})_{3}(?)$. Ist nach Wallach (A. 414, 346) ein Stereoisomeres des bei 83° schmelzendes Diosphenols. B. Neben dem bei 83° schmelzenden Isomeren durch Einw. von Kalilauge auf akt. 2.4-Dibrom-p-menthanon-(3) (W., A. 414, 337) oder auf linksdrehendes oder inakt. 1.3-Dibrom-p-menthanon-(2) (W., A. 414, 355). Stark riechende Prismen (aus Methanol). F: 36—38° (W., A. 414, 340). Ist sehr leicht flüchtig. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln und in Natronlauge. Wäßr. Lösungen geben mit Eisenchlorid eine schwarzviolette Färbung. Wandelt sich beim Aufbewahren in festem Zustande oder in alkal. Lösung in die höherschmelzende Form um. Reduziert Fehllingsche Lösung und ammoniakalische Silbersalz-Lösungen. Gibt beim Bromieren und beim Erhitzen mit Kalilauge die gleichen Produkte wie das bei 83° schmelzende Isomere.
- c) p-Menthen-(3)-ol-(3)-on-(2)(?), öliges Diosphenol $C_{10}H_{16}O_{2} = CH_{3} \cdot HC \cdot CH_{2} \cdot C\cdot CH_{3} \cdot C\cdot C\cdot CH_{3} \cdot C\cdot$

bei 165—166° schmelzende Verbindung.

Verbindung C₁₀H₁₅O₂Br(?). B. Aus Diosphenol vom Schmelzpunkt 83° und 2 Mol Brom in Eisessig bei 60° (Wallach, A. 418, 42). — Gelbliche Kryställchen (aus Chloroform oder in Alkohol). F: 100—101° (Zers.). Ist nicht flüchtig mit Wasserdampf. Sehr wenig löslich in organischen Lösungsmitteln; unlöslich in Alkalien. — Liefert bei längerer Einw. von Brom in Eisessig ein alkaliunlösliches Produkt vom Schmelzpunkt 162°.

Monoxim $C_{10}H_{17}O_9N = (CH_3)(C_3H_7)C_4H_6O(:N\cdot OH)$ (S. 566). B. Aus Diosphenol vom Schmelzpunkt 83° und 1 Mol Hydroxylaminhydrochlorid in überschüssiger Kalilauge bei gewöhnlicher Temperatur (Wallach, A. 437, 171). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 124°. Löst sich mit gelber Farbe in Alkalien.

Dioxim $C_{10}H_{18}O_2N_3=(CH_3)(C_3H_7)C_6H_6(:N\cdot OH)_2$. B. Durch Erwärmen des höherschmelzenden oder öligen Diosphenols mit Hydroxylaminhydrochlorid in überschüssiger Kalilauge auf dem Wasserbad (Wallach, A. 437, 172). — Krystalle (aus verd. Methanol). F: 197°. Die Lösung in Alkalien ist farblos. — Die Lösungen geben mit Nickelsalzen sehr schwer lösliche orangefarbene Fällungen.

Monosemicarbason (?) $C_{11}H_{19}O_2N_3 = (CH_2)(C_3H_7)C_6H_6O: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2(?)$. Warzen. F: 219—220° (Zers.) (Cusmano, R. A. L. [5] 22 II, 571). Färbt sich am Licht gelb.

x-Brom-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexandion-(2.3), Monobrom-buccocampher $C_{10}H_{16}O_2Br$. Zur Konstitution vgl. Wallach, A. 418, 41. — B. Aus höherschmelzendem oder niedrigerschmelzendem Diosphenol oder einem Gemisch beider und 1 Mol Brom in Eisessig oder Chloroform (W., A. 418, 38; vgl. W., A. 414, 341; Cusmano, R. A. L. [5] 22 II, 572). — Krystalle (aus Methanol), Tafeln (aus Petroläther). F: 85° (C.), 77—78° (W.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (W.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther. (C.). — Färbt sich an der Luft braun (W.). Zersetzt sich beim Aufbewahren unter Verflüssigung (C.). Liefert beim Erhitzen auf ca. 130° 3-Methyl-6-isopropyl-brenzcatechin, bei kurzem Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat dessen (nicht isoliertes) Diacetylderivat (C., R. A. L. [5] 28 II, 33; vgl. C., R. A. L. [5] 22 II, 573). Gibt bei weiterer Einw. von Brom Dibrom-bucco campher (W.). Geht bei der Einw. von verd. Kalilauge in ein Oxythymochinon über (C., R. A. L. [5] 22 II, 572); in Abwesenheit von Luft findet die Reaktion nicht statt (W.).

x.x-Dibrom-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexandion-(2.3), Dibrom-buccocampher $C_{10}H_{14}O_2Br_2$ (S. 566). Zur Konstitution vgl. Wallach, A. 418, 47. — B. Aus dem höherschmelzenden oder niedrigerschmelzenden Diosphenol oder einem Gemisch beider und überschüssigem Brom in Äther oder durch Bromieren von Monobrom-buccocampher (W., A. 418, 44). — Gelbe Krystalle (aus Methanol). F: 44—45°. — Liefert beim Kochen mit Ankstaub und Eisessig Diosphenol zurück. Beim Erwärmen mit Pyridin entsteht ein Öl (Kp₁₁: 30—40°), das bei der Oxydation durch Luft in alkal. Lösung ein Oxythymochinon liefert. Bei vorsichtiger Umsetzung mit verd. Kalilauge erhält man eine Säure $C_{10}H_{16}O_5$ (s. u.), bei energischer Einw. von Kalilauge entsteht Pulegenon.

Säure C₁₀H₁₈O₅. B. Durch allmähliches Auflösen von Dibrom-buccocampher in kalter verdünnter Kalilauge und Ansäuern der Lösung (Wallach, A. 418, 47). — Prismen mit

1 Mol H₂O (aus Wasser). F: 88—89°. — Die alkal. Lösung gibt mit Jod die Jodoformreaktion. Gibt bei der trocknen Destillation oder beim Erwärmen mit Schwefelsäure oder Alkalien Pulegenon. — AgC₁₀H₁₇O₅. Leicht löslich in Wasser; lichtempfindlich.

- 5. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexandion-(2.6 oder 3.5), p-Menthandion-(2.6 oder 3.5) $C_{10}H_{16}O_3 = CH_3 \cdot HC < \frac{CO \cdot CH_3}{CO \cdot CH_3} \cdot CH \cdot CH(CH_3)_2$ oder
- CH₂·HC $\stackrel{\cdot}{\text{CH}_2}$ ·CO $\stackrel{\cdot}{\text{CH}_1}$ ·CO $\stackrel{\cdot}{\text{CH}_1}$ ·CH(CH₂)₂. B. Durch Reduktion von 3.6-Dioxy-thymochinon 1) mit Natriumamalgam in verd. Natronlauge bei 100° (FICHTER, JETZER, LEEPIN, A. 395, 25). Blättchen (aus Wasser). Erweicht bei 145°. F: 170°. Zersetzt sich im Exsiccator.
- 6. 1.1-Dimethyl-2-acetyl-cyclohexanon-(3), 1.1-Dimethyl-2-āthylon-cyclohexanon-(3) $C_{10}H_{16}O_3 = H_3C < \frac{CO \cdot CH(CO \cdot CH_3)}{CH_3} < C(CH_3)$, bezw. desmotrope Formen (S. 567). Darst. Man trägt 300 g 2-Methyl-nonen-(2)-dion-(6.8) allmählich in 900 g konz. Schwefelsäure ein, wobei man die Temperatur möglichst nicht über 0° steigen läßt, und gießt die Reaktionsflüssigkeit in 4—5 l Eiswasser; Ausbeute 170 g (Leser, A. ch. [8] 26, 243). Nach Schimmel riechende Flüssigkeit. Kp₁₈: 110—111°. Löslich in verd. Alkalien.
- 7. 1.1-Dimethyl-4-acetyl-cyclohexanon-(3), 1.1-Dimethyl-4-āthylon-cyclohexanon-(3) $C_{10}H_{16}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CCH_3 \cdot$

Dioxim $C_{10}H_{18}O_2N_2 = (CH_2)_2C_2H_7(:N\cdot OH)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$. F: 129—130° (Leser, A. ch. [8] 26, 255).

- 8. 1.4-Dimethyl-1-acetyl-cyclohexanon-(2), 1.4-Dimethyl-1-athylon-cyclohexanon-(2) $C_{10}H_{14}O_3 = CH_3 \cdot HC < \begin{array}{c} CH_3 \cdot CO \\ CH_3 \cdot CH_3 \end{array} > C < \begin{array}{c} CO \cdot CH_3 \\ CH_3 \end{array}$ (S. 567). Kp: 246° bis 247° (LESER, A. ch. [8] 26, 239). Unlöslich in Alkalien. Reagiert nicht mit Methylmagnesiumjodid.
- 9. 1.1.4.4 Tetramethyl-cyclohexandion (2.5) oder 1.2.4.5 Tetramethyl-cyclohexandion (3.6) $C_{10}H_{16}O_3 = (CH_3)_2C < \frac{CO \cdot CH_3}{CH_3 \cdot CO} > C(CH_3)_2$ oder
- CH₃·HC CO·CH(CH₃)·CO CH·CH₃. B. Neben anderen Produkten aus p-Xylochinon und Methylmagnesiumjodid (Bamberger, Blancey, A. 384, 305). Prismen (aus Gasolin oder Wasser). Riecht borneol- und pfefferminzartig. F: 110—111°. Ist sehr leicht mit Wasserdampf flüchtig. Schwer löslich in Alkohol in der Kälte. Schwer löslich in Alkalien. Wird bei Berührung mit Alkalien hellgelb und fluoresciert schließlich schwach gelbgrün. Entfärbt sodaalkalische Permanganat-Lösung sofort.

Disemicarbason $C_{12}H_{22}O_2N_6 = (CH_3)_4C_6H_4(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)_2$. B. Aus Tetramethylcyclohexandion und Semicarbazidacetat in verd. Alkohol (Bamberger, Blangey, A. 384, 306). — Nadeln (aus Essigsäure). F: 330° (Zers.). Leicht löslich in heißem Eisessig, sehr wenig in anderen organischen Lösungsmitteln und in Wasser.

10. 1-Methyl-1-isobutyryl-cyclopentanon-(3) (?), ,,0 xyfenchon" $C_{10}H_{10}O_{3}=H_{1}C\cdot CH_{2}$ CO·CH(CH₂)₂ (vyl. 8. 99) ²). B. Durch Reduktion von tert.-Nitro-d-fenchon (?) (S. 76) mit Zinn und Salzsäure (Konowalow, Ж. 35, 958; C. 1904 I, 282; Nametkin, Chochr-Jakowa, Ж. 47, 1611; J. pr. [2] 108, 36). — Kp₁₁: 126,5—127°. D₁°: 1,0028. n_{11} °: 1,4641. [a]_D: —46,59° (in Alkohol; p = 10,5). — Färbt sich langsam dunkel.

Dioxim $C_{10}H_{18}O_1N_3 = CH_3 \cdot C_3H_6(:N\cdot OH)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH(CH_3)_2$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 123—124 (Nametrin, Chochejarowa, Ж. 47, 1613; J. pr. [2] 108, 37). Leicht löslich in Methanol.

Disemicarbason $C_{12}H_{24}O_2N_6 = CH_3 \cdot C_5H_6(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH(CH_2)_2$. Krystalle (aus siedendem Alkohol). Zersetzt sich bei 220° (NAMETKIN, CHOCHRJAKOWA, 24. 47, 1613; J. pr. [2] 108, 37). Sehr wenig löslich in Methanol.

²⁾ Bezifferung des Thymochinons s. S. 358.

^{*)} Konstitution such NAMETKIN, CHOCHEJAKOWA (M. 54, 165; J. pr. [2] 108, 31).

B. Aus der Natriumverbindung des 1-Propionyl-cyclopentanons-(2) und Athyljodid (Blaise, Koehler, Bl. [4] 7, 718). — Kp1: 107—108°. Gibt mit Eisenchlorid keine Färbung. — Gibt mit kalter verdünnter Kalilauge 5-Propionyl-önanthsäure.

12. 1.1-Dimethyl-2-formyl-4-acetyl-cyclopentan (?) C₁₀H₁₆O₂ (s. nebenstehende Formel). B. Durch Ozonisierung von γ-Fenchen (Roschier, C. 1919 I, 729; Komppa, R., C. 1918 I, 622; A. 470, 147). — Wurde nicht rein erhalten. Gelbliches Ol von charakteristischem Aldehydgeruch. Kp₁₀: 118—120⁴. D⁴⁰₂: 1,02. n⁴⁰₂: 1,47. — Verändert sich rasch beim Aufbewahren an der Luft.

Disemicarbason $C_{12}H_{22}O_2N_6 = C_{10}H_{16}(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_9)_1$. B. Aus 1.1-Dimethyl-2-formyl-4-acetyl-cyclopentan(?) und Semicarbazidhydrochlorid in Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol (Roschuer, C. 1919 I, 729; Komppa, R., A. 470, 148). — Körnchen (aus Alkohol). F: 219° (Zers.). Sehr wenig löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

13. Pinonaldehyd C₁₀H₁₆O₂ = CH₃·CO·HC C(CH₂)₂·CH·CH₂·CHO. B. Beim Erhitzen des Ozonids aus schwach rechtsdrehendem Pinen in Eisessig-Lösung auf 90° (HARRIES, v. Splawa-Neyman, B. 42, 879; C. 1916 II, 994; H., Untersuchungen über das Ozon [Berlin 1916], S. 460). — Gelbliches Öl. Kp₁₂: 119—124°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. D₄¹⁵: 1,022. n₂¹⁶: 1,465; n₂¹⁶: 1,469. [a]₂¹⁶: +15° (unverdünnt). — Reduziert Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silberlösung schon in der Kälte. Beim Aufbewahren an der Luft und bei der Oxydation mit Permanganat entsteht eine ölige rechtsdrehende Pinonsäure.

Disemicarbason $C_{12}H_{22}O_2N_6 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot N : C(CH_2) \cdot C_6H_{10} \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Kugelförmige Aggregate (aus 50% oigem Alkohol). F: 214—215%, in einem Falle 220% (HARRIES, V. SPLAWA-NEYMAN bei HARRIES, Untersuchungen über das Ozon [Berlin 1916], S. 462; vgl. H., v. SP.-N., B. 42, 880).

8. Dioxo-Verbindungen $C_{11}H_{18}O_2$.

- 1. 1-Methyl-4-isopropyl-2-formyl-cyclohexanon-(3), 2-Formyl-menthon bezw. 1-Methyl-4-isopropyl-2-oxymethylen-cyclohexanon-(3), 2-Oxymethylen-menthon $C_{11}H_{18}O_3=CH_3\cdot HC < CH(CH_0)\cdot CO < CH_1 CH_1 \cdot CH(CH_2)_3$ bezw.
- CH₃·HC $\stackrel{\text{C}(:\text{CH} \cdot \text{OH}) \cdot \text{CO}}{\text{CH}_3}$ CH·CH(CH₂)₃ (S. 568). Kp₁₈: 125,8—126° (v. Auwers, A. 415, 217). D¹⁵: 1,0010 (v. Au.). n_{α}^{13} : 1,4956; n_{β}^{13} : 1,500; n_{β}^{13} : 1,5127; n_{γ}^{13} : 1,5250 (v. Au.). Liefert bei der Hydrierung mit Wasserstoff und kolloidalem Palladium 2-Methyl-menthon von unbekanntem optischem Verhalten (Körz, Schaeffer, B. 45, 1954; J. pr. [2] 88, 624). Kondensiert sich mit Cyanacetamid zu 2-Oxy-5-methyl-8-isopropyl-3-cyan-5.6.7.8-tetrahydro-chinolin (Syst. No. 3336) (Sen-Gupta, Soc. 107, 1362).
- 2. 4 Methyl 1 âthyl 1 acetyl cyclohexanon (2) $C_{11}H_{18}O_{2} = CH_{3} \cdot HC < CH_{2} \cdot CO > C < C_{2}H_{5}$. B. Aus 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexanon-(3) bei sufeinanderfolgender Einw. von Kaliumäthylat und Äthyljodid (Leser, A. ch. [8] 26, 241). Kp: 255—260°. Reagiert nicht mit Methylmagnesiumjodid.
- 3. 1.1.2 Trimethyl 2 acetyl cyclohexanon (3) $C_{11}H_{18}O_3 = H_2C < CH_2 \cdot C(CH_3)_2 > C < CO \cdot CH_3$. B. Aus der Kaliumverbindung des 1.1-Dimethyl-2-acetyl-cyclohexanons-(3) und Methyljadid (Leser, A. ch. [8] 26, 254). Kp_{14} : 121—122°.
- 4. 1.1.4 Trimethyl 4 acetyl cyclohexanon (3) $C_{11}H_{12}O_3 = (CH_3)_2C < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO > C < CH_3 \cdot B$. Aus der Kaliumverbindung des 1.1-Dimethyl-4-acetyl-cyclohexanons-(3) und Methyljodid (LESER, A. ch. [8] 26, 257). F: 43°. Kp₃₀: 122—124°; Kp₇₄: 229—230°.

Monoxim $C_{11}H_{19}O_2N = C_{11}H_{18}O:N\cdot OH$. Prismen. F: 159° (LESER, A. ch. [8] 26, 259).

9. Diexo-Verbindungen $C_{12}H_{20}O_2$.

1. 4-Methyl-1-isopropyl-1-acetyl-cyclohexanon-(2), 4-Acetyl-menthon $C_{12}H_{10}O_3=CH_2\cdot HC < CH_2\cdot CO > CCH_2\cdot CH_3 > CCH_2\cdot CO \cdot CH_3$ (8. 569). Schwach minzenartig riechende

Syst. No. 667—668] 2-FORMYL-MENTHON, CYCLOPENTEN-(1)-DION-(3.4) usw. 321

Flüssigkeit. D¹³: 0,967 (Leser, A. ch. [8] 26, 241). — Liefert beim Kochen mit verd. Kalilauge eine geringe Menge rechtsdrehendes p-Menthanon-(3) (S. 37).

- 2. 1.1.3.3-Tetraāthyl-cyclobutandion-(2.4) $C_{12}H_{20}O_2 = (C_2H_5)_2C < {}^{CO}_{CO} > C(C_2H_5)_2$. Zur Konstitution vgl. S. 309, Anm. B. Durch tagelanges Erhitzen von Diāthylketen auf 100° (STAUDINGER, MAIER, A. 401, 297). Campherāhnlich riechende Krystalle. F: 23—24° (ST., M.). Kp_{15} : 95—97° (ST., M.); Kp_{25} : 115—117°; Kp: 230° (v. Auwers, B. 51, 1128). $D_1^{16.56}$: 0,9463; $D_1^{17.76}$: 0,9456 (v. Au.). $D_{\alpha}^{16.56}$: 1,4499; $D_{\alpha}^{16.56}$: 1,452; $D_{\beta}^{16.56}$: 1,4584; $D_{\gamma}^{16.56}$: 1,4633 (v. Au.). Gibt beim Erhitzen mit Natronlauge auf 150° $\alpha.\alpha.\alpha'.\alpha'$ -Tetraāthyl-aceton und eine geringe Menge Diāthylessigsäure (ST., M.).
- 3. Diketon $C_{19}H_{20}O_{2}$ von unbekannter Konstitution aus Caryophyllen. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Caryophyllenozonid mit Eisessig auf 95—110° (SEMMLER, MAYER, B. 44, 3674). Öl. Kp₀: 137—142° (korr.). D²⁰: 0,9598. n_{D} : 1,4622. a_{D} : +39°. Ist beständig gegen Fehlinosche Lösung; reduziert in der Hitze ammoniakalische Silberlösung. Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure oder alkal. Bromlösung a.a-Dimethyl-bernsteinsäure und Caryophyllensäure (Syst. No. 964). Gibt ein bei 219° schmelzendes Semicarbazon.

2. Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-6}O₂.

- 1. Dioxo-Verbindungen $C_5H_4O_2$.
 - 1. Cyclopenten-(1)-dion-(3.4) $C_3H_4O_3 = \frac{OC \cdot CH}{OC \cdot CH_4}CH$.
- 1 Chlor 2.5.5 tribrom cyclopenten (1) dion (3.4), "Chlorxanthogallol" $C_5O_3ClBr_3 = {\overset{OC \cdot CBr_3}{OC \cdot CBr_3}}$ CCl. Diese Konstitution kommt der im Hptw.~(Bd.~VI,~S.~1079) als Verbindung $C_{18}H_4O_5Cl_3Br_{11}$ aufgeführten Verbindung von Theurer (A. 245, 343) zu (Moore, Thomas, Am.~Soc.~39,~978). B. Durch Erwärmen von Xanthogallol mit Chlorwasserstoff enthaltendem Methanol und Behandeln des Reaktionsproduktes mit konz. Schwefelsäure (M., Tho., Am.~Soc.~39,~993). Krystalle. F: 99—101°. Liefert mit Anilin 3.3.5-Tribrom-cyclopentantrion-(1.2.4)-anil-(4) (Syst. No. 1604). Gibt mit o-Phenylendiamin die Verbindung C_6H_4 N: $C \cdot CBr_5$ CCl.

Dimethylacetal $C_7H_6O_3ClBr_3 = \frac{(CH_3 \cdot 0)_2C \cdot CBr_3}{OC \cdot CBr_3}CCl$ oder $\frac{OC \cdot CBr_3}{(CH_3 \cdot 0)_2C \cdot CBr_3}CCl$. Diese Konstitution kommt der im Hptw. (Bd. VI, S. 1078) als Verbindung $C_{84}H_{92}O_9Cl_3Br_{11}$ aufgeführten Verbindung von Theurer (A. 245, 337) zu (Moore, Thomas, Am. Soc. 39, 978). — B. Durch Einw. von Chlorwasserstoff auf Kanthogallol oder 1-Chlor-2.5.5-tribrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.4) in Methanol (M., Tho., Am. Soc. 39, 978, 995). — Krystalle (aus Methanol). F: 83—84°. — Liefert beim Erwärmen mit 10°/0 iger Natronlauge auf 50—80° das 1(oder 2)-Dimethylacetal des 3.3.5-Tribrom-cyclopentantrions-(1.2.4).

Disthylacetal $C_9H_{10}O_3ClBr_2 = \frac{(C_2H_5\cdot O)_2C\cdot CBr}{OC\cdot CBr_2}CCl$ oder $\frac{OC\cdot CBr_2}{(C_2H_5\cdot O)_2C\cdot CBr_2}CCl$. Diese Konstitution kommt der im Hptw.~(Bd.~VI,~S.~1078) als Verbindung $C_{20}H_{24}O_9Cl_2Br_{11}$ aufgeführten Verbindung von Theurer (A. 245, 338) zu (Moore, Thomas, Am. Soc. 39, 978).

1.2.5.5 - Tetrabrom - cyclopenten - (1) - dion - (3.4), "Xanthogallol" $C_8O_8Br_4 = OC \cdot CBr_8$ CBr. Die S. 570 mit dieser Formel beschriebene Verbindung ist 1.2.4.4-Tetra-OC·CBr₈ brom-cyclopenten-(1)-dion-(3.5) (Jackson, Flint, Am. 43, 135). Die Konstitution 1) des 1.2.5.5-Tetrabrom-cyclopenten-(1)-dions-(3.4) kommt der im Hptw. (Bd. VI, S. 1078) als Xanthogallol $C_{12}H_4O_8Br_{14}$ aufgeführten Verbindung von Sterhouse (A. 177, 191) und Theurre (A. 245, 336) zu (Moore, Thomas, Am. 80c. 39, 976). — Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (M., Tho., Am. 80c. 39, 989). — B. Zur Bildung aus Tribrompyrogallol und Brom in Wasser (St., A. 177, 191) vgl. M., Tho., Am. 80c. 39, 989. Man trägt 1 Tl. Pyrogallol allmählich in 10 Tle. Brom ein, gibt nach 2—3 Stdn. 30 Tle. Wasser zu und erwärmt nach völliger Auflösung 10 Minuten lang auf 70—80°

¹⁾ Zur Konstitution vgl. auch die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] veröffentlichte Arbeit von Hamtzsch, Strasser (A. 488, 203).

(Sr., A. 177, 191; vgl. M., Tho., Am. Soc. 39, 988). Durch Oxydation von 1.2.6.6-Tetrabrom-cyclohexen-(1)-trion-(3.4.5) mit heißem Bromwasser oder Salpetersaure (D: 1,42) (M., Tho., Am. Soc. 39, 989). — Orangefarbene Tafeln (aus Ligroin). F: 123° (M., Tho.). Beim Erhitzen auf 100° tritt geringe Sublimation ein (M., Tho.). — Xanthogallol liefert bei der Einw. Erhitzen auf 100° tritt geringe Sublimation ein (M., Tho.). — Xanthogallol liefert bei der Einw. von verd. Natronlauge 2.4.4-Tribrom-1.3-dioxo-butan-carbonsäure-(1) und eine Verbindung C₄H₂Br₄ (Hptw. Bd. VI, S. 1079; Ergw. Bd. VI, S. 539) (M., Tho., Am. Soc. 39, 1005). Liefert bei der Behandlung mit Sodalösung 3.3.5-Tribrom-cyclopentantrion-(1.2.4) (Xanthogallolsäure) (Sr.; M., Tho.). Gibt bei der Einw. von Chlorkalk-Lösung oder Natriumhypobromit-Lösung Oxalsäure und andere Produkte (M., Tho.). Einw. von unterbromiger Säure: M., Tho. Macht aus währ. Kaliumjodid-Lösung Jod frei (M., Tho.). Beim Aufbewahren der Lösungen in Methanol oder Alkohol tritt Zersetzung ein (M., Tho.). Bei der Einw. von Chlorwasserstoff in methylalkoholischer Lösung entstehen die Dimethylacetale von 1-Chlor-2.5.5-tribrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.4) und 1.2.5.5-Tetrabrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.4) neben 1-Chlor-2.5.5-tribrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.4) (M., Tho., Am. Soc. 39, 978, 993). Liefert mit Anilin in Eisessig 3.3.5-Tribrom-cyclopentantrion-(1.2.4)-anil-(4) (M., Tho.). Cibt mit o-Phenylendiamin in Alkohol auf dem Wasserbad die Verbindung

CeH. N:C·CBr. CBr (M., THO.).

Dimethylacetal C₇H₆O₃Br₄ = (CH₆·O)₃C·CBr OC·CBr OC·CBr CBr. Diese CH₁·O)₂C·CBr₄ CBr oder (CH₃·O)₂C·CBr₄ CBr. Diese CH₁·O)₂C·CBr₄ CBr. Diese CH₂·O)₃C·CBr₄ CBr. Diese CH₃·O)₃C·CBr₄ CBr. Diese CBr. dion-(3.4) in Methanol (Theu., A. 245, 339; M., Tho., Am. Soc. 39, 993). Neben anderen Produkten bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf 1.2.5.5-Tetrabrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.4) in Methanol (M., Tho., Am. Soc. 39, 994). — Krystalle (aus Methanol oder Essignäure). F: 113,5° (M., Tho.). Leicht löslich in Benzol (M., Tho.). — Gibt mit konz. Schwefelsäure in der Kälte 1.2.5.5-Tetrabrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.4) (M., Tho.). Liefert beim Erwärmen mit 10% iger Natronlauge auf 50—80° das 1(oder 2)-Dimethylacetal des 3.3.5-Tribromcyclopentantrions-(1.2.4) (M., Tho.).

2. Cyclopenten-(1)-dion-(3.5) $C_5H_4O_2 = \frac{OC \cdot CH}{H_2C \cdot CO}CH$. 1.2 - Dibrom - cyclopenten - (1) - dion - (8.5) $C_5H_2O_2Br_2 = \frac{OC \cdot CBr}{H_2C \cdot CO}CBr$ bezw.

HO·C·CBr HC·CO CBr. B. Durch Erhitzen von 3.4-Dibrom-2-oxo-buten-(3)-tricarbonsaure-(1.1.4)diåthylester-(1.1) mit einer bei 0° gesättigten Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig auf 100° im Rohr (Diels, Reinbeck, B. 43, 1277). Durch Einw. von SO, auf 1.2.4.4-Tetrabrem-cyclopenten-(1)-dion-(3.5) in wäßrig-alkoh. Lösung (Jackson, Flint, Am. 43, 151)¹).

— Schwach gelbe Blättchen (aus Methanol). F: 157—158° (D., R.), 151° (J., F.). Ziemlich leicht löslich in heißem Methanol und heißem Alkohol (D., R.), löslich in Chloroform, Benzol und Eisessig, schwer in Ligroin (J., F.) und Wasser (D., R.). — Die Lösungen in Methanol, Alkohol und Äther zersetzen sich bei stundenlangem Erwärmen oder beim Aufbewahren (J. F.) Liefert heim Frwärmen mit werd Schwergem Großeiner (J. F.). Gibt mit Brown. (J., F.). Liefert beim Erwärmen mit verd. Salpetersäure Oxalsäure (J., F.). Gibt mit Brom in Chloroform im zerstreuten Tageslicht (D., R.; J., F.) oder in Eisessig (J., F.) 1.2.4.4-Tetrabrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.5). Wird durch Alkali oder wäßr. Sodaldsung unter Bildung rotbrauner Lösungen zersetzt (D., R.; J., F.). Gibt mit Anilin in Äther 3-Brom-cyclopentantrion-(1.2.4)-anil-(2) (J., F.). Liefert beim Erwärmen mit Phenylhydrazin in Benzol eine braune, amorphe Verbindung C₂₃H₂₃ON₄(?), die unterhalb 300° nicht schmilzt (J., F.).

1.2.4.4-Tetrabrom-cyclopenten-(1)-dion-(8.5) C₅O₂Br₄ = OC·CBr CBr (8.572). se Konstitution kommt der 8.570 als Tatrabram and the communication kommunication kommunicati Diese Konstitution kommt der 8. 570 als Tetrabrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.4) beschriebenen Verbindung zu (Jackson, Flint, Am. 43, 135). — B. Aus 1.2-Dibrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.5) und Brom in Chloroform im zerstreuten Tageslicht (Dreis, Reinerck, B. 48, 1278; Jackson,

¹⁾ JACKSON, FLINT (Am. 48, 140) schen das von ihnen erhaltene Produkt als 1.4-Dibromcyclopenten-(1)-dion-(8.5) an, ohne jedoch die Konstitution zu beweisen. Das Produkt ist nicht mit dem bekannten 1.4-Dibrom-cyclopenten (1) dion (8.5) (Hptw., Bd. VII, S. 571) identisch; Schmelspunkt und andere Eigenschaften sprechen viel mehr für die Konstitution des 1.2-Dibromcyclopenten-(1)-dions-(3.5).

FLINT, Am. 43, 153) oder in Eisessig (J., F.). Aus Tetrabrombrenzcatechin oder Tetrabromochinon beim Erwärmen mit rauchender Salpetersäure und Brom (J., F., Am. 43, 142). — F:143—144° (D., R.), 142° (J., F.). Unlöslich in kaltem Wasser (J., F.). — Wird durch siedendes Wasser und durch wäßr. Natriumacetat-Lösung zersetzt (J., F.). Liefert bei der Einw. von SO₃ in wäßrig-alkoholischer Lösung 1.2-Dibrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.5)¹) (J., F.). Bei der Einw. von wäßr. Sodalösung oder methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung entstehen geringe Mengen Dibrommaleinsäure (J., F.). Beim Aufbewahren der methylalkoholischen Lösung entsteht 1.2.4-Tribrom-4-methoxy-cyclopenten-(1)-dion-(3.5) (Syst. No. 695) (J., F.). Reagiert analog in äthylalkoholischer Lösung (J., F.). Liefert mit Anilin je nach den Bedingungen 3.3.5-Tribrom-cyclopentantrion-(1.2.4)-anil-(1) oder eine dunkelrote, amorphe Verbindung C₁₇H₁₃O₂N₂, die unterhalb 300° nicht schmilzt (J., F.).

2. Dioxo-Verbindungen $C_6H_6O_2$.

- 1. Cyclohexen (1) dion (3.5) $C_6H_6O_2 = HC < CH_2 \cdot CO > CH_2$ ist desmotrop mit 1.3-Dioxy-benzol, Resorcin.
- **3.4.6.6-Pentachlor-cyclohexen-(1)-dion-(3.5), "Pentachlorresorcin"** $C_6HO_1Cl_5 = HC < \frac{CCl \cdot CO}{CCl_3 \cdot CO} > CCl_1$ (S. 572). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 11, 161.
- 2.4.4.6.6-Pentabrom-cyclohexen-(1)-dion-(3.5), "Pentabromresorcin" $C_6HO_2Br_5 = HC < CBr \cdot CO > CBr_2$ (8. 573). Ebullioskopisches Verhalten in Benzol: BECKMANN, Ph. Ch. 78, 738.

3. Dioxo-Verbindungen C,H,O,.

- 1. 1-Methyl-cyclohexen-(1)-dion-(3.5) C₇H₈O₂ = H₂C< CO · CH₂ · C· CH₂ ist desmotrop mit 3.5-Dioxy-1-methyl-benzol, Orein.
- 2.4.4.6.6 Pentachlor 1 methyl cyclohexen (1) dion (8.5), "Pentachlororcin" $C_7H_8O_2Cl_6 = Cl_2C < CO \cdot CCl_2 > C \cdot CH_8$ (S. 576). B. Bei der Einw. von Chlor auf Orcindisulfonsäure in wäßr. Lösung (Datta, Mitter, Am. Soc. 41, 2035).
- 2. 1-Methyl-cyclohexen-(1)-dion-(3.6) C₇H₂O₂ = H₂C< CH₂·CO CH₃ ist desmotrop mit 2.5-Dioxy-1-methyl-benzol, Toluhydrochinon.
- 4.5-Dichlor-1-methyl-cyclohexen-(1)-on-(6)-oxim-(8), Toluchinon-dichlorid-(5.6)-oxim-(4)*) $C_7H_7O_8NCl_8 = ClHC < ClHCl CO < CH_8$ (8. 576). Zur Konstitution vgl. Kehrmann, B. 49, 1211.
- 4.5-Dichlor-1-methyl-cyclohexen-(1)-on-(3)-oxim-(6), Toluchinon-dichlorid-(5.6)-oxim-(1)²) C₇H₇O₂NCl₂ = ClHC CO CH CH CCO CH (8. 576). Zur Konstitution vgl. KEHRMANN, B. 49, 1211.
- 3. 1-Methyl-cyclohexen-(1)-dion-(5.6) C₇H₈O₈ = H₂C<CH₂·CH₂·CH₂ ist desmotrop mit 2.3-Dioxy-toluol.
- 2.3.4.4-Tetrachior-3-brom-1-methyl-cyclohexen-(1)-dion-(5.6) (?) $C_7H_1O_3Cl_4Br = Cl_3C COD COCO$. B. Durch Einleiten von Chlor in eine Suspension des Hydrochlorids von 5-Brom-2-oxy-3-amino-1-methyl-benzol in Eisessig + konz. Salzsäure (Janney, 4. 393, 363). Gelbe Prismen (aus Benzin). Schmilzt gegen 80°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, weniger leicht in Benzin. Liefert bei der Reduktion mit SnCl₂ 4.6-Dichlor-5-brom-2.3-dioxy-toluol.

4. Dioxo-Verbindungen C.H.12O2-

1. 1.1.4-Trimethyl-cyclohexen-(3)-dion-(2.5) bezw. 1.1.4-Trimethyl-cyclohexadien-(2.4)-ol-(3)-on-(6) $C_9H_{12}O_2 = CH_2 \cdot C < CO \cdot CH_2 > C(CH_2)_2$ bezw.

¹⁾ Vgl. S. 822, Anm.

²⁾ Besifferung des Toluchinons: (CHa)2CaHa(: O)2.4.

CH₃·C CH—CO C(CH₃)₂. B. Aus p-Xylochinon und Methylmagnesiumjodid, neben anderen Produkten (Bamberger, A. 384, 300). — Riecht campherähnlich. Monokline, schwach gelbliche Krystalle (aus Petroläther). F: 86°. Sehr leicht flüchtig mit Wasserdampf. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und heißem Petroläther, ziemlich leicht in heißem Wasser. — Die wäßr. Lösung färbt sich bei Alkalizusatz eitronengelb und nimmt allmählich gelbgrüne Fluorescenz an. Entfärbt KMnO₄ in sodaalkalischer Lösung. Liefert mit p-Nitro-phenylhydrazin zwei Mono-p-nitro-phenylhydrazone vom Zersetzungspunkt 306—308° und vom Schmelzpunkt 244,5—245,5°.

Disemicarbason $C_{11}H_{18}O_2N_6 = (CH_2)_3C_4H_3(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)_2$. Krystalle (aus Eisessig + Alkohol). Schwärzt sich gegen 400^6 (Bamberger, Blangey, A. 384, 304).

- 2. 2.4 Dimethyl 1 formyl cyclohexen (4) on (6) $C_0H_{12}O_2 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot C$
- 3. Bicyclo-[1.3.3]-nonandion-(2.6) C₂H₁₂O₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Bicyclo-[1.3.3]-nonandion-(2.6)-tetracarbonsäure-(1.3.5.7)-tetramethylester durch Kochen mit Salzsäure (Merrymin, Schürmann, H₂C CH—CO tetracarbonsäure-(1.3.5.7)-dimethylester-(3.7) oder Bicyclo-[1.3.3]-nonandion-(2.6)-tetracarbonsäure-(3.7)-dimethylester mit Wasser im Rohr auf 200° (M., Sch., A. 398, 235, 236). Prismen (aus Benzol). F: 141°. Kp₂₀: 180°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Äther, unlöslich in CS₂ und Petroläther. Mit Wasserdampf flüchtig. Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,2) Pentantetracarbonsäure-(1.2.4.5). Liefert mit Benzaldehyd in alkoh. Lösung auf Zusatz von konz. Natronlauge 3.7-Dibenzal-bicyclo-[1.3.3]-nonandion-(2.6); reagiert analog mit Zimtaldehyd.

Dioxim C₂H₁₄O₂N₂ = C₂H₁₂(:N·OH)₂. Krystalle (aus Wasser). F: 205—206° (Zers.) (Merrwein, Schürmann, A. 398, 237). Löslich in Alkohol, Aceton und heißem Wasser, unlöslich in Benzol, Äther und CCl₄. Einw. von Chlor in salzsaurer Lösung: M., Sch.

5. Dioxo-Verbindungen $C_{10}H_{14}O_{2}$.

1. 1-Isopropyl-3-formyl-bicyclo-[0.1.3]-hexanon-(4), Formyl-sabinaketon bezw. 1-Isopropyl-3-oxymethylen-bicyclo-[0.1.3]-hexanon-(4), Oxymethylen-sabinaketon $C_{10}H_{14}O_{2}=$ bezw.

HO·CH:C—CH₂—C·CH(CH₂)₂

B. Aus Sabinaketon durch Einw. von Isoamylformiat

OC—CH—CH₂

in Gegenwart von Natrium in Äther (Kötz, Lemmen, J. pr. [2] 90, 315). — Krystalle (aus Methanol). F: 51—52°. Mit Wasserdampf destillierhar. — Liefert bei der Reduktion mit

- in Gegenwart von Natrium in Äther (Kötz, Lemmen, J. pr. [2] 90, 315). Krystalle (aus Methanol). F: 51—52°. Mit Wasserdampf destillierbar. Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in alkoh. Lösung Methylsabinaketon (S. 73).
- 2. 2.2-Dimethyl-bicyclo-[1.2.3]-octandion-(3.4), Carbo-camphentionon C₁₀H₁₄O₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei der trocknen Destillation des Bleisalzes der Oxycamphenilansäure (Syst. No. 1054) (HINTIKKA, B. 47, 512). Citronengelbe Prismen (aus Ligroin). H₂C—CH—CO F: 58—59°. Gibt bei der Oxycation mit Wasserstoffperoxyd in Essigsure auf dem Wasserbade Camphencamphersäure. Liefert bei der Einw. von 5°/siger Natronlauge auf dem Wasserbade Oxycamphenilansäure (H., C. 1919 I, 840).

Dioxim $C_{10}H_{16}O_2N_2 = C_{10}H_{14}(:N\cdot OH)_2$. F: 178—180° (HINTIKKA, B. 47, 518).

3. 6.6-Dimethyl-3-formyl-bicyclo-[1.1.3]-heptanon-(2), Formyl-nopinon bezw. 6.6-Dimethyl-3-oxymethylen-bicyclo-[1.1.3]-heptanon-(2), Oxymethylen-nopinon on the control of the control of

Natrium in Äther (Kötz, Lemien, J. pr. [2] 90, 316). — Krystalle (aus Methanol). F: 71° bis 72°. Mit Wasserdampf destillierbar. Färbt sich an der Luft gelb oder rötlich. — Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in methylalkoholischer Lösung Methylnopinon.

- 4. 1.7.7 Trimethyl bicyclo [1.2.2] $H_1C-C(CH_3)-CO$ heptandion-(2.3), Camphandion-(2.3), Campherchinon $C_{10}H_{14}O_2$, s. nebenstehende $C_{10}H_{14}O_2$ b. nebenstehende $C_{10}H_{14}O_2$ b. nebenstehende
- a) Inaktives Campherchinon, [dl-Campher]-chinon C₁₀H₁₄O₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von 3-Isonitroso-dl-campher mit NaHSO₂ in Eisessig (BREDT, J. pr. [2] 95, 66). Krystalle (aus Alkohol). F: 199°. Gibt bei der Kalischmelze bei H₂C—CH—CO 280—290° 1.2.2-Trimethyl-1-formyl-cyclopentan-carbonsäure-(3).
- [dl Campher] chinon oxim (3), 8 Isonitroso dl campher $C_{10}H_{15}O_2N = C_3H_{14} \stackrel{CO}{\smile}: N \cdot OH$. B. Aus dl-Campher durch Erwärmen mit Natrium-Kaliumamid in Benzol und nachfolgende Behandlung mit Isoamylnitrit bei 0° (Bredt, J. pr. [2] 95, 65). Wurde nicht rein erhalten. Liefert in Eisessig beim Erwärmen mit NaHSO₃ inaktives Campherchinon.
- [d-Campher]-chinon-oxim-(2), 2-Isonitroso-l-epicampher, gewöhnlich Isonitroso-epicampher schlechthin genannt $C_{10}H_{14}O_2N=C_8H_{14}\bigcirc_{CO}^{C:N\cdot OH}$
- a) Höherschmelzende Form, α-Isonitrosoepicampher. Zur Konfiguration vgl. Forster, Soc. 103, 663, 669. B. Neben β-Isonitrosoepicampher aus l-Epicampher in Ather durch Einw. von Natriumamid und Isoamylnitrit; das Gemisch der Isomeren wird durch fraktionierte Krystallisation aus Petroläther + Benzol getrennt (Bredt, Perkin, Soc. 103, 2210; J. pr. [2] 89, 240). Aus β-Isonitrosoepicampher beim Schmelzen oder beim Kochen der wäßr. Lösung mit Tierkohle (Forster, Spinner, Soc. 101, 1350; B., P., Soc. 103, 2212; J. pr. [2] 89, 242). Nadeln (aus Wasser). F: 170° (F., Sp., Soc. 101, 1350; F., Soc. 103, 663), 168—170° (B., P.). Leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Chloroform; weniger löslich in Petroläther als die β-Verbindung (B., P.). [α]_p: —201,9° (in Benzol; c = 4) (B., P.); —200,1° (in Chloroform; c = 1), im Laufe eines Monats fällt der Wert auf —196,0°;

b) Niedrigerschmelzende Form, β-Isonitrosoepicampher. Zur Konfiguration vgl. Forster, Soc. 103, 663.— B. Aus dem bei 112° schmelzenden Oxim des 3-Phenylimino-d-camphers durch Einw. von verd. Salzsäure (F., Spinner, Soc. 101, 1348). Neben a-Isonitrosoepicampher aus l-Epicampher in Ather durch Einw. von Natriumamid und Isoamylnitrit; das Isomerengemisch wird durch fraktionierte Krystallisation aus Petroläther + Benzol getrennt (Bredt, Perrit, Soc. 103, 2211; J. pr. [2] 89, 240).— Krystalle (aus Petroläther). F: 140° (F., Sp.), 138—140° (B., P.), 137° (F., Soc. 103, 663). Die aus wäßt. Lösung erhaltenen Krystalle schmelzen bei 72° und gehen beim Außbewahren im Ensicator in die höherschmelzende Form über (F., Sp.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Petroläther, schwer in siedendem Wasser (F., Sp., B., P.). Flüchtig mit Wasserdampf (F., Sp.). (a):—179,4° (in Chloroform; o = 1) (F., Sp.; F.),—183,5° (in Benzol; c = 5) (B., P.),—278,5° (in 2°), iger Natronlauge; c = 1) (F.). Nach 7 Tagen beträgt die Drehung in Chloroform [a]:—191,4° (F., Sp.).— Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Kochen der wäßt. Lösung mit Tierkohle in a-Isonitrosoepicampher über (F., Sr.; B., P.). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Natronlauge 2-Amino-1-epicampher (F., Sr.; B., P.). Wird durch kurzes Kochen mit Salzsäure nicht verändert (F., Soc. 103, 664). Liefert bei der Einw. von Kaliumferrioyanid in wäßt. Lösung einen gelben Niederschlag, der allmählich in Lösung geht und mit verd. Schwefelsäure β-Camphernitrilsäure gibt (F., Sr.). β-Isonitrosoepicampher gibt mit Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in alkoholischwäßtiger Lösung nur [d-Campher]-chinon-β-dioxim (F., Soc. 103, 668). Gibt mit Chloramin in 1n-Natronlauge 2-Diazo-epicampher() (S. 332) und eine bei 272° schmelzende Verbindung (F., Soc. 107, 266). Liefert in Alkohol mit Hydraxinhydrat [d-Campher]-chinon-oxim.(2)-hydrazon-(3) (F., Kurz, Soc. 105, 1721); reagigt analog mit Benzoylhydrazin (F., K.). Liefert beim Erhitzen mit Formaldehyd-Lösin

O-Methyläther des α -Isonitrosoepicamphers $C_{11}H_{17}O_2N = C_{10}H_{14}ON(O\cdot CH_2)$. B. In geringer Menge aus α -Isonitrosoepicampher durch Einw. von Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Forster, Spinner, Soc. 101, 1351). — Nadeln (aus Petroläther). F: 100°. $[a]_0$: —201,5° (in Chloroform; c=1).

Benzoylderivat des a-Isonitrosoepicamphers $C_{17}H_{16}O_3N = C_{16}H_{16}O_3N(CO \cdot C_6H_6)$. B. Aus a-Isonitrosoepicampher und Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Forster, Spinner, Soc. 101, 1351). — Weiße Blättchen (aus Benzol + Petroläther). F: 122,5°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in kaltem Alkohol und Petroläther. [a]_D: —128,7° (in Chloroform; c = 1).

O-Methyläther des β -Isonitrosoepicamphers $C_{11}H_{17}O_2N=C_{10}H_{14}ON(O\cdot CH_2)$. B. Durch Einw. von Dimethylsulfat auf β -Isonitrosoepicampher in Natronlauge (Forerer, Spinker, Soc. 101, 1349). — Gelbe Krystalle (aus verd. Methanol). F: 77°. Sehr leicht löslich in Methanol und Petroläther. [a]₀: —173,6° (in Chloroform; $\alpha=1$). — Liefert beim Kochen mit alkoh. Alkali β -Camphernitrilsäure.

Benzoylderivat des β -Isonitrosoepicamphers $C_{12}H_{10}O_3N = C_{10}H_{14}O_3N(CO \cdot C_6H_5)$. B. Aus β -Isonitrosoepicampher und Benzoylchlorid in alkal. Lösung (FORSTER, SPINNER, Soc. 101, 1349). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Methanol). F: 80°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. [a]_D: —130,0° (in Chloroform; c = 1). — Wird am Licht dunkel. Zerfällt beim Aufbewahren im Exsiccator unter Bildung von β -Camphernitrilsäureanhydrid. Gibt mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge eine intensiv gelbe Färbung.

[d-Campher]-chinon-oxim-(3), 8-Isonitroso-d-campher, a-Isonitroso-d-campher, gewöhnlich Isonitrosocampher schlechthin genannt $C_{10}H_{15}O_5N = C_8H_{14} \stackrel{CO}{\underset{C}{\cup}} N \cdot OH$.

a) "syn-Form", beständiger a-Isonitrosocampher (S. 583). B. Man behandelt gewöhnlichen Isonitrosocampher mit FeCl, in Äther, läßt den Äther nach 12 Stdn. verdampfen, filtriert, löst das Reaktions-Produkt in verd. Natronlauge, fällt mit verd. Schwefelsäure und krystallisiert aus verd. Methanol um (FORSTER, Soc. 103, 666). — F: 154° (F., Soc. 107, 265), 152° (F., Soc. 103, 663). [a]_D: +197,0° (in Chloroform; c = 1), +288° (in 2° /eiger Natronlauge; c = 1) (F.). — Gibt mit Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in alkoholisch-wäßriger Lösung [d-Campher]-chinon-β- und -δ-dioxim (F., Soc. 103, 667). Gibt mit Chloramin in 1n-Natronlauge Diazocampher (F., Soc. 107, 265).

b) "anti-Form", unbeständiger a-Isonitrosocampher (S. 583). Gibt mit Chloramin in 1n-Natronlauge Diazocampher (Forster, Soc. 107, 265).

c) Gewöhnlicher a-Isonitrosocampher (S. 584). Isonitrosocampher gibt beim Erhitzen auf 206—207° neben einer Verbindung C₁₀H₁₆O (Kp: 198—200°) [d-Camphersaure]-a-nitril (Sernagiotto, R. A. L. [5] **26** II, 222; G. **48** I, 63). Zersetzt sich beim Erhitzen auf 240° unter Bildung von [d-Camphersäure]-anhydrid, 6-Methyl-hepten-(5)-carbonsäure-(2)nitril und Ammoniak (Kötz, Wunstor, J. pr. [2] 88, 528). Isonitrosocampher wird durch KMnO₄ in wasr. Aceton zu 3-Nitro-d-campher oxydiert (Lowry, Sterle, Soc. 107, 1040). Bei 3 Monate langem Aufbewahren von 50 g gewöhnlichem Isonitrosocampher mit 40 g Hydroxylaminhydrochlorid und 80 g Natriumacetat in alkoholisch-wäßriger Lösung erhält man 23 g [d-Campher]-chinon-a-dioxim, 5 g β -Dioxim und 12 g δ -Dioxim (F., Soc. 108, 666). Gewöhnlicher Isonitrosocampher gibt mit Hydroxylaminhydrochlorid in Natronlauge bei Zimmertemperatur hauptsächlich [d-Campher]-chinon- γ -dioxim und wenig δ -Dioxim (F.). Behandelt man Isonitrosocampher in verd. Natronlauge mit Hydrazinhydrat und bewahrt das Reaktionsgemisch 3 Monate auf, so erhält man beständigen a-Isonitrosocampher und [d-Campher]-chinon-oxim-(3)-hydrazon-(2) (F., Kunz, Soc. 105, 1724). Bewahrt man Isonitrosocampher mit Hydrazinsulfat und Natriumacetat in wäßrig-alkoholischer Lösung ca. 1 Monat auf, so erhält man [d-Campher]-chinon-oxim-(3)-azin-(2), bei weiterem Aufbewahren außerdem eine Verbindung C₂₀H₂₀O₂N₄ (Camphernitrilsäure-hydrazid?) [F: 220°; [a]_b:
—36,6° (in Chloroform; c = 1)] (F., K.). Gibt mit PCl₃ in Ather ein Produkt, das bei der Destillation im Vakuum a Camphernitrilsaurechlorid und Camphoceensaurenitril liefert (BORSCHE, SANDER, B. 48, 118).

[d-Campher]-chinon-dioxime $C_{10}H_{10}O_5N_3 = C_6H_{14}C_{::N\cdot OH}$

c = 1) (F., Soc. 103, 663).

a) [d-Campher]-chinon- α -dioxim $C_{10}H_{16}O_{2}N_{2}=C_{6}H_{16} \stackrel{\bigcirc \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot}{C:N\cdot OH}$ Konfiguration vgl. Forster, Soc. 103, 664. — B. Zur Bildung aus gewöhnlichem Isonitrosocampher durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumsostat in verd. Alkohol vgl. F., Soc. 103, 666. In geringer Menge aus a-Isonitrosoepicampher durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumsostat in alkoholisch-wäßriger Lösung (F., Spinner, Soc. 101, 1353) oder von Hydroxylaminhydrochlorid und Natronlauge (F., Soc. 103, 668), neben viel β -Dioxim. — $[a]_0$: —51,7° (in Chloroform; c = 1), —103,8° (in 2°/o iger Natronlauge; c = 1) (F. Soc. 103, 663)

b) [d-Campher]-chinon- β -dioxim $C_{10}H_{10}O_{2}N_{2} = C_{2}H_{14} \stackrel{C:N\cdot OH}{C:N\cdot OH}$ Konfiguration vgl. Forster, Soc. 108, 664. — B. Zur Bildung aus gewöhnlichem Isonitrosocampher durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in verd. Alkohol vgl. F., Soc. 108, 666. Neben & Dioxim aus beständigem Isonitrosocampher durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in alkoholisch-wäßriger Lösung (F., Soc. 103, 667). Aus a-Isonitroscepicampher durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in alkoholisch-wäßriger Lösung (F., SPINNER, Soc. 101, 1353) oder von Hydroxylaminhydrochlorid in Natronlauge (F., Soc. 108, 668), neben wenig a-Dioxim. — [a]. -24.5° (in 2° /siger Natronlauge; c = 1) (F., Soc. 108, 663).

c) [d-Campher]-chinon- γ -dioxim $C_{10}H_{10}O_{2}N_{2} = C_{8}H_{14} \stackrel{C:N\cdot OH}{\stackrel{C}{\cdot}:N\cdot OH}$ (S. 589). Zur

Konfiguration vgl. Forster, Soc. 103, 664. — B. Zur Bildung aus gewöhnlichem Isonitrosocampher durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid in Natronlauge vgl. F., Soc. 103, 667. Aus β -Isonitrosocpicampher durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid und Natronlauge (F., Soc. 103, 668). — F: 136°; [α]_D: +16,4° (in Chloroform; α = 1), +14,3° (in 2°/ α) iger Natronlauge; α = 1) (F., Soc. 103, 663).

d) [d-Campher]-chinon- δ -dioxim $C_{10}H_{16}O_{2}N_{2} = C_{2}H_{14}C_{1}N \cdot OH$ (S. 590). Zur

Konfiguration vgl. Forster, Soc. 103, 664. — B. Neben viel a-Dioxim und wenig β -Dioxim bei 3 Monate langem Aufbewahren von gewöhnlichem Isonitrosocampher mit Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in alkoholisch-wäßriger Lösung (F., Soc. 103, 667). In geringer Menge aus gewöhnlichem Isonitrosocampher durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid und Natronlauge bei Zimmertemperatur (F.). Neben β -Dioxim aus beständigem Isonitrosocampher durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in alkoholisch-wäßriger Lösung (F.). Als einziges Produkt der Reaktion von β -Isonitrosoepicampher mit Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in alkoholisch-wäßriger Lösung (F., Spinner, Soc. 101, 1352). Neben viel γ -Dioxim aus β -Isonitrosoepicampher durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid in Natronlauge (F., Soc. 103, 668). — F: 194°; $[a]_{\rm D}$: +52,8° (in Chloroform; c = 1), +80,0° (in Alkohol; c = 1), +87,0° (in 2°/oiger Natronlauge; c = 1) (Forster, Soc. 103, 663).

[d-Campher]-chinon-hydrason-(3), [d-Campheryliden-(3)]-hydrasin $C_{10}H_{16}ON_2 = C_8H_{14} C_1 \cdot N \cdot NH_2$. Zur Konstitution vgl. Forster, Zimmerli, Soc. 97, 2158. Existiert in zwei stereoisomeren Formen.

a) a-Form, a-[d-Campher]-chinon-hydrazon-(3). Zur Konfiguration vgl. Forster, Zimmerli, Soc. 97, 2164. — B. Man erwärmt 33 g [d-Campher]-chinon mit 30 g Hydrazinsulfat und 24 g Kaliumhydroxyd in 150 cm² Wasser + 150 cm² Alkohol 3 Stdn. auf 40°; Ausbeute 75°/0 der Theorie; daneben entsteht die β-Form (F., Z., Soc. 97, 2165; vgl. a. Bredt, Holz, J. pr. [2] 95, 147). Neben der β-Form durch Reduktion von Diazocampher mit Schwefelwasserstoff in alkoholischer, ammoniakalischer Lösung (F., Z., Soc. 97, 2171). Aus der β-Form durch Erhitzen auf 150—160° (F., Z., Soc. 97, 2167). — Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 206° (Zers.) (F., Z.), 198° (Zers.) (B., H.). Nicht flüchtig mit Wasserdampf (F., Z.). Leicht löslich in heißem Phenol, schwer in den meisten organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Petroläther (F., Z.), unlösich in Wasser (B., H.). [a]_D: +287,4° (in Chloroform; c = 1,2) (F., Z.). Absorptionsspektrum von Lösungen: Laneshear, Larworth, Soc. 99, 1786. — Lagert sich beim Erhitzen in geschmolzenem Paraffin auf 180° in die β-Form um (F., Z.). Gibt beim Erhitzen auf 205—210° Campher (F., Z.). Liefert bei der Oxydation mit Quecksilberoxyd in siedendem Benzol (B., H.) oder mit Quecksilberacetamid in wäßr. Pyridin (F., Z.) Diazocampher. Entfärbt in Chloroform-Lösung Brom sofort (F., Z.). Reduziert in alkoh. Lösung ammoniakalische Silberlösung in der Warme (F., Z.). Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure entsteht neben dem Acetylderivat a-Amino-campher (F., Z.). Liefert beim Erhitzen mit Hydrazinhydrat auf 150° [d-Campher]-hydrazon (F., Kunz, Soc. 105, 1721). Liefert bei der Einw. von 30°/oiger Schwefelsäure oder von Natriumnitrit in Eisesig [d-Campher]-chinon-azin-(3) (F., Z.). Kondensiert sich mit Benzaldehyd in heißem Alkohol zu [d-Campher]-chinon-benzalhydrazon-(3) (F., Z.). Liefert mit Phenylisocyanat in siedendem Benzol die a-Form des [d-Campher]-chinon-phenylsemicarbazons-(3) (F., Z.). b) β-Form, β-[d-Campher]-chinon-hydrazon-(3). Zur Konfiguration vgl. Forster mit 75 cm² Alkohol; Ausbeute ca. 30°/o d

D β-Form, β-[d-Campher]-chinon-hydrazon-(3). Zur Konfiguration vgl. Forster, Zumeell, Soc. 97, 2164. — B. Man gibt 40 g Hydrazinhydrat zu 50 g [d-Campher]-chinon in 75 cm³ Alkohol; Ausbeute ca. 30% der Theorie; daneben entsteht die α-Form (F., Z., Soc. 97, 2166; vgl. a. Bredt, Holl, pr. [2] 95, 147). Neben der α-Form durch Reduktion von Diazocampher mit Schwefelwasserstoff in alkoholischer, ammoniakalischer Lösung (F., Z., Soc. 97, 2171). Aus der α-Form durch Erhitzen in geschmolzenem Paraffin auf 180% (F., Z., Soc. 97, 2167). — Strohgelbe Nadeln (aus Alkohol). Besitzt einen schwachen, an Bornylamin erinnernden Geruch (F., Z.). F: 103° (B., H.), 102° (F., Z.). Mit Wasserdampf flüchtig (F., Z.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther (F., Z.); sehr wenig löslich in Wasser (F., Z.). [α]_D: +231,3° (in Chloroform; c = 1,2) (F., Z.). Absorptionsspektrum alkoh. Lösungen: Laweberge, Lapworte, Soc. 99, 1786. — Geht beim Erhitzen auf 150° bis 160° in die α-Form über (F., Z.). Liefert bei der Oxydation mit Quecksilberoxyd in siedendem Benzol (B., H.) oder mit Quecksilberacetamid in wäßr. Pyridin (F., Z.) Diazocampher. Die alkoh. Lösung reduziert kalte ammoniakalische Silberlösung (F., Z.). Entfärbt in Chloroform-Lösung Brom sofort (F., Z.). Gibt bei der Einw. von 30% ger Schwefelsäure [d-Campher]-

chinon-azin-(3) (F., Z.). Liefert beim Erhitzen mit Hydrazinhydrat auf 150° [d-Campher]-hydrazon (F., Kunz, Soc. 105, 1721). Gibt mit Benzaldehyd dasselbe Produkt wie das α -Hydrazon (F., Z.). Liefert mit Phenylisocyanat in Benzol bei Zimmertemperatur die β -Form des [d-Campher]-chinon-phenylsemicarbazons-(3) (F., Z.).

[d-Campher]-chinon-methylhydrason-(3)
$$C_{11}H_{18}ON_3 = C_8H_{14} \stackrel{CO}{\smile}_{::N\cdot NH\cdot CH_3}$$

- a) α -Form. B. Aus [d-Campher]-chinon und Methylhydrazinsulfat in Gegenwart der berechneten Menge wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Forster, Cardwell, Soc. 103, 867). Durch Einw. von Methylmagnesiumjodid auf Diazocampher in Ather und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Eis und NH₄Cl (F., C., Soc. 103, 866). Aus der β -Form beim Aufbewahren im Schwefelsäure-Exsiccator oder beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung (F., C., Soc. 103, 867). Farblose Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 133° bis 134°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. [α]_{α}: +367,5° (in Chloroform; α). Der Wert der Drehung sinkt in 5 Wochen auf 295,0°. Geht, in α 0°/ α 10°/ α 2° (in Chloroform; α 3°). Der Wert der Behandlung mit Wasserdampf in die α 5-Form über.
- b) β -Form. B. Beim Durchleiten von Wasserdampf durch eine Suspension der α -Form in $10^{\circ}/_{\circ}$ iger Kalilauge (Forster, Cardwell, Soc. 103, 867). Gelbliche Krystalle (aus Petroläther). F: 46°. Leicht löslich in Petroläther. $[a]_{\rm D}$: +295,9° (in Chloroform; c=1). Der Wert der Drehung sinkt in 4 Monaten auf +262,4°. Geht beim Aufbewahren im Schwefelsäure-Exsiccator langsam, bei Einw. von HCl auf die Lösung in Äther sofort in die α -Form über.
- Benzal [d campheryliden (8)] hydrazin, [d Campher] chinon benzal hydrazon-(3) $C_{17}H_{20}ON_2 = C_8H_{14} + C_5 + C_6H_5$ B. Durch Einw. von Benzaldehyd suf die a-Form des [d-Campher]-chinon-hydrazons-(3) in heißem Alkohol oder auf die β -Form in Wasser (Forster, Zimmerli, Soc. 97, 2170). Gelbe Krystalle (aus Petroläther). F: 109,5°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Alkohol, schwer in Petroläther. [a]_p: +159,2° (in Chloroform; c = 1,5).
- Di [d campheryliden (3)] hydraxin, [d Campher] chinon axin (3), "Azocamphanon" $C_{20}H_{20}O_2N_2 = C_8H_{14} \stackrel{CO}{\subset} C_8H_{14} (S. 590)$. B. Man mischt 33 g [d-Campher]-chinon in 100 cm³ heißem Alkohol mit 12 g Hydrazinhydrochlorid und 12 g KOH in 100 cm³ Wasser und erwärmt 1 Stde. auf 40° (Forster, Zimmerli, Soc. 97, 2165; vgl. Oddo, G. 27 II, 118). Beim Kochen von je 1 Mol α -Form des [d-Campher]-chinon-hydrazons-(3) und [d-Campher]-chinon in Alkohol (F., Z., Soc. 97, 2171). Durch Einw. von 30°/oiger Schwefelsäure auf die α oder β -Form des [d-Campher]-chinon-hydrazons-(3) (F., Z., Soc. 97, 2167). Durch Einw. von NaNO₂ auf die α -Form des [d-Campher]-chinon-hydrazons-(3) in Eisessig (F., Z., Soc. 97, 2163). F: 218° (Zers.). Wird bei 195° gelb. Die Lösungen sind tiefgelb. [α]_D: +174,5° (in Chloroform; c = 1,2). Wird durch Erhitzen mit Queck-ailberacetamid in verd. Alkohol nicht verändert (F., Z.).
 - [d-Campher]-chinon-formylhydrason-(3) $C_{11}H_{16}O_2N_2 = C_8H_{16} \stackrel{CO}{\underset{C:N\cdot NH\cdot CHO}{}{}} B_1$ der a- oder β -Form des [d-Campher]-chinon-hydrazons-(3) und Ameisensäure (D: 1,2)

Aus der a- oder β -Form des [d-Campher]-chinon-hydrazons-(3) und Ameisensäure (D: 1,2) (FORSTER, ZIMMERLI, Soc. 97, 2168). — Farblose Tafeln (aus Alkohol). F: 234°. Unlöslich in Petroläther, schwer löslich in Methanol, Benzol und Aceton, leichter löslich in Pyridin und Eisessig. [a]_b: +258,0° (in Chloroform; c=0,7). Die frisch bereitete Lösung in Alkalien ist tief gelb, sie entfärbt sich schnell unter Abscheidung der a-Form von [d-Campher]-chinon-hydrazon-(3). Die alkoh. Lösung wird durch Eisenchlorid braun, durch Kupferacetat grasgrün gefärbt.

a) a-Form. B. Aus der a-Form des [d-Campher]-chinon-hydrazons-(3) durch Erwärmen mit Acetanhydrid (Forster, Zhacerl, Soc. 97, 2168). Durch Erhitzen der β -Form über ihren Schmelzpunkt (F., Z., Soc. 97, 2169). Im Gemisch mit der β -Form beim Erhitzen der a- oder der β -Form des [d-Campher]-chinon-semicarbazons-(3) mit Acetanhydrid (F., Z., Soc. 97, 2174). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 239° (Zers.). [a]_{p:} +265,5° (in Chloroform; c=1), +252,0° (in 2°/aiger Natronlauge; c=0,8). — Die Lösung in Natronlauge gibt allmählich a-[d-Campher]-chinon-hydrazon-(3). Geht beim Erhitzen mit Acetanhydrid teilweise in die β -Form über.

b) β -Form. B. Aus der β -Form des [d-Campher]-chinon-hydrazons-(3) und Acetanhydrid (Forster, Zimmerli, Soc. 97, 2169). Aus der α -Form beim Erhitzen mit Acetanhydrid (F., Z.). Im Gemisch mit der α -Form beim Erhitzen der α - oder der β -Form des [d-Campher]-chinon-semicarbazons-(3) mit Acetanhydrid (F., Z., Soc. 97, 2174). — Gelbliche Prismen (aus Petroläther). F: 150°. $[\alpha]_0:+223,8°$ (in Chloroform; c=1,5). — Lagert sich oberhalb des Schmelzpunkts zum Teil in die α -Form um. Die Lösung in wäßr. Alkali scheidet allmählich α -[d-Campher]-chinon-hydrazon-(3) ab.

 $[d-Campher]-chinon-semicarbason-(3) \quad C_{11}H_{17}O_2N_3=C_3H_{14} \stackrel{CO}{\swarrow}_{::N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2}$

a) a-Form, a-[d-Campher]-chinon-semicarbazon-(3) (S. 590). Das Molekular-Gewicht wurde ebullioskopisch in Chloroform bestimmt (Forster, Zimmerli, Soc. 97, 2173).

— Zur Konfiguration vgl. F., Z., Soc. 97, 2164. — B. Zur Bildung aus [d-Campher]-chinon vgl. F., Z., Soc. 97, 2172. Aus der β-Form durch Erhitzen auf 190° (F., Z., Soc. 97, 2173).

— Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 236° (Zers.). Viel weniger löslich als die β-Form, unlöslich in Petroläther. [a]_p: +277,6° (in Methanol; c = 1,6), +333,3° (in verd. Kalilauge; c = 1,3) (F., Z.). Absorptionsspektrum von Lösungen: Lankshear, Lafworff, Soc. 99, 1786. — Löst sich leicht in verd. Kalilauge, läßt sich aus der Lösung auch nach längerem Aufbewahren wieder ausfällen (F., Z.). Liefert bei tagelangem Kochen mit 10°/ciger Kalilauge Campher (F., Z.). Bei der Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure entsteht [d-Campher]-chinon-azin-(3), bei der Einw. von heißer konzentrierter Schwefelsäure [d-Campher]-chinon (F., Z.). Liefert beim Erhitzen mit Acetanhydrid ein Gemisch der a- und β-Form des [d-Campher]-chinon-acetylhydrazons-(3) (F., Z.). Liefert beim Erhitzen mit Anilin ein Gemisch der beiden stereoisomeren Mono-phenylsemicarbazone des [d-Campher]-chinons (F., Z.).

b) β -Form, β -[d-Campher]-chinon-semicarbazon-(3). Zur Konfiguration vgl. Forster, Zimmerli, Soc. 97, 2164. — B. Neben der a-Form bei der Einw. von Semicarbazidhydrochlorid und Natriumscetat auf [d-Campher]-chinon in alkoholisch-wäßriger Lösung (Forster, Zimmerli, Soc. 97, 2172). — Gelbliche Prismen (aus Benzol + Petroläther). F: 1476. Leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Äther und Benzol, schwer löslich in Petroläther und heißem Wasser. [a]_D: $+200,9^{\circ}$ (in Methanol; c = 1,6) (F., Z.). Absorptionsspektrum von Lösungen: Lankshear, Lapworth, Soc. 99, 1786. — Geht beim Erhitzen auf 190° in die a-Form über

(F., Z.). Geht bei der Einw. von $10^{\circ}/_{\circ}$ iger Natronlauge in die Verbindung $C_{\circ}H_{14}$ $C: N \cdot NH$ über (F., Z.). Liefert beim Erhitzen mit Aoetanhydrid ein Gemisch der α - und der β -Form des [d-Campher]-chinon-acetylhydrazons-(3) (F., Z.). Gibt beim Erhitzen mit Anilin ein Gemisch der beiden stereoisomeren Mono-phenylsemicarbazone des [d-Campher]-chinons (F., Z.).

[d-Campher]-chinon-thiosemicarbason-(3) $C_{11}H_{17}ON_3S = C_8H_{14}C_{11}ON_3S = C_8H_{$

Lösungen in Alkalilaugen durch CO₂ wieder ausgefällt; bei längerem Erhitzen dieser Lösungen entsteht Campher.

Die Existenz einer zweiten Form wird dadurch wahrscheinlich, daß aus dem bei der Kondensation von Campherchinon und Thiosemicarbazid erhaltenen Rohprodukt bei der Einw. von Alkalihydroxyd neben dem mit CO₂ ausfällbaren [d-Campher]-chinon-thiosemicarbazon-(3) die Verbindung C₂H₁₄C:N·NH entsteht.

[d-Campher]-chinon-oxim-(8)-hydragon-(2) $C_{10}H_{17}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei 3 Monate langem Aufbewahren von gewöhnlichem Isonitrosocampher in verd. Natronlauge mit Hydrazinhydrat (Forster, Kunz, Soc. 105, 1724). — Blättchen Hic C(CH₂): Hydrazinhydrat (Forster, Kunz, Soc. 105, 1724). — Blättchen mit Krystallbenzol (aus Benzol). F: 1420 (nach dem Trocknen im Hic CH—C: N·OH Vakuum-Exsiccator). [a]₀: —52,40 (in Chloroform; c = 1); die Lösung in 20/eiger Natronlauge ist optisch-inaktiv. — Reduziert ammoniakalische Silberlösung und Fahlingsche Lösung. Liefert eine in kaltem Wasser sehr wenig lösliche Natriumverbindung, die mit Ferrosulfat eine rötlichbraune Färbung gibt.

Monoacetylderivat $C_{18}H_{10}O_8N_2 = C_{10}H_{10}ON_2(CO \cdot CH_2)$. B. Aus [d-Campher]-chinonoxim-(3)-hydrazon-(2) und Acetanhydrid; beigemengtes Diacetat wird durch mehrtägiges Aufbewahren des Reaktionsprodukts mit Wasser zerstört (Forster, Kunz, Soc. 105, 1725). — Krystalle (aus Benzol). F: 177° (Zers.).

Monobenzoylderivat $C_{17}H_{21}O_2N_2 = C_{10}H_{10}ON_3(CO \cdot C_0H_5)$. Krystalle (aus Methanol). F: 226° (FORSTER, KUNZ, Soc. 106, 1725).

- [d Campher] chinon oxim (3) isopropylidenhydrazon (2) $C_{13}H_{11}ON_3 = C_{13}H_{14}ON_3$.

 C:N·N:C(CH₂)₂
 B. Aus [d-Campher]-chinon-oxim-(3)-hydrazon-(2) und Aceton (Forster, Kunz, Soc. 105, 1725). Krystalle (aus verd. Aceton). F: 142°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton und verd. Säuren, unlöslich in wäßr. Natronlauge. [a]₀: —40,1° (in Chloroform; c = 1). Reduziert ammoniakalische Silberlösung.
- [d Campher] chinon oxim (3) bensalhydrason (2) $C_{17}H_{31}ON_3 = C_8H_{14}C_5:N\cdot CH\cdot C_6H_5$ Gelbliche Prismen (aus Ligroin). F: 146,5°; $[\alpha]_0:$ —73,8° (in Chloroform; c=1) (Forster, Kunz, Soc. 105, 1725).
- [d-Campher]-chinon-oxim-(3)-axin-(3) $C_{20}H_{20}O_2N_4=\begin{bmatrix} C_2H_{14} & C_1N-OH\\ C_1N-OH \end{bmatrix}_2$. B. Man bewahrt gewöhnlichen Isonitrosocampher mit Hydrazinsulfat und Natriumacetat in wäßrigalkoholischer Lösung ca. 1 Monat lang auf (Forster, Kunz, Soc. 105, 1726). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 203° (Zers.). Unlöelich in Ligroin, leicht löslich in heißem Alkohol. $[a]_D: -254,2^6$ (in Chloroform; c=1). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure erhält man d-Camphersäure, in Gegenwart von Formaldehyd [d-Campher]-chinon und eine bei 260° schmelzende Verbindung $C_{11}H_{12}ON_3(?)$.
- [d Campher] chinon oxim (3) semicarbason (2) $C_{11}H_{16}O_5N_4 = C:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ $C:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$ B. Durch Erhitzen von gewöhnlichem Isonitrosocampher mit Semicarbazidhydrochlorid und Natriumacetat in alkoholisch-wäßriger Lösung (Forster, Kunz, Soc. 105, 1725). Prismen (aus Alkohol). F: 210°. $[a]_5: +52,8°$ (in Chloroform; c=1). Gibt mit Ferrosulfat in alkal. Lösung eine schokoladenbraune Färbung.
- [d-Campher]-chinon-oxim-(2)-hydrazon-(3) $C_{10}H_{17}ON_2$, $H_3C-C(CH_2)-C:N\cdot OH$ s. nebenstehende Formel. B. Aus α- und β-Isonitroscepicampher und Hydrazinhydrat in Alkohol (Forster, Kunz, Soc. 105, 1721).

 Farblose Nadeln (aus Benzol). F: 130°. Unlöslich in Ligroin, H_3C-CH ——C: $N\cdot NH_3$ schwer löslich in siedendem Wasser, leicht in Alkohol, Benzol und Essigester. [α]_b: $+149.0^\circ$ (in Chloroform; c = 1), $+103.8^\circ$ (in 2° /eiger Natronlauge; c = 1). Reduziert ammoniakalische Silberlösung in der Wärme, Frehlungsche Lösung bei Zimmertemperatur. Geht bei der Einw. von Säuren in [d-Campher]-chinon-oxim-(2)-azin-(3) über. Die blaßgelbe alkalische Lösung gibt mit Ferrosulfat eine rötlichbraune Färbung.
- [d Campher] chinon oxim (2) bensalhydrason (3) $C_{17}H_{11}ON_3 = C_1N \cdot OH$ $C:N \cdot OH$ $C:N \cdot N:CH \cdot C_0H_5$ B. Aus [d-Campher]-chinon-oxim-(2)-hydrazon-(3) und Benzaldehyd in verd. Alkohol (Forster, Kunz, Soc. 105, 1722). Gelbliche Prismen. F: 118°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Petroläther. [a]₀: +94,5° (in Chloroform; c=1).
- [d-Campher]-chinon-oxim-(2)-axin-(3) $C_{20}H_{20}O_2N_4 = \begin{bmatrix} C_8H_{14} & C:N\cdotOH \\ C_{20}&N-\end{bmatrix}_3$. B. Durch Einw. von Säuren auf [d-Campher]-chinon-oxim-(2)-hydrazon-(3) (FORSTER, KUNZ, Soc. 105, 1724). Gelbe Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 265° (Zers.). 0,2 g lösen sich in 40 cm³ heißem Alkohol.
- [d Campher] chinon oxim (2) acetylhydrason (3) $C_{12}H_{19}O_2N_3 = C:N\cdot OH$ $C:N\cdot OH$ $C:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2$ Pher]-chinon-oxim-(2)-hydrazons-(3) (s. u.) (Forster, Kunz, Soc. 105, 1723). Krystalle (aus Wasser). F: 193°. Reduziert siedende ammoniakalische Silberlösung nur schwach. Liefert bei längerer Einw. von kalten Mineralsäuren [d-Campher]-chinon-azin-(3).

Discotylderivat des [d-Campher] - chinon-oxim-(3)-hydrazons-(3) $C_{14}H_{21}O_8N_9 = C_{18}H_{18}ON_8(CO\cdot CH_8)_8$. B. Durch Einw. von Acetanhydrid auf [d-Campher]-chinon-oxim-(2)-hydrazon-(3) (Forster, Kunz, Soc. 105, 1723). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther).

F: 184°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich leicht in Alkohol, schwer in Petroläther. [a]_b: +177,0° (in Chloroform; c = 0,8), +87,7° (in 2°/eiger Natronlauge; c = 0,8). — Aus der alkal. Lösung fällt Salzsäure [d-Campher]-chinon-oxim-(2)-acetylhydrazon-(3). Die Lösung in Alkali wird durch wenig Ferrosulfat blau, durch einen Überschuß von Ferrosulfat rot gefärbt.

- [d Campher] chinon oxim (2) semicarbason (3) $C_{11}H_{18}O_{8}N_{4} = C:N\cdot OH$ $C:N\cdot OH$ $C:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_{2}$ $C:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_{3}$ $C:N\cdot N$
- 2-Diago-epicampher (?) $C_{10}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel. $H_2C-C(CH_2)-C:N:N$ B. Aus a- oder β -Isonitrosoepicampher und Chloramin in 1n-Natronlauge (Forster, Soc. 107, 266). F: 111°. Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Ather, Aceton und Petroläther. H_2C-CH —CO
- 3-Diago-d-campher, Diagocampher C₁₀H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Thiele, B. 44, 2522;
 Forster, Cardwell, Soc. 103, 861; vgl. a. die bei Phenyldiazomethan (S. 131) zitierte Literatur. B. Durch Einw. von H₂C—CH——C:N:N NaNO₂ auf α-Amino-campher in kalter mineralsaurer Lösung (Angell, G. 23 II, 351; 24 II, 318; vgl. a. Schiff, B. 14, 1375; Sch., Maissen, G. 11, 172). Aus der α- und der β-Form des [d-Campher]-chinon-hydrazons-(3) durch Oxydation mit Quecksilberoxyd in siedendem Benzol (Bredt, Holz, J. pr. [2] 95, 148) oder mit Quecksilberoxyd in wäßr. Pyridin (Forster, Zingerli, Soc. 97, 2171). Durch Einw. von Chloramin auf α- oder β-Isonitrosocampher in 1n-Natronlauge (Forster, Soc. 107, 265). Orangegelbe Krystalle (aus Petroläther). F: 75° (A.), 74—75° (B., H.), 73—74° (Sch.; F., Z.). [a]₀: +134,8° (in Chloroform; c = 1,8) (F., Z.). Liefert beim Erhitzen Camphenon (S. 105) und [d-Campher]-chinon-azin-(3) (A., G. 24 II, 47, 319; vgl. a. Sch.); Camphenon entsteht als Hauptprodukt beim Erhitzen mit Kupferpulver (B., H.). Gibt bei der Reduktion mit Schwefelwasserstoff in ammoniakalischer, alkoholischer Lösung die α- und β-Form des [d-Campher]-chinon-hydrazons-(3) (F., Z.). Die Bisulfitverbindung (s. u.) liefert bei kurzem Kochen mit verd. Salzsäure [d-Campher]-chinon-azin-(3) her Erhitzen mit konz. Salzsäure im Wasserdampf-Strom Campherchinon (Rimini, G. 26 II, 292). Gibt mit Methylmagnesiumjodid in Äther die α-Form des [d-Campher]-chinon-methylhydrazons-(3); reagiert analog mit Phenylmagnesiumjodid (Forster, Cardwell, Soc. 103, 867).

Verbindung $C_{10}H_{15}O_4N_2SK+2H_2O=C_{10}H_{14}ON_2+KHSO_3+2H_2O$. B. Durch Erwärmen von Diazocampher mit KHSO₂ in wäßr. Lösung auf 80—85° (RIMINI, G. 26 II, 291).

- Schuppen. Sehr leicht löslich in Wasser.

[d-Campher]-chinon-oxim-(3)-nitrimin-(2), "Pernitroso-isonitrosocampher" $C_{10}H_{16}O_3N_3=C_8H_{14} \stackrel{C:N_2O_3}{C:N_2O_3}$. B. Bei der Einw. von Nitrosylchlorid auf das Kaliumsalz von "Pernitrosocampher" in Äther (Forster, Trotter, Weintroube, Soc. 99, 1989). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 147,5°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. [a]_D: +103,1° (in Chloroform; c = 0,6). Löst sich leicht in wäßr. Natronlauge mit gelber Farbe, die Lösung gibt mit Ferrosulfat einen grünlich-blauen Niederschlag, der dunkelbraun wird. Gibt mit Hydroxylaminacetat in alkoholisch-wäßriger Lösung [d-Campher]-chinon-β-dioxim.

6. Dioxo-Verbindungen $C_{11}H_{16}O_{2}$.

1. 5-Methyl-2-isopropenyl-1-formyl-cyclohexanon-(6), Formyl-dihydrocarvon bezw. 5-Methyl-2-isopropenyl-1-oxymethylen-cyclohexanon-(6), Oxymethylen-dihydrocarvon $C_{11}H_{16}O_1=CH_2\cdot HC < CH_2 - CH_2 - CH_2 > CH \cdot C(CH_2): CH_2 \cdot Bezw.$ $CH_2\cdot HC < CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 > CH \cdot C(CH_2): CH_2 \cdot CH_$

als heterocyclische Verbindung (Syst. No. 3566) abgehandelt. Der vorliegende Artikel enthält die gesamte Literatur über Diazocampher bis zum 1. I. 1920.

¹⁾ Wird im Hauptwerk auf Grund der früher gebräuchlichen Formulierung C₈H₁₄ N

Syst. No. 6681

Gegenwart von kolloidalem Palladium je nach den Bedingungen 5-Methyl-1-oxymethyl-2-isopropenyl-cyclohexanon-(6) oder Methyldihydrocarvon (S. 89) (Kötz, Schaevver, J. pr. [2] 88, 628).

2. 1.1.5 - Trimethyl - 2 - acetyl - cyclohexen - (4) - on - (3) $C_{11}H_{16}O_{3} = CH_{2} \cdot CO \cdot HC < CO - CO - CH_{2} \cdot CO \cdot HC < CO - CO - CH_{3} \cdot CH_{3} \cdot CH_{3} \cdot CO \cdot HC$. In sehr geringer Menge bei tagelangem Erhitzen von Mesityloxyd und Natrium-acetylaceton in Alkohol unter einem Überdruck von 600 bis 700 mm Hg (Scheiber, Meisel, B. 48, 261). — Riecht terpenartig. Kp₁₈: 100—110⁶. — Gibt mit Semicarbazid ein Monosemicarbazon (s. u.) und 3.4.4.6-Tetramethyl-4.5-dihydroindazol-carbonsaure-(1 oder 2)-amid (Syst. No. 3470).

Monosemicarbason $C_{12}H_{19}O_2N_2 = C_{11}H_{19}O:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 167° (SCHEIBER, MRISEL, B. 48, 261).

- 3. 1.1.2.5.5-Pentamethyl-cyclohexen-(2)-dion-(4.6), "Tetramethylorcin" $C_{11}H_{16}O_3=OC < \stackrel{CH=C(CH_3)}{C(CH_3)_3} \cdot \stackrel{CO}{CO} > C(CH_3)_3 \quad (S. 591). \quad B. \quad \text{Zur Bildung aus Orcin und Methyl-}$ jodid vgl. HERZIG, WENZEL, M. 32, 470; H., ERTHAL, M. 32, 491. — Gibt mit Brom in CCl. Dibromtetramethylorcin (H., W.). Einw. von Zink und Essigsaure: H., W., M. 37, 563.
- XX Dibrom 1.1.2.5.5 pentamethyl cyclohexen (2) dion (4.6), "Dibrom tetramethylorcin" $C_{11}H_{16}O_8Br_s$. B. Aus Tetramethylorcin und Brom in CCl_4 (Herzig, Wenzel, M. 32, 474). Monokline Krystalle (aus Alkohol oder Petroläther). F: 79,5°. Liefert bei der Einw. von Zink und Essigsäure Tetramethylorcin (H., W., M. 37, 563). Spaltet beim Kochen mit Wasser sehr langsam Brom ab (H., W., M. 32, 476). Liefert bei der Behandlung mit verd. Kalilauge Diisopropylketon, Fumarsäure und eine Säure $C_{11}H_{16}O_4$ (s. u.) (H., W., M. 32, 478).

Verbindung $C_{11}H_{16}O_4 = C_{10}H_{18}O_2 \cdot CO_2H$. B. Bei der Behandlung von Dibromtetramethylorcin mit verd. Kalilauge, neben anderen Produkten (Herzic, Wenzel, M. 32, 481). --Krystalle (aus Wasser). F: 165°. — Wird durch 30°/oiges Wasserstoffperoxyd und durch 2°/oige Kalilauge nicht angegriffen. Liefert mit Diazomethan einen Methylester C₁₂H₁₈O₄ (F: 64-67°).

- 4. 1.2-Dimethyl-3-isopropyl-4-formyl-cyclopenten-(1)-on-(5), Formyl-isothujon bezw. 1.2-Dimethyl-3-isopropyl-4-oxymethylen-cyclopenten-(1)-on-(5), Oxymethylen-isothujon $C_{11}H_{10}O_{1}=\frac{(CH_3)_2CH\cdot HC-C(CH_3)}{OHC\cdot HC-CO}C\cdot CH_3$ bezw. (CH₂)₂CH·HC—C(CH₂) HO·CH:C——CO C·CH₃ (S. 591). Gibt in Methanol bei der Hydrierung in Gegen-
- 5. 1.7.7 Trimethyl 3 formyl bicyclo [1.2.2] heptanon (2), 3 Formyl-campher bezw. 1.7.7 Trimethyl 3 oxymethylen-bicyclo [1.2.2] heptanon (2), 3 Oxymethylen-campher bezw. 1.7.7 Trimethyl 3 formyl bicyclo [1.2.2] hepten - (2) - ol - (2) $C_{11}H_{14}O_2 =$

wart von kolloidalem Palladium Methylisothujon (S. 89) (Kötz, Schaeffer, J. pr. [2] 88, 627).

H₂C—C(CH₂)—CO C(CH₂)₂ $H_2C \rightarrow C(CH_2) \rightarrow CO$ C(CH₂). bezw. --CH · CHO

a) 3-Oxymethylen-d-campher bezw. desmotrope Formen $C_{11}H_{16}O_{12}$ Formeln s. o. (S. 591). Mutarotation in Alkohol (c = 1): Anfangsdrehung [a] $_{0}^{\infty}$: +198 $^{\circ}$, Enddrehung nach 20 Stdn. [a] $_{0}^{\infty}$: +187 $^{\circ}$ (Pope, Read, Soc. 103, 445). Geschwindigkeit der Mutarotation in Alkohol 20 Stdn. [a]5: + 187°(POPE, KEAD, Soc. 103, 445). Geschwindigkeit der Mutarotation in Alkohol und Athylendichlorid: Lowry, Courtman, Soc. 103, 1217. Ultraviolettes Licht ist ohne Einfluß auf die Geschwindigkeit der Mutarotation in Alkohol und Athylendichlorid (L., C.). Rotationsdispersion: P., R.; Rupe, A. 409, 332. Absorptionsspektrum in benzolischer Lösung: Ru., Silberstrom, A. 414, 106, 106; in alkoh. Lösung und in alkoh. Natriumäthylat-Lösung: Lowry, Southgate, Soc. 97, 906, 908. — Liefert bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladiummohr in Eisessig geringe Mengen 3-Methyl-campher (Kötz, Schäffer, J. pr. [2] 89, 626), in Gegenwart von Nickel in verd. Alkohol als Hauptprodukt 3-Oxymethyl-campher, daneben 3-Methyl-campher, 3-Methyl-campher und die Athyläther des 3-Oxymethyl-camphers (?) und 3-Oxymethylen-camphers (Rupe, Akermann, Takagi, Helv. 1, 453, 465; Ru.. D. R. P. 307 357; O. 1918 II. 493; Frdl. 13. 1060); Geschwindigkeit der Hydrierung 465; Ru., D. R. P. 307357; C. 1918 II, 493; Frdl. 18, 1060); Geschwindigkeit der Hydrierung in Gegenwart von Nickel: Ru., A., Helv. 2, 214.

Oxymethylen-d-campher-Derivate, die sich nur von der Enolform C.H. ableiten lassen, s. Syst. No. 741.

- 3-Iminomethyl-d-campher bezw. 8-Aminomethylen-d-campher $C_{11}H_{17}ON = C_{0}H_{14}$ CO bezw. $C_{0}H_{14}$ CO bezw. $C_{0}H_{14}$ C: $CH \cdot NH_{0}$ (S. 594). Konstitution nach Lowey, Souther (Soc. 97, 908): $C_{0}H_{14}$ C·CHO.— Geschwindigkeit der Mutarotation alkoh. Lösungen,
- auch in Gegenwart von Ammoniak: LOWRY, COURTMAN, Soc. 108, 1218. Die Geschwindigkeit der Mutarotation alkoh. Lösungen wird durch Bestrahlung mit ultraviolettem Licht erhöht (L., C.). Absorptionsspektrum alkoholischer und salzsaurer alkoholischer Lösungen: L., SOUTHGATE, Soc. 97, 908.
- 8-Brom-8-formyl-d-campher $C_{11}H_{16}O_8Br = C_8H_{14} \stackrel{CO}{\leftarrow}_{CBr \cdot CHO}$ (B. 595). Zeigt in alkoh. Lösung schwache Mutarotation: Anfangsdrehung $[a]_0^{\infty}$: $+73,2^{\circ}$; Enddrehung nach 2 Tagen $[a]_0^{\infty}$: $+74,6^{\circ}$ (o = 1) (Pore, Read, Soc. 103, 446). In benzolischer Lösung tritt keine Mutarotation auf: $[a]_0^{\infty}$: $+80,6^{\circ}$ (o = 0,8) (P., R.). Rotationsdispersion der Lösungen in Alkohol und Benzol bei 20°: P., R. Absorptionsspektrum einer alkoh. Lösung: Lowey, SOUTHGATE, Soc. 97, 906.
- b) 3-Oxymethylen-l-campher bezw. desmotrope Formen C₁₁H₁₈O₂, Formeln s. S. 333. B. Aus l-Campher und Isoamylformiat in Ather bei Gegenwart von Natrium (POPE, READ, Soc. 103, 445). — Mutarotation in Alkohol (c = 1): Anfangsdrehung $[a]_{D}^{\text{me}}$: —195°, Enddrehung nach 20 Stdn. [a]. —185°. Rotationsdispersion der Lösungen in Alkohol bei 20°: P., R.
- 8-Brom-8-formyl-1-campher C₁₁H₁₈O₂Br = C₈H₁₄CO F: 44⁸ (Pore, Read, Soc. 103, 447). Optisches Verhalten: P., R., Soc. 103,
- c) 3-Oxymethylen-dl-campher bezw. desmotrope Formen $C_nH_{10}O_s$, Formeln s. S. 338. B. Durch langsame Krystallisation einer Losung gleicher Mengen 3-Oxymethylen-d-campher und 3-Oxymethylen-l-campher in Petroläther (Pope, Read, Soc. 103, 446). - F: 80-81°.
- 8-Brom-8-formyl-dl-campher $C_{11}H_{14}O_{2}Br = C_{3}H_{14} \stackrel{CO}{\subset}_{Br} \cdot CHO$. B. Durch Krystellisation einer Lösung gleicher Mengen 3-Brom-3-formyl-d-campher und 3-Brom-3-formyl-l-campher in Alkohol (Pors, Ruan, Soc. 108, 447). — Tafeln (aus Alkohol). F: 46,5°. Weniger löslich als die optisch-aktiven Komponenten.

7. Dioxo-Verbindungen $C_{18}H_{18}O_{2}$.

- 1. 1.1.2.3.5.5-Hexamethyl-cyclohexen-(2)-dion-(4.6), "Pentamethylorcin" $C_{12}H_{13}O_3 = OC < \frac{C(CH_3) = C(CH_3)}{C(CH_3)_3} = \frac{B}{C}$ In geringer Menge beim Kochen von Orein mit Methyljodid in Natriumäthylat-Lösung (Herzig, Wenzer, M. 39, 470). In besserer Ausbeute bei der Einw. von Methyljodid auf Orein in wäßr. Kalilauge, neben Tetramethylorein (H., EBTHAL, M. 32, 498). — F: +8°; Kp_{1s}: 120° (H., W.). — Gibt mit Brom in CCl₄ Brompentamethylorein (s. u.) (H., W.). Einw. von Zink und Essignäure: H., W., M. 37, 564.
- x-Brom 1.1.2.3.5.5 hexamethyl-cyclohexen (2) dion (4.6), ,,Brompenta-methylorcin "C₁₂H₁₇O₂Br. B. Aus Pentamethylorcin und Brom in CCl₄ (HEREG., WENZEL, M. 32, 484). Monokline Krystalle (aus Petroläther). F: 43—45°. Kp₁₅: 157° bis 160°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Eisessig, Essigester, Aceton und Benzol, schwer in Methanol und Petroläther. Liefert bei der Einw. von Zink und Essigsäure Pentamethylorcin (H., W., M. 37, 564). Gibt mit siedender verdünnter Kalilauge eine Verbindung C₁₂H₁₆O₃ (s. u.) (H., W., M. 32, 488).

 Verbindung C₁₂H₁₆O₃. Zur Konstitution vgl. Herzig, Wenzel, M. 37, 551. B. Bei 4-stdg. Kochen von Brompentamethylorcin mit 0,4% iger Kalilauge (H., W., M. 32, 488; 37, 556). Ol. Kp: 225—229°; Kp₁₅: 123—125°. Wird durch KMnO₄ in alkal. Lösung oder durch CrO₂ in Eisessig nur zum geringen Teil angegriffen. Gibt bei wiederholter Einw. von 10°/ciger Kalilauge neben anderen Produkten geringe Mengen der Verbindungen C₁₁H₁₆O(?) und C₁₁H₂₆O₄ (S. 335).

und C₁₁H₂₀O₄ (S. 335).

Verbindung $C_{11}H_{16}O(?)$. B. Durch wiederholtes Erhitzen der Verbindung $C_{12}H_{16}O_3$ (S. 334) mit $10^9/_0$ iger Kalilauge, neben anderen Produkten (Herzig, Wenzel, M. 37, 558). — Kp₁₈: 102— 103° . Bestimmung der Dampfdichte: H., W. — Addiert kein Brom.

Verbindung $C_{11}H_{20}O_4 = C_{10}H_{10}O_3 \cdot CO_2H$. B. Durch wiederholtes Erhitzen der Verbindung $C_{12}H_{10}O_3$ (S. 334) mit 10^9 _oiger Kalilauge, neben anderen Produkten (Herzig, Wenzel, M. 37, 558). — Krystalle (aus Benzol). F: 133—135°. — Wird durch 30^9 _oiges Wasserstoffperoxyd und durch siedende 10^9 _oige Kalilauge nicht angegriffen. Liefert mit Diazomethan den Methylester $C_{12}H_{22}O_4$ (Krystalle; F: 38—40°).

2. 1-Hexahydrobenzoyl-cyclopentanon-(2) (?), [2-Oxo-cyclopentyl]-cyclohexyl-keton(?) $C_{1_2}H_{18}O_3=H_2CCH_3\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot$

graugrünes Kupfersalz.

Verbindung C₁₃H₃₀O₃. Aus 1-Hexahydrobenzoyl-cyclopentanon-(2)(?) durch aufeinanderfolgende Einw. von Natrium und Methyljodid in Toluol (Wallach, A. 381, 109).

— Kp₁₃: 150°. Unlöslich in Natronlauge. — Gibt mit FeCl₃ keine Färbung. Liefert kein Kupfersalz. Verbindet sich sehr schnell in wäßrig-alkoholischer Lösung mit Semicarbazid.

Semicarbazon $C_{14}H_{23}O_2N_3$ der Verbindung $C_{13}H_{20}O_2$. Krystalle (aus Methanol). F: 203° (Wallach, A. 381, 110). Sehr wenig löslich in Methanol.

3. 1.7.7 - Trimethyl - 3 - acetyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanon - (2), 3 - Acetyl-campher bezw. 3-[a-Oxy-āthyliden]-campher bezw. 1.7.7-Trimethyl-3-acetyl-bicyclo - [1.2.2] - hepten - (2) - ol - (2) $C_{11}H_{18}O_1$ =

(S. 596). Sterisch dem d-Campher entsprechende Form. — Keto-Enol-Gleichgewichte in Methanol, Alkohol, Äther, Ameisensäure, Eisessig und Essigester bei 18°: K. H. MEYER, B. 47, 827, 830. Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung und in alkoh. Natriumäthylat-Lösung: Lowry, Southgate, Soc. 97, 910.

8. Dioxo-Verbindungen $C_{18}H_{20}O_2$.

1. 1.7.7-Trimethyl-3-propionyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanon-(2), 3-Propionyl-campher bezw. 3-[a-Oxy-propyliden]-campher bezw. 1.7.7-Trimethyl-3-propionyl-bicyclo-[1.2.2]-hepten-(2)-ol-(2) $C_{13}H_{10}O_{1}$, s. untenstehende

2. 1.7.7-Trimethyl-3-acetonyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanon - (2), 3 - Acetonyl - campher, Cam - pheryl-(3)-aceton C₁₂H₂₀O₂, s. nebenstehende Formel.

Sterisch dem d-Campher entsprechende Form. — B. Durch Reduktion von Campheryliden-(3)-aceton mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel in verd. Alkohol (Rupe, Werder, Takagi, Helv. 1, 337). In geringer Menge bei der Einw. von Natriummalonester auf Campheryl-(3)-essigsäurechlorid in Äther oder siedendem Benzol und Verseifung des Reaktionsproduktes mit Eisessig und 30°/oiger Schwefelsäure (R., W., T., Helv. 1, 336). — Bitter schmeckendes Öl. Kp₁₂: 148,5° bis 149°. D₁*: 1,0213. [a]₀: +49,25° (unverdünnt), +60,73° (in Benzol; p = 10); Rotations-dispersion der unverdünnten Substanz und einer Lösung in Benzol: R., W., T., Helv. 1, 317.

Merklich löslich in Wasser. — Zersetzt sich beim Aufbewahren im zugeschmolzenen Rohr. Gibt mit NaHSO₃ bei 48—50° schmelzende Krystalle. Gibt mit Benzaldehyd a-Benzal-a'-[campheryl-(3)]-aceton. Das Phenylhydrazon schmilzt bei 87—89°.

Monosemicarbason $C_{14}H_{23}O_2N_2=C_{12}H_{20}O:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 203—204° (Zers.) (Rupe, Werder, Taragi, *Helv.* 1, 338). — Wird durch Mineralsäuren leicht gespalten, etwas schwerer durch Oxalsäure.

3. Dioxo - Verbindung $C_{13}H_{10}O_2$ aus Selinen. B. Aus natürlichem Selinen (Ergw. Bd. V, S. 218) durch Oxydation mit Ozon in Eisessig (SEMMLEE, RISSE, B. 45, 3727). In geringer Menge bei der Ozonisierung des regenerierten Selinens (S., R., B. 45, 3730). — Flüssigkeit. Kp₁₁: 178—180°; D³⁰: 1,0566; n_D : 1,4999; a_D : +15° (S., R.). — Liefert bei der Oxydation mit alkal. Bromlösung eine Tricarbonsäure $C_{12}H_{18}O_6$ (Syst. No. 1005) (S., R., B. 46, 600).

Disemicarbason $C_{15}H_{26}O_2N_6=C_{12}H_{20}(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)_2$. Trystalle (aus Methanol). F: 228° (Zers.) (Semmler, Risse, B. 45, 3727).

9. 1.7.7 - Trimethyl - 3 - butyryl - bicyclo - [1.2.2] - heptanon - (2), 3 - Butyryl-campher bezw. 3 - [α - 0 xy - butyliden] - campher bezw. 1.7.7 - Trimethyl - 3 - butyryl - bicyclo - [1.2.2] - hepten - (2) - ol - (2) $C_{14}H_{22}O_2$, s. untenstehende

10. Dioxo-Verbindungen C₁₅H₂₄O₈.

- 1. 4-Hexyl-1-propenyl-cyclohexandton-(3.5 oder 2.6), 2 (oder 5)-Hexyl-5 (oder 2) propenyl dthydroresorcin C₁₅H₂₄O₂ = C₄H₁₃·HC CO·CH₂·CH·CH·CH·CH₃ oder C₄H₁₃·HC CH₃·CO·CH·CH·CH·CH₃. B. Aus '3.6-Dioxy-5-hexyl-2-propenyl-benzochinon-(1.4) (Oxyperezon, Syst. No. 799) durch Reduktion mit Natriumamalgam in verd. Natronlauge (Fighter, Jetzer, Leepin, A. 395. 23). Nadeln (aus Eisessig). F: 140—144°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Eisessig, sehr wenig in Petroläther und Wasser. Zersetzt sich beim Aufbewahren im Vakuum-Exsiccator über Schwefelsäure oder Natriumhydroxyd; hält sich besser an der Luft. Löst sich in wäßr. Alkali und wird aus dieser Lösung durch CO₃ wieder ausgefällt. Die essigsaure Lösung gibt mit Phenylhydrazin eine grüne Färbung, die auf Zusatz von Salzsäure in Blau übergeht; die alkoh. Lösung gibt mit Phenylhydrazin eine blaue Färbung.
- 2. Dioxo Verbindung $C_{15}H_{14}O_2$ aus Cedren (S. 598). B. Neben anderen Produkten bei der Oxydation von Cedren mit Ozon in Eisessig (Semmler, Risse, B. 45, 357). Kp_{13} : 170—180°. D^{20} : 1,0386. n_p : 1,50433. a_p : —26°.

11. Dioxo-Verbindungen $C_{20}H_{24}O_{2}$.

- 1. 3.3'-Dioxo-2.5.5.2'.5'.5'-hexamethyl-dicycloheptyl(?), Tetrahydro-y-dieucarvelon $C_{20}H_{24}O_2 = \begin{bmatrix} (CH_2)_2C-CH_2-CH_2 \\ H_2C\cdot CO\cdot CH(CH_2) \end{bmatrix}$ (?). B. Durch Hydrierung von y-Dieucarvelon in Aceton in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Wallach, A. 403, 104). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 105—106°. Leicht löslich in verd. Alkohol.
- 6.7.6'.7'-Tetrabrom-8.8'-dioxo-2.5.5.2'.5'.5'-hexamethyl-dicycloheptyl (?), γ -Dieucarvelontetrabromid $C_{20}H_{20}O_{2}Br_{4} = \begin{bmatrix} (CH_{2})_{2}C \cdot CHBr \cdot CHBr \\ H_{2}C \cdot CO \cdot CH(CH_{3}) \end{bmatrix}$ (?). B. Aus γ -Dieucarvelon und Brom in Eisessig (Wallach, A. 403, 105). Nadeln. F: 187—188°.
- 2. 3.3'-Dioxo-2.2'-dimethyl-5.5';-diisopropyl-dicyclohexyl, Tetrahydro-a-dicarvelon $C_{20}H_{34}O_2 = \begin{bmatrix} H_3C < \stackrel{CO}{CH} & CH_1(CH_1) \\ CH(CH_1)_3 \end{bmatrix} \cdot CH_2 + CH_1 \end{bmatrix}$.

Linksdrehendes Tetrahydro - a - dicarvelon $C_{20}H_{24}O_2 = \begin{bmatrix} H_2C < CO & CH(CH_3)_2 \end{bmatrix} \cdot CH - \end{bmatrix}_2$. B. Aus linksdrehendem α -Dicarvelon oder linksdrehendem γ -Dicarvelon durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Pallsdium in wäßr. Aceton (Wallach, A. 881, 69; 403, 97, 101). — Krystalle (aus Alkohol). F: 129—130°. [α]_D: —67,34° (in Chloroform). — Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ in essigsaurer Lösung eine Säure $C_{20}H_{24}O_6$. Gibt bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol 3.3'-Dioxy-2.2'-dimethyl-5.5'-diisopropyl-dicyclohexyl.

Dioxim $C_{20}H_{36}O_2N_2 = C_{20}H_{34}(:N\cdot OH)_2$. Beginnt bei 206° zu sintern und schmilzt bei 212—214° (Wallach, A. 403, 99).

3. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O_2$.

Zur Konstitution der Chinone vgl. z. B. PASCAL, C. r. 150, 1168; Bl. [4] 9, 811; HAAKH, J. pr. [2] 82, 546; TSCHITSCHIBABIN, 3K. 43, 1709; J. pr. [2] 86, 401; v. Weinberg, B. 52, 937¹).

Zur Konstitution der chinhydronartigen Verbindungen vgl. K. H. MEYER, B. 43, 159; Richter, B. 43, 3603; 46, 3434; Knorr, B. 44, 1503; Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 303; B. 45, 873; Pfeiffer, A. 404, 1; 412, 257; Lifschitz, B. 49, 2050; Siegmund, J. pr. [2] 92, 342; P. Pfeiffer, Organische Molekülverbindungen 2. Aufl. [Stuttgart 1927], S. 274.

1. Dioxo-Verbindungen CaH4O2.

1. Cyclohexadien-(1.3)-dion-(5.6), Benzochinon-(1.2), o-Chinon $C_4H_4O_2 = HC < CH \cdot CO > CO$ (S. 600). Zur Konstitution der roten und der farblosen Form vgl. WILL-STÄTTER, MÜLLER, B. 44, 2172; KEHRMANN, B. 44, 2632; K., CORDONE, B. 46, 3009; v. Weinberg, B. 52, 938 1).

o-Chinon gibt mit äther. Salzsäure 3- und 4-Chlor-brenzcatechin (WILLSTÄTTER, MÜLLER, B. 44, 2187). Umsetzung mit 4-Phenyl-benzophenon-kalium: Schlenk, Thal, B. 46, 2852. o-Chinon oxydiert Triphenylmethylmagnesiumchlorid in Benzol zu Bis-triphenylmethylperoxyd (Schmidlin, Wohl, Thommen, B. 43, 1302).

Polymere Form des o-Chinons. Ist in o-Chinon gelegentlich in geringen Mengen enthalten und scheidet sich beim Lösen in 2% iger äther. Salzsäure ab (WILLSTÄTTER, MÜLLER, B. 44, 2187). — Gelbes Pulver. Zeigt keine Chinonreaktionen.

Benzochinon - (1.2) - monoxim, o - Chinon - monoxim bezw. o - Nitroso - phenol $C_8H_5O_2N = HO \cdot N : C_8H_4 : O$ bezw. $ON \cdot C_8H_4 \cdot OH$ (S. 600). B. Man kocht p-Toluolsulfonsäure-[o-nitroso-phenyl]-ester mit Kalkbrei, löst das entstandene Calciumsalz des o-Nitroso-phenols in wenig Wasser, säuert mit Metaphosphorsäure an und zieht mit Petroläther aus (BAUDISCH, KARZEW, B. 45, 1171; B., ROTHSCHILD, B. 48, 1662). Man kocht das Kupfersalz des 2-Oxy-phenylnitrosohydroxylamins (Syst. No. 2221) mit Essigester (B., K., B. 45, 1169) oder das Kupfersalz des 2-Methoxy-phenylnitrosohydroxylamins mit Xylol (B., R., B. 48, 1661) und führt das entstandene Kupfersalz des o-Nitroso-phenols über das Calciumsalz in freies o-Nitroso-phenol über (B., K.; B., R.). Eine Lösung von o-Nitro-phenol in Essigsäure wird mit Petroläther überschichtet und mit Zinkstaub versetzt; das entstehende o-Nitroso-phenol geht beim Schütteln in die Petroläther-Schicht über (B., B. 51, 1058). Siehe auch unten die Bildung der Salze. — Schwach grünlichgelbe Nadeln (aus Petroläther bei raschem Verdunsten). Riecht sehr stechend. Verflüchtigt sich sehr rasch. Die Lösungen in organischen Lösungsmitteln sind tiefgrün. Durch Kupfersalze werden die Lösungen entfärbt bezw. in die roten Lösungen des Kupfersalzes (s. u.) übergeführt; Verwendung dieser Reaktion zum Nachweis geringen Mengen Kupfer: B., R., B. 48, 1662; B., B. 51, 1058. — Die folgenden Salze sind leicht löslich außer in Petroläther; die Lösungen in indifferenten Lösungsmitteln sind tiefrot. — Cu(C₆H₄O₂N)₂. Tiefrote Nadeln (aus Alkohol) (B., K.). — Al(C₄H₄O₂N)₃. B. Man versetzt eine wäße. Lösung des Natriumsalzes des 2-Oxy-phenylnitrosohydroxylarins mit Aluminiumitrat, säuert mit Metaphosphorsäure bei O^o an und schüttelt mit Essigester aus (B., R., B. 48, 1664). Fast schwarze Krystalle. — Mn(C₄H₄O₂N)₂. B. Wie das Aluminiumsalz oder aus dem Mangansalz des 2-Oxy-phenylnitrosohydroxylamins durch freiwillige Zersetzung oder durch Kochen mit Essigester (B., R.). Rotbraune, fast

22

¹⁾ Nach dem Literatur-Schlußtermin vgl. hierzu z. B. Wirland. Wecker, B. 55, 1806; Goldschmidt, Graef, B. 61, 1858.

(aus Alkohol + Essigester). — $Fe(C_0H_4O_2N)_2$. B. Wie das Aluminiumsalz (B., K.). Glänzende, grünschwarze Krystalle (aus Essigester + Ligroin). — $Co(C_0H_4O_2N)_2$. B. Wie das Aluminiumsalz (B., K.). Fast sohwarze Krystalle (aus Essigester + Petroläther).

Bensochinon-(1.2)-acetimid-oxim bezw. o-Nitroso-acetanilid $C_0H_0O_0N_0=HO\cdot N$: $C_0H_4:N\cdot CO\cdot CH_3$ bezw. $ON\cdot C_0H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ (8. 600). B. Aus o-Nitro-acetanilid durch Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniumchlorid in wäßr. Suspension unter Kühlung und sofortige Oxydation der erhaltenen Lösung von o-Hydroxylamino-acetanilid mit Eisenchlorid und Natriumacetat (Green, Rowe, Soc. 111, 618). — F: 107,5°. — Liefert bei schwachem Erwärmen mit alkal. Natriumhypochlorit-Lösung Benzofurazan (Syst. No. 4491). Gibt mit kalter konzentrierter Salzsäure eine gelbbraune krystalline Verbindung vom Schmelzpunkt $258-262^\circ$.

Benzochinon - (1.2) - dioxim, o - Chinondioxim $C_0H_0O_2N_2 = HO \cdot N : C_0H_4 : N \cdot OH$ (S. 601). F: 145° (Zers.) (Green, Rowe, Soc. 101, 2455). Ist ein Beizenfarbstoff.

"o-Dinitroso-benzol" C₆H₄O₂N₂ (S. 601) wird im Ergw. als Benzofuroxan C₆H₄ $\overset{\dot{N}}{\overset{\dot{O}}}{\overset{\dot{O}}{\overset{\dot{O}}}{\overset{\dot{O}}{\overset{\dot{O}}{\overset{\dot{O}}{\overset{\dot{O}}{\overset{\dot{O}}}{\overset{\dot{O}}{\overset{\dot{O}}}{\overset{\dot{O}}{\overset{\dot{O}}}{\overset{\dot{O}}{\overset{\dot{O}}}{\overset{\dot{O}}}{\overset{\dot{O}}{\overset{\dot{O}}}{\overset{\dot{O}}}{\overset{\dot{O}}}}{\overset{\dot{O}}}{\overset{\dot{O}}}{\overset{\dot{O}}}}{\overset{\dot{O}}{\overset{\dot{O}}}{\overset{\dot{O}}{\overset{\dot{O}}}{\overset{\dot{O}}{\overset{\dot{O}}}{\overset{\dot{O}}}}{\overset{\dot{O}}}}}{\overset{\dot{O}}{\overset{\dot{O}}}{\overset{\dot{O}}{\overset{\dot{O}}}{\overset{\dot{\bullet}}{\overset{\dot{\bullet}}}{\overset{\dot{O}}}}{\overset{\dot{\bullet}}}}}{\overset{\dot{\bullet}}{\overset{\dot{\bullet}}}{\overset{\dot{\bullet}}{\overset{\dot{\bullet}}{\overset{\dot{\bullet}}{\overset{\dot{\bullet}}{\overset{\dot{\bullet}}{\overset{\dot{\bullet}}{\overset{\dot{\bullet}}}}}{\overset{\dot{\bullet}}}{\overset{\dot{\bullet}}}}}}{\overset{\dot{\bullet}}{\overset{\dot{\bullet}$

(Syst. No. 4624) abgehandelt.

- 3-Chlor-benzochinon-(1.2), 3-Chlor-o-chinon C₆H₂O₂Cl = O:C₆H₂Cl: O. B. Aus 3-Chlor-brenzoatechin beim Schütteln mit Silberoxyd und Natriumsulfat in Äther oder mit Bleidioxyd in Petroläther und Äther (Willstätter, Müller, B. 44, 2189). Hellgelbe bis leuchtend rote geruchlose Prismen. Verfärbt sich bei 63° und zersetzt sich bei etwa 68°, ohne zu schmelzen. Ziemlich leicht löslich in Wasser, die Lösung zersetzt sich rasch. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die in Schwarz übergeht.
- 4-Chlor-bensochinon-(1.2), 4-Chlor-o-chinon $C_6H_2O_2Cl=O:C_6H_3Cl:O.$ B. Beim Schütteln von 4-Chlor-brenzcatechin mit Silberoxyd und Natriumsulfat in Äther (Will-Stätter, Müller, B. 44, 2188). Hellgelbe bis dunkelrote, schwach riechende Nadeln (aus Hexan). F: ca. 78°; zersetzt sich bei weiterem Erwärmen. Zersetzt sich innerhalb von 1—2 Tagen, rascher in wäßriger, alkoholischer oder ätherischer Lösung. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe.
- 4-Chlor-benzochinon-(1.2)-dioxim C_eH₅O₂N₂Cl = HO·N:C_eH₅Cl:N·OH. B. Aus 5-Chlor-benzofuroxan (Syst. No. 4624) in Alkohol bei der Reduktion mit alkal. Hydroxylamin-Lösung (Green, Rowe, Soc. 103, 900). Braunes Krystallpulver. F: 128°. Liefert in alkal. Lösung bei der Destillation mit Wasserdampf 5-Chlor-benzofurazan (Syst. No. 4491).
- "4-Chlor-1.2-dinitroso-benzol" C₆H₂O₂N₂Cl s. 5-Chlor-benzofuroxan, Syst. No. 4624.
- 4.5-Dichlor-bensochinon-(1.2), 4.5-Dichlor-o-chinon $C_0H_2O_2Cl_2=O:C_0H_2Cl_2:O.$ B. Aus 4.5-Dichlor-brenzcatechin beim Schütteln mit Silberoxyd in trocknem Äther (WILL-STÄTTER, MÜLLER, B. 44, 2190). Hellgelbe bis gelbrote Prismen und Tafeln. F: 94° (Zers.) Ist in festem Zustande einige Tage haltbar. Zersetzt sich in wäßriger und in alkoholischer-Lösung.

Verbindung von 4.5-Dichlor-benzochinon-(1.2) mit 4.5-Dichlor-brenzeate-chin, Tetrachlor-o-chinhydron $C_{10}H_0O_4Cl_4=C_4H_4O_2Cl_2+C_4H_4O_2Cl_2$. B. Aus den Komponenten in Benzol (Willstätter, Müller, B. 44, 2191). — Schwarze Prismen. Zersetzt sich bei 85°. Wird durch Äther zerlegt. Sehr wenig löslich in Benzol, löslich in Wasser; die Lösungen sind grünlich-gelb. Löslich in konz. Schwefelsäure mit smaragdgrüner Farbe.

3.4.5.6-Tetrachlor-benzochinon-(1.2), Tetrachlor-o-chinon $C_4O_5Cl_4 = O:C_6Cl_4:O$ (S. 602). F: 129° (Pfeiffer, A. 412, 294). — Die bei Einw. von Methanol von Jackson, Mac Laurin (Am. 38, 150) neben anderen Produkten erhaltene und als "Hexachlor-o-chinomonethylhemiacetal-brenzoatechinäther" formulierte Verbindung wird von Jackson, Kelley (Am. 47, 208) als 3.6-Dichlor-4-methoxy-5-[3.4.5.6-tetrachlor-2-oxy-phenoxy]-benzochinon-(1.2) (Syst. No. 798) aufgefaßt. Das bei Einw. von kaltem Benzylalkohol entstehende Produkt hat nicht die Zusammensetzung $C_{13}H_3O_4Cl_4$, sondern ist 3.5.6-Trichlor-4-[3.4.5.6-tetrachlor-2-oxy-phenoxy]-benzochinon-(1.2) (J., K., Am. 47, 202).

Verbindung von 3.4.5.6-Tetrachlor-benzochinon-(1.2) mit Benzol $C_6O_2Cl_4 + 3C_6H_4$ (8. 603). F: 37—426 (Prepres, A. 412, 294).

Verbindung von 3.4.5.6-Tetrachlor-benzochinon-(1.2) mit Toluol $C_0O_2Cl_4+C_7H_6$ (8. 603). F: 45-50° (Pfeiffer, A. 412, 294).

Verbindung von 3.4.5.6-Tetrachlor-benzochinon-(1.2) mit p-Xylol C₆O₂Cl₄+ C₂H₁₆. Tiefrote Prismen. F: ca. 83° (PFEIFFER, A. 412, 295).

Verbindung von 3.4.5.6-Tetrachlor-benzochinon-(1.2) mit Hexamethylbenzol $C_6O_2Cl_4+C_{18}H_{18}$. B. Aus den Komponenten in Eisessig-Lösung (Pyrhyfer, A. 412, 296). — Grünschwarze Nadeln. F: 140—143°.

Verbindung $C_{18}H_2O_4Cl_6(?)$ (S. 603) ist als 3.5.6-Trichlor-4-[3.4.5.6-tetrachlor-2-oxyphenoxy]-benzochinon-(1.2) (Syst. No. 771) erkannt worden (Jackson, Kelley, Am. 47, 202).

"4-Brom-1.2-dinitroso-benzol" C₂H₂O₂N₂Br s. 5-Brom-benzofuroxan, Syst. No. 4624.

3.4.5.6-Tetrabrom-bensochinon-(1.2), Tetrabrom-o-chinon $C_eO_2Br_4=O:C_6Br_4:O$ (S. 604). Zur Umsetzung mit rauchender Salpetersäure und Brom vgl. Jackson, Flint, Am. 43, 142. Beim Schütteln einer benzolischen Lösung von Tetrabrom-o-chinon mit einer wäßr. Lösung von Kaliumsulfit bei 10° entsteht das Dikaliumsalz einer Dibrombrenzeatechindisulfonsäure (Syst. No. 1563); Einw. von Kaliumsulfit-Lösung auf Tetrabrom-o-chinon bei 50°: J., Beggs, Am. Soc. 38, 679, 682. Tetrabrom-o-chinon liefert mit Natronlauge Tetrabrombrenzeatechin und je nach den Bedingungen die Verbindungen $C_{10}H_5O_7Br_5(?)$, $C_{10}H_5O_8Br_4$, $C_{10}H_5O_8Br_3$ oder $C_{11}H_4O_8Br_2$ (im Hptw. als $C_{11}H_5O_8Br_3$ formuliert); mit Sodalösung entstanden u. a. Bromanilsäure und die Verbindung $C_{10}H_6O_9Br_4$; Umsetzung mit Barytlauge und mit Natriumbicarbonat: J., Fiske, Am. 50, 342, 378.

Verbindung $C_{18}H_4O_5Br_6=2C_6O_2Br_4+CH_4O$ [y-Methanol-Additionsprodukt des 3.4.5.6-Tetrabrom-benzochinons-(1.2)] (S. 606). Ist als 3.5.6-Tribrom-4-[3.4.5.6-tetrabrom-2-oxy-phenoxy]-benzochinon-(1.2) erkannt worden (Jackson, Flint, Am. 48, 8).

Verbindung von 3.4.5.6·Tetrabrom-benzochinon-(1.2) mit Dimethylamin $C_{10}H_{14}O_2N_2Br_4 = C_0O_2Br_4 + 2C_2H_1N$. B. Beim Einleiten von Dimethylamin in eine eisgekühlte Lösung von Tetrabrom-o-chinon in Alkohol, Äther oder Chloroform (Jackson, Brogs, Am. Soc. 38, 684). — Schwarze Krystalle (aus Benzol). Zersetzt sich zwischen 115 und 125°. Zersetzt sich nach einiger Zeit, auch über konz. Schwefelsäure, schneller in Lösung. Unlöslich in Wasser.

Verbindung $C_{10}H_4O_6Br_4$. B. Beim Schütteln von Tetrabrom-o-chinon mit 1n-Natronlauge bei 6° (Jackson, Fiske, Am. 50, 375). — Gelbliche Prismen (aus Benzol). F: 217° (Zers.). Leicht löslich, außer in Benzol und Ligroin. — Mit Brom und Wasser entsteht eine Verbindung vom Schmelzpunkt 156°. — $CaC_{10}H_4O_6Br_4+6H_2O$.

Verbindung C₁₀H₅O₇Br₅(†). B. Bei der Einw. von 1,5 n-Natronlauge auf Tetrabromo-chinon bei Zimmertemperatur (Jackson, Fiske, Am. 50, 372). — Rhombische Prismen (aus Eisessig oder Benzol). F: 121° (Zers.). Leicht löslich, außer in Ligroin.

Ver bindung C₁₀H₅O₅Br₅. B. Man läßt auf 20 g Tetrabrom-o-chinon eine Lösung von 60 g Natriumhydroxyd in 1 l Wasser bei Zimmertemperatur solange einwirken, bis der zuerst entstandene grüne Niederschlag verschwunden ist, säuert schwach an, filtriert vom ausgeschiedenen Tetrabrombrenzcatechin ab und extrahiert mit Äther (Jackson, Fiser, Am. 50, 356). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 207° (Zers.) (J., F.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, sehr wenig in Ligroin. — Verhält sich gegen Kalilauge wie eine dreibasische Säure (J., F.). Brom reagiert mit der konzentrierten wäßrigen Lösung beim Erwärmen unter Bildung von CO₂, Hexabromdiscetyl (s. J., Adams, Am. Soc. 37, 2522) und etwas Oxalsäure (J., F.). In verdünnter wäßriger Lösung bildet sich mit Brom die Verbindung C₇H₅O₅Br₇(?) (J., F.). — Ba₅(C₁₀H₅O₅Br₂)₃ (J., F.). — Pyridinsalz C₁₀H₅O₅Br₃ + C₅H₅N (J., F.). Gelbe Flocken. F: 122—123°. Unlöslich in Äther und Benzol.

Verbindung $C_7H_5O_9Br_7(?)$. B. Aus einer verdünnten wäßrigen Lösung der Verbindung $C_{10}H_5O_9Br_5$ und Brom in der Kälte (Jackson, Fiske, Am. 50, 370). — Prismen (aus Alkohol). F: 96—97°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol unter teilweiser Zersetzung, schwer löslich in Ligroin. — Gibt mit Sodalösung eine bei 71—72° schmelzende Verbindung $C_7H_6O_6Br_6(?)$.

Verbindung C₁₁H₄O₄Br₅ (im Hptw., S. 608 als Verbindung C₁₁H₄O₄Br₅ bezeichnet). B. Man gibt zu 200 g Natriumhydroxyd in 1 l Wasser allmählich 100 g Tetrabrom-o-chinon bei 0°, säuert nach einigen Stunden an und filtriert vom ausgeschiedenen Tetrabrom-brenzcatechin ab (Jackson, Fiske, Am. 50, 373). — Gelbliche Körner (aus Äther). F: 174° (Zers.) (J. F.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, schwer in Chloroform. — Verhält sich gegen Kalilauge wie eine dreibasische Säure (J., F.). Mit Brom und Wasser entsteht Hexabromdiacetyl (J., F.; vgl. J., Adams, Am. Soc. 37, 2522).

- "2.8-Dinitroso-1-nitro-benzol" C₅H₃O₄N₃ s. 4-Nitro-benzoluroxan, Syst. No. 4624.
- 4-Nitro-bensochinon-(1.2)-diamid-(1) $C_eH_sO_sN_s=O:C_eH_s(NO_s):N_s$ s. 5-Nitro-2-diazo-phenol, Syst. No. 2199.
- **4-Nitro-bensochinon-(L2)-diasid-(2)** $C_0H_2O_3N_3=0:C_0H_2(NO_2):N_3$ s. 4-Nitro-2-diazo-phenol, Syst. No. 2199.
- "4.5-Dinitroso-1.8-dinitro-bensol" C_eH₂O_eN₄ s. 4.6-Dinitro-benzofuroxan, Syst. No. 4624.

8.4.5.6 - Tetranitro - beneochinon - (1.2), Tetranitro - o - beneochinon (?) $C_6O_{10}N_4=O:C_6(NO_8)_4:O(?)$. B. In sehr geringer Menge aus Protocatechusäure und Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig oder ohne Lösungsmittel (v. Hemmelmaye, M. 34, 815). — Orangerote oder gelbe Nadeln (aus heißem Wasser). Die wäßr. Lösung ist gelb.

2. Cyclohexadien-(1.4)-dion-(3.6), Benzochinon-(1.4), p-Chinon, Chinon $C_6H_4O_2 = OC < CH:CH > CO$ (8. 609).

Bildung und Darstellung.

B. Bei der elektrolytischen Oxydation einer Emulsion von Benzol in wäßr. Säuren an Bleidioxyd-Anoden als Hauptprodukt (Kempf, J. pr. [2] 83, 329; Fichter, Z. El. Ch. 19, 782; Fichter, Stocker, B. 47, 2012). Bei der elektrolytischen Oxydation von Phenol in verd. Schwefelsäure an Bleidioxyd-Anoden, besser unter Verwendung eines Diaphragmas (F.; F., St.; F., Brunner, Bl. [4] 19, 282; F., Ackermann, Helv. 2, 594). In geringer Menge aus Phenol und 30% gem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei Zimmertemperatur (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1666). Über Bildung von Chinon aus Phenol an der Luft vgl. Gibbs, C. 1909 I, 1092; II, 597; Am. Soc. 34, 1192; Pratt, Gibbs, C. 1913 II, 1047. Beim Erhitzen von festem Hydrochinon in Luft am Tageslicht oder im ultravioletten Licht; im Dunkeln entsteht bei 150—170% kein Chinon (Hartley, Little, Soc. 99, 1083). Beim Schütteln von Hydrochinon mit Wasser und Palladiumschwarz in einer CO₂-Atmosphäre (Wieland, B. 45, 491). Durch Einw. von Azodicarbonsäurediäthylester auf Hydrochinon (Dirls, Fritzsche, B. 44, 3022). In Form von Chinhydron wurde Chinon durch Oxydation von Hydrochinon z. B. mit Wasserstoffperoxyd in Gegenwart von Ferrisalzen oder Kaliumrhodanid (Colin, Sénéchal, C. v. 152, 1586; 153, 76), mit Kaliumpersulfat (C., Sz.; Datta, Sen, Am. Soc. 39, 48), mit absol. Salpetersäure und Stickstoffdioxyd in Äther (Klemenc, Ekl., M. 39, 689), mit Jodstickstoff (Datta, Prosad, Am. Soc. 39, 462), mit Natriumchlorat und Osmiumtetroxyd (Hofmann, B. 45, 3333) erhalten. Aus p-Oxy-benzaldehyd und Peressigsäure (D'Ans, Kneff, B. 48, 1144). Aus Acetanilid oder Benzanilid und Kaliumpersulfat (Datta, Sen, Am. Soc. 39, 749). Aus p-Nitro-anilin und Chlor in Salzsäure (Körner, Contardi, R. A. L. [5] 22 I, 823). Aus 4-Amino-phenol oder 4-Methylamino-phenol und Silbernitrat in Wasser (Kroff, J. pr. [2] 88, 73). Aus salzsaurem p-Anisidin und Brom in Wasser (Wieland, B. 43, 715). Aus 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) und Ferrichlorid (Cohn, A. 309, 236; Crossley, Ogilvie, Am. Soc. 39, 121). Über die Bildung von

Zur Darstellung von Chinon aus Hydrochinon vgl. Organic Syntheses 2 [New York 1922], S. 85. Übersicht über die verschiedenen Darstellungsweisen: Chaveau, C. 1919 I, 229.

Physikalische Bigenechaften.

Absorptionsspektrum in Wasser, Hexan und Alkohol: Waljaschko, M. 42, 1022; C. 1910 II, 1752; in Alkohol: Pratt, Gibbs, C. 1918 II, 1047; Lipschitz, Jenner, B. 48, 1734; Hantzsch, B. 49, 522. Die elektrische Leitfähigkeit der festen Substanz nimmt beim Belichten zu (Volmer, Z. El. Ch. 21, 115). Magnetische Susceptibilität: Pascal, C. r. 150, 1168; Bl. [4] 9, 182; A. ch. [8] 25, 345. — Löslichkeit von Chinon in verd. Schwefelsäure: Kempf, J. pr. [2] 83, 331 Anm. 2. Kryoskopisches Verhalten in Wasser und in einer wäßr. Natriumsulfit-Lösung: Schilow, Fedotow, Z. El. Ch. 18, 937. Thermische Analyse der Gemische mit Trichloresigsäure: Kendall, Gibbons, Am. Soc. 37, 158. Diffusionsgeschwindigkeit in Methanol und Benzol: Thovert, Ann. Physique [9] 2, 417. Zerstäubungselektrizität von Chinon enthaltenden Lösungen: Christiansen, Ann. Phys. [4] 51, 546.

Chemisches Verhalten.

Chinon gibt, in 10°/ojger Schwefelsäure suspendiert und an einer Blei-Anode elektrolytisch oxydiert, Maleinsäure, Traubensäure, Ameisensäure, Kohlenoxyd, Kohlensäure und niedrigerschmelzende Äthylenoxyd-dicarbonsäure-(1.2) (KEMPF, J. pr. [2] 83, 330). Liefert mit Ozon ein klebriges Produkt C₆H₄O₀(?), das mit Wasser Ameisensäure ergibt (Fichter, Jetzer, Leepin, A. 395, 14). 1 Mol Chinon reduziert in alkal. Lösung bei 20° ca. 5 Mol Silberbromid (Gordon, J. phys. Chem. 17, 57); in neutraler Lösung findet keine Umsetzung statt (Seyewetz, Bl. [4] 11, 450 Anm.). Chinon löst in saurer Lösung fein verteiltes Silber auf (Lumière, Seyewetz, O. r. 151, 616). Reagiert in neutraler, Kalium-chlorid bezw. Kaliumjodid enthaltender Lösung mit fein verteiltem Silber unter Bildung von Silberchlorid bezw. Silberjodid; in Gegenwart von Kaliumbromid entsteht ein silberoxydhaltiges Silberbromid (S., C. r. 154, 355; Bl. [4] 11, 451). Photographische Anwendung dieser Reaktionen: L., S.; Lumière, Lumière, Seyewetz, C. 1911 II, 257; Soc. anon.

D-CHINON

A. Lumière et ses Fils, D. R. P. 239268; C. 1911 II, 1399; Stenger, Heller, C. 1911 II, 1901; 1914 II, 5. Elektrolytische Reduktion von Chinon an Kupfer- oder Blei-Kathoden: Law, Soc. 101, 1550. Chinon gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidem Palladium Hydrochinon (SEITA, RITTER, B. 43, 3398). Chinon wird in waßr. Lösung durch SO, zu Hydrochinon und Hydrochinonsulfonsäure reduziert (Dodgson, Soc. 105, 2436); mit Na. 80, bilden sich Hydrochinonsulfonsäure (Hauptprodukt) (PINNOW, J. pr. [2] 89, 541; D.) und β-Hydrochinondisulfonsäure (P.); Einfluß der Temperatur und der Alkalinität der Lösung auf die Reaktion: D. Chinon wird durch Titantrichlorid in salzsaurer Lösung quantitativ zu Hydrochinon reduziert (KNECHT, HIBBERT, B. 43, 3455). Bildet mit Methanol im Sonnenlicht Hydrochinon und Formaldehyd (GIBBS, C. 1912 II, 2044); H. MEYER, ECKERT (M. 39, 248) erhielten bei dem gleichen Versuch nur eine rote amorphe Substanz. Einw. von Licht auf Chinon in Alkohol: M., E.; in Äther: Kremers, Wakeman, C. 1910 I, 25. Weitere Reduktionen zu Hydrochinon durch organische Substanzen s. unten. — Gibt mit Chlorjod in CCl. 2.5-Dichlor-chinon (Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 1484). Die bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf trocknes Chinon entstehende schwarzblaue Verbindung (vgl. Schmidlin, A. ch. [8] 7, 220) verliert beim Erwärmen Chlorwasserstoff unter Rückbildung von Chinon; Dampfdruck von Chlorwasserstoff über dieser Verbindung zwischen 12° und 150°: EPHRAIM, HOCHULI, B. 48, 634. Einw. von Chlorwasserstoff auf eine Lösung von Chinon in Tetrachlormethan: MICHAEL, COBB, J. pr. [2] 82, 304. Bei der Einw. von Natriumhypochlorit, Ammoniak und etwas Zinkchlorid auf Chinon in Wasser bildet sich Chinonchlorimid (Tarugi, Lenci, C. 1912 I, 650). Chinon liefert mit einem großen Überschuß von Stickstoffwasserstoffsäure in Benzol zunächst eine graugrüne Additionsverbindung (?) und dann Azidohydrochinon (OLIVERI-MANDALL), CALDERARO, G. 45 I, 311; vgl. O.-M., G. 45 II, 120). Chinon liefert mit Schwefelwasserstoff die Verbindung C₃₄H₁₂O₁₂S (S. 343), mit KHS und Wasserstoffpersulfid die entsprechenden Additionsverbindungen (S. 343) (RICHTER, B. 43, 3599).

Chinon gibt mit Triphenylmethyl, mit Triphenylchlormethan und Zinkstaub oder mit Triphenylmethylmagnesiumchlorid in Benzol Hydrochinon-bis-triphenylmethyläther (SCHMIDLIN, WOHL, THOMMEN, B. 43, 1300). Liefert mit Chlorhydrochinon in Chloroform oder Ather sofort chlorfreies Chinhydron; in Benzol bildet sich intermediär eine Verbindung von Chinon mit Chlorhydrochinon (SCHMIDLIN, B. 44, 1703). Oxydiert Pyrogallol in alkoh. Lösung zu der Verbindung C. H.O. (Ergw. Bd. VI, S. 539) (A. G. PERKIN, Soc. 108, 661; Pr. chem. Soc. 29 [1913], 355). Additionsverbindungen von Chinon mit Orcin, Pyrogallol, Oxyhydrochinon und Phloroglucin s. S. 343, 344. Über Küpenfarbstoffe, die bei der Einw. von Chinon auf Anthron und Anthronderivate entstehen, vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 251020, 267417; C. 1912 II, 1320; 1914 I, 90; Frdl. 11, 712, 713. Chinon gibt mit Dimethylketen eine Additionsverbindung vom Schmelzpunkt 104,5° (STAUDINGER, KLEVEE, B. 39, 971); Umsetzung mit Diäthylketen: ST., MAIEB, A. 401, 299. Chinon bildet mit 4-Phenyl-benzophenonkalium in ather. Lösung eine tiefblaugrüne, kaliumhaltige Verbindung (SCHLENK, THAL, B. 46, 2851). Gibt mit Phenylbenzoyldiazomethan in siedendem Xylol p-Chinon-bis-diphenylmethid (STAUDINGER, B. 49, 1971). Liefert mit Acetanhydrid und Eisenchlorid Oxyhydrochinontriacetat (KNOEVENAGEL, A. 402, 128). Gibt mit 2-Mercapto-benzoesaure in Eisessig 2'.5'-Dioxy-diphenylsulfid-carbonsaure-(2) (Clarke, Smiles, Soc. 99, 1537). Bildet mit

je 2 Mol β-Resoroylsaure, Gentisinsaure und Protocatechusaure Additionsverbindungen (Siegmund, J. pr. [2] 92, 363).

Gibt mit ½ Mol Anilin in verd. Essigsaure (außer Hydrochinon) 2-Anilino-p-chinon und 2.5-Dianilino-p-chinon (H. Suma, W. Suma, A. 416, 118). Liefert mit Phenylisocyanat Chinon-dianil (STAUDINGER, ENDLE, B. 50, 1044). Chinon gibt mit den drei Nitranilinen additionelle Verbindungen, und zwar mit o- und p-Nitranilin in Benzol oder in heißer alkoholischer Lösung (Heberrand, B. 15, 1974), mit m-Nitranilin in kalter alkoholischer Lösung (G. MEYER, H. SUIDA, A. 416, 185). Bei mehrstündigem Kochen von Chinon mit den drei Nitranilinen in alkoh. Lösung oder in Eisessig erhält man die entsprechenden 2.5-Bis-nitranilino-p-chinone (M., S.; vgl. H.), beim Kochen von 2 Mol Chinon mit 1 Mol Nitranilin und viel Wasser die entsprechenden Nitranilino-p-chinone (M., S., A. 416, 183); letztere entstehen auch bei der Umsetzung in kalter salzsaurer Lösung, wobei sich primär hellbraunrote krystallinische Additionsverbindungen abscheiden (M., S.). Chinon gibt mit ½ Mol p-Toluidin in verd. Essigsäure p-Toluidino-p-chinon sowie geringe Mengen einer Verbindung vom Schmelspunkt 185° und einer Verbindung C₂₅H₂₁O₆N; in wäßr. Lösung entsteht mit p-Toluidin neben Hydrochinon fast ausschließlich 2.5-Di-p-toluidino-p-chinon (H. SUIDA, W. SUIDA, A. 416, 124, 127; vgl. a. HELLER, A. 418, 263). Umsetzungen mit anderen primären Aminen: S., S. Gibt mit Methylanilin in verd. Essigsäure [N-Methyl-anilino]-p-chinon, in Alkohol 2.5-Bis-[N-methyl-anilino]-p-chinon; analog reagieren andere sekundare aromatische Amine (S., S.). Gibt mit 2 Mol Benzidin in siedendem Toluol eine Verbindung C₃₀H₃₀O₃N₄ (s. Hptw. Bd. XIII, S. 220), mit 1 Mol Benzidin in siedendem Alkohol eine Verbindung C₁₈H₁₄O₃N₂ (s. bei Benzidin, Syst. No. 1786) (Brass, B. 46, 2903). Über additionelle Verbindungen von Chinon mit aromatischen Diaminen vgl. Schlenk, A. 368, 283; Sieghund, J. pr. [2] 52, 410.

Verwendung der Kondensationsprodukte aus Chinon und aromatischen Aminen in der Färberei: LESSER, D. R. P. 236074; C. 1911 II., 237; Frdl. 10, 282. Chinon liefert beim Erwärmen mit 1.8oder 1.5-Diamino-anthrachinon in Eisessig Küpenfarbstoffe (Cassella & Co., D. R. P. 269801; Oder 1.5-Dismind-situhtschinen in Lisessig Rufellarioscolle (C. 1818 II., 2069; Frdl. 11, 634; vgl. C. & Co., D. R. P. 267416; C. 1918 II., 2069; Frdl. 11, 633). Liefert mit Glycināthylester bezw. dl-Alanin-āthylester Äthylester des Diglycinochinons ($C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot NH)_2C_4H_4(:O)_2$ bezw. Dialaninochinons $[C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(CH_2) \cdot NH)_2C_4H_4(:O)_2$; daneben entsteht Hydrochinon (E. FISCHER, SCHRADER, B. 43, 525). Bei der Destillation einer wäßr. Lösung von dl-Alanin und Chinon bildet sich Acetaldehyd (BACH, Bio. Z. 58, 209; vgl. a. Wieland, Bergel, A. 489, 206). (Chinon kondensiert sich mit Anthranilsäure zu während in wäßr. Lösung oder in Benzol + Ather Additionsprodukte aus Chinon und 2 Mol Amino-benzoesaure entstehen (Suchanek, J. pr. [2] 90, 472); analog verläuft die Umsetzung mit 4-Amino-benzoesauremethylester (Siegmund, J. pr. [2] 82, 412). Chinon oxydiert Phenylaminoessigsaure in Wasser beim Kochen in einer Stickstoffatmosphäre zu Benzaldehyd (TRAUBE, B. 44, 3148). Liefert mit 4-Brom-phenylhydrazin in Ather bei -60° Chinhydron und anscheinend 4-Brom-phenyldiimid (Goldschmidt, B. 46, 1531). Salzsaures m-Nitro-phenylhydrazin wird von Chinon in wäßrig-alkoholischer Lösung zu Nitrobenzol oxydiert (Borsche, A. 357, 174). Chinon vereinigt sich mit 2.6-Dinitro-phenylhydrazinhydrochlorid in alkoh. Lösung zu 2'.6'-Dinitro-4-oxy-azobenzol (Borsche, Rantscheff, A. 379, 173). Oxydiert Fluorenonhydrazon zu Fluorenonazin (Wieland, Rosefu, A. 381, 231), asymm. Dibenzylhydrazin in Alkohol bei 0° zu Tetrabenzyltetrazen (Wieland, Fressell, A. 361, 231), asymm. Dibenzylhydrazin in Alkohol bei 0° zu Tetrabenzyltetrazen (Wieland, Fressell, A. 361, 231), asymm. A. 392, 144). Liefert mit Piperidin in Alkohol in der Kälte 2.5-Di-piperidino-p-chinon (J. Schmidt, Bigwart, B. 48, 1495). Umsetzung mit Pyrrol, Pyridin, Chinolin, Isochinolin: Sch., Sr. Gibt mit ¹/₄ Mol 2.5-Dimethyl-pyrrol in Alkohol bei Zimmertemperatur 2.5-Dimethyl-3.4-dichinonyl-pyrrol (O:)₂C₄H₃·C₅H₇N·C₅H₅(:O)₂ (Syst. No. 3237) und Hydrochinon; reagiert analog mit 2-Methyl-5-phenyl-pyrrol (Möhlau, Redlich, B. 44, 3615) und mit Pyrrocolin ("Pyrindol", Syst. No. 3069) (Scholtz, Fraude, B. 46, 1080). Reagiert mit 2-Methyl-indolin und mit Tetrahydro-chinolin (M., R., B. 44, 3616) sowie mit Hexahydrocarbazol (SCHM., SI.) in Alkohol wie mit sekundären aromatischen Aminen (S. 341). Reagiert mit Indol in siedendem Alkohol kaum, mit 2-Methyl-indol entsteht (neben Hydrochinon) mit Indol in siedendem Alkonol kaum, mit 2-methyl-indol entstell Hydrochmon, 2-[2-Methyl-indolyl-(3)]-benzochinon-(1.4) (Syst. No. 3225); analoge Umsetzungen mit 1.2-Dimethyl-indol, 2.5-Dimethyl-indol und 2-Phenyl-indol: M., R., B. 44, 3610. Gibt beim Erwärmen mit Azidobenzol in Benzol (außer Hydrochinon N-Phenyl-aziminobenzochinon (Syst. No. 3888), α - und β -Diphenyl-[bisazimino-benzochinon] (Syst. No. 4187) und eine Varbindung C.-H., O.N. $\begin{bmatrix} N \cdot N(C_0H_0) \cdot CH \cdot CO \\ 1 \end{bmatrix} \cdot CH \cdot CH \cdot N \cdot C_0H_0$ (Syst. No. 3889) (Wolff, CH·CO CH·CH:N·C_eH₅ (?) (Syst. No. 3889) (Wolff, Verbindung C₁₅H₁₄O₂N₄ A. 394, 73; 399, 290). Liefert mit Aldehydammoniak in Nitrobenzol bei 85-90° eine Ver-

bindung C₁₆H₁₄O₂N₂ (s. bei Aldehydammoniak, Syst. No. 3796) (GHOSE, Soc. 111, 611).

S. 614, Z. 23 v. o. statt "B. 23, 2794" lies "B. 18, 467".

Biochemisches Verhalten.

Chinon bildet, dem Blut zugesetzt, sofort Methamoglobin (HEUBNER, Ar. Pth. 72, 254). Hemmt Keimung und Wachstum von Pflanzen (Sigmund, Bio. Z. 62, 346; Cameron, J. phys. Chem. 14, 422). Desinfizierende Wirkung: Cooper, Biochem. J. 7, 194. Über die physiologische Wirkung von Chinon vgl. ferner A. ELLINGER in A. HEFFTER, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. I [Berlin 1923], S. 1023.

Parberisches Verhalten.

Chinon färbt Eiweißstoffe in wäßr. Lösung rot (RACIBORSKI, C. 1907 I, 1595; SUIDA, H. 85, 318; Cooper, Biochem. J. 7, 186). Wolle und Seide werden durch Chinon waschecht gefärbt (Fahrion, Z. ang. Ch. 22, 2138; 26, 328; Scharwin, Z. ang. Ch. 26, 254; Meunier, Z. ang. Ch. 26, 616; D. R. P. 240512; C. 1911 II, 1752; Sul.). Färben und Gerben der Haut durch Chinon: F.; MEUNIER, SEYEWETZ, C. 1914 II, 672; SOMMERHOFF, C. 1914 II, 671; 1917 I, 1167; MOELLER, C. 1918 II, 234, 418, 1103. Zur Verwendung von Chinon in der Färberei vgl. F. Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie 2. Aufl. Bd. III [Berlin-Wien 1929], S. 204.

Analytisches.

Farbreaktionen von Chinon mit organischen Stickstoff-Verbindungen: Suida, H. 85, 318; COOPER, Biochem. J. 7, 191; mit Methylphenylsulfid: PURGERER, B. 43, 1402 Ann. 2; mit Formaldehyd und Schwefelsäure: McCrae, C. 1912 I, 95. Chinon gibt mit der farblosen, mit Schwefelsäure angesäuerten Lösung von Ferrosulfat und Ammoniumrhodanid eine intensiv rote Färbung (Mörker, H. 78, 313). Gibt mit Jod-Kaliumjodid-Lösung und Natronlauge eine kirschrote Färbung, die bei weiterem Zusatz von Natronlauge in Olivgrün

übergeht (M.).

Bestimmung durch Reduktion mit Zinkstaub zu Hydrochinon und Titration des letzteren mit Jod in Gegenwart von NaHCO₃: Wieland, B. 43, 715. Zur Bestimmung mit Jodwasserstoff und Thiosulfat vgl. Haber, Russ, Ph. Ch. 47, 297; Willstätter, Majima, B. 43, 1174; Luther, Leubner, J. pr. [2] 85, 319. Man löst Chinon in kaltem Wasser und titriert mit Titantrichlorid in Gegenwart von Methylenblau als Indicator bis zur Entfärbung, oder man versetzt mit einem Überschuß von Titantrichlorid und titriert mit Eisenalaun-Lösung unter Zusatz von Kaliumrhodanid zurück (KNECHT, HIBBERT, B. 43, 3456; vgl. a. SIEGMUND, J. pr. [2] 92, 353).

Additionelle Verbindungen des Chinons.

Verbindung von Chinon mit Kaliumhydroxyd $C_6H_4O_3 + KOH$ bezw. $KC_6H_3O_2 + H_4O$. Zur Konstitution vgl. Richter, B. 48, 3601. — B. Beim Versetzen einer verdünnten ätherischen Lösung von Chinon mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge (Astre, C. r. 121, 530). — Blaue Krystalle. Wird durch Feuchtigkeit und durch Alkohol zersetzt.

Verbindung von Chinon mit Kaliumhydrosulfid C₆H₄O₂ + KHS bezw. KC₆H₂O₂ + H₂S. Zur Konstitution vgl. RICHTER, B. 48, 3600. — B. Beim Versetzen einer Lösung von Chinon in Schwefelkohlenstoff mit einer alkoh. Lösung von KHS (R., B. 43,

3602). — Grünschwarzes Pulver. Außerst empfindlich gegen Feuchtigkeit.

Verbindung von Chinon mit Wasserstoffpersulfid $2C_0H_4O_2+H_2S_2$. Zur Konstitution vgl. RICHTER, B. 43, 3600. — B. Aus Chinon und Wasserstoffpersulfid in Schwefelkohlenstoff (R., B. 48, 3601). — Amorph, indigoblau. F: 115s (Zers.); löslich mit orangeroter Farbe unter Zersetzung. Gibt bei der Sublimation Chinon, Chinhydron, Hydrochinon und Schwefel. Liefert an feuchter Luft Chinhydron.

Verbindung von Chinon mit Phenol, Phenochinon $C_{18}H_{16}O_4 = C_6H_4O_2 + 2C_6H_6O_1$. Absorptionsspektrum in Alkohol-Phenol-Gemischen: PRATT, GIBBS, C. 1918 II, 1047; in einem Phenol-Chloroform-Gemisch: HANTZSCH, B. 49, 522.

Verbindung von Chinon mit Hydrochinon, Chinhydron $C_{12}H_{10}O_4 = C_6H_4O_2 +$ C₄H₄O₃ (S. 617). B. Über die Bildung von Chinhydron bei der gemäßigten Oxydation von Hydrochinon s. S. 340. Chinhydron entsteht aus Chinon bei der Einw. von Chlorwasserstoff (Clark, Am. 14, 571; Sarauw, A. 209, 104; Michael, Cobb, J. pr. [2] 82, 304) oder von Chlorhydrochinon (SCHMIDLIN, B. 44, 1703). — Eine bei 25,1° ± 0,1° gesättigte wäßrige Lösung von Chinhydron enthält 0,0013 Mol undissoziiertes Chinhydron und je 0,017 Mol freies Chinon und Hydrochinon im Liter (LUTHER, LEUBNER, J. pr. [2] 85, 318). Gefrierpunktserniedrigung einer wäßt. Lösung von Chinhydron und Natriumsulfit: Schilow, Fedorow, Z. El. Ch. 18, 937. Absorptionsspektrum in Alkohol: Lifschitz, Jenner, B. 48, 1734; Hantzsch, B. 49, 522. Jodometrische Bestimmung: L., L., J. pr. [2] 85, 319.

Verbindung $C_{24}H_{29}O_{19}S = 3(C_4H_4O_2 + C_4H_6O_2) + H_2S$. B. Aus Chinon und Schwefelwasserstoff in wasserfreier Ameisensäure (RICHTER, B. 43, 3602). Entsteht anscheinend beim Leiten von Schwefelwasserstoff über eine Chinon-Schmelze (R., B. 43, 3603). — Mikrokrystallinisches, fast schwarzes Pulver. F: ca. 140° (Zers.). Löslich in konz. Ameisensäure, Essigsäure und Aceton. Schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol unter Zersetzung.

Verbindung von Chinon mit Chlorhydrochinon $C_{12}H_2O_4Cl = C_4H_4O_2 + C_4H_5O_2Cl$

(S. 617). Soll nach SCHMIDLIN (B. 44, 1704) ein Gemisch gewesen sein.

Verbindung von Chinon mit Nitrohydrochinon $C_{18}H_{\bullet}O_{6}N = C_{6}H_{4}O_{1} + C_{6}H_{5}O_{4}N$. B. Aus Chinon und Nitrohydrochinon in wasserfreiem Ather (RICHTER, B. 46, 3435). — In der Aufsicht fast schwarze, in der Durchsicht dunkelrote Krystalle. F: 89—90° (Zers.). Riecht stark nach Chinon. Zersetzt sich bei längerem Liegen an der Luft.

Verbindungen von Chinon mit Oroin C₁₃H₁₂O₄ = C₅H₄O₂ + C₇H₆O₂. B. Aus Chinon und wasserfreiem Oroin in Ather + Petroläther (Sizgmund, J. pr. [2] 92, 365). Dunkelrote Prismen. Erweicht bei 83—84° unter Zersetzung, ist bei 104° völlig geschmolzen. — C₁₃H₁₂O₄ + H₂O = C₅H₄O₂ + C₇H₆O₂ + H₄O. B. Aus Chinon und dem Monohydrat des Oroins in Ather + Petroläther (S., J. pr. [2] 92, 366). Dunkelrote Krystalle.

Verbindung von Chinon mit 2.3-Dioxy-naphthalin $C_{1e}H_{12}O_{4} = C_{6}H_{4}O_{2} + C_{10}H_{8}O_{2}$ (8. 617). B. Bildet sich aus Chinon und 2.3-Dioxy-naphthalin in Ather + Petrolather je nach den Bedingungen in hellroten Blättchen oder in dunkelgranatroten Nadeln vom Schmelzpunkt 78—80° (Subgrund, J. pr. [2] 83, 555).

Verbindung von Chinon mit Pyrogallol $C_{49}H_{98}O_{16}=3C_{6}H_{4}O_{2}+4C_{6}H_{6}O_{3}$. B. Aus 1 Mol Pyrogallol und 2 Mol Chinon in Ather + Petrolather (Siegnund, J. pr. [2] 83, 554). — Schwarze Nadeln. F: 78°. Unlöslich in Petrolather, sonst leicht löslich.

Verbindung von Chinon mit Oxyhydrochinon C₄₅H₃₆O₁₈ = 3C₆H₄O₅ + 4C₆H₆O₅.

B. Aus je 1 Mol Chinon und Oxyhydrochinon in Ather + Petroläther (SIEGMUND, J. pr. [2] 83, 555). — Grünliche Nadeln. F: 164°.

Verbindung von Chinon mit Phloroglucin $C_{30}H_{24}O_{13} = 3C_{6}H_{4}O_{3} + 2C_{6}H_{6}O_{3}$. B. Aus 4 Mol Chinon und 1 Mol Phloroglucin in Ather + Petroläther (SIEGMUND, J. pr. [2] 83, 555). — Rote Krystalle. F: 103°.

Funktionelle Derivate des Chinons.

Benzochinon-(1.4)-mono-chlorimid, p-Chinon-mono-chlorimid, Chinonchlorimid C_6H_4 ONCl = $O:C_6H_4:NCl$ (S. 619). B. Durch Einw. von Ammoniak, Natriumhypochlorit und etwas Zinkchlorid auf Chinon in Wasser (Tarugi, Lenci, C. 1912 I, 650). — F: 85°.

Verbindung von Chinonchlorimid mit Hydrochinon $C_{12}H_{10}O_3NCl = C_6H_4ONCl + C_6H_6O_2$. Schwarzgrüne, metallisch glänzende Nadeln; geruchlos; verpufft bei ca. 119° (KNORR, B. 48, 799). — Wird beim Erwärmen mit Wasser oder Benzol zersetzt.

Bensochinon-(1.4)-diimid, p-Chinondiimid, Chinondiimid $C_0H_0N_2 = HN:C_0H_4:NH$ (S. 620). Perchlorat $C_0H_0N_2 + 2HClO_4(?)$. Weißes Krystallpulver. Explodiert beim Erhitzen. Wird durch Wasser unter Verfärbung (blaugrün, violett und braun) gespalten (K. A. HOFMANN, METZLER, LECHER, B. 43, 180).

Verbindung von Chinondiimid mit p-Nitro-phenol $C_{18}H_{16}O_8N_4 = C_8H_6N_3 + 2C_6H_5O_3N$. B. Aus den Komponenten in Äther (KNORR, B. 44, 1505). — Gelbe Krystalle. F: 59°. Löslich in heißem Benzol mit roter Farbe. Empfindlich gegen Feuchtigkeit.

S. 620, Z. 9 v. u. statt ,, $2C_{e}H_{e}N_{e} + HBr''$ lies ,, $C_{e}H_{e}N_{e} + HBr''$.

Benzoehinon - (1.4) - bis - chlorimid, p - Chinon - bis - chlorimid, "Chinondichlordiimid" $C_6H_4N_2Cl_2=ClN:C_6H_4:NCl$ (S. 621). Gibt mit Gallamid einen rotvioletten Farbstoff (Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P. 257833; C. 1913 I, 1315; Frdl. 11, 261).

Verbindung von Chinondichlordiimid mit Hydrochinon $C_{12}H_{10}O_2N_2Cl_2 = C_6H_4N_2Cl_2 + C_6H_6O_2$. Schwarzgrüne Nadeln; verpufft bei 129—130° (KNORR, B. 43, 799). — Wird durch Erwärmen mit Wasser oder Benzol zersetzt.

Benzochinon-(1.4)-monoxim, p-Chinon-monoxim, Chinonoxim bezw. 4-Nitrosophenol, p-Nitroso-phenol C₆H₅O₄N = 0:C₆H₄:N·OH bezw. HO·C₆H₄·NO (8. 622). Zur Konstitution vgl. Pascal, Bl. [4] 9, 812. — Absorptionsspektrum in alkalisch-alkoholischer Lösung: Gibbs, Pratt, C. 1913 I, 2029. Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 339; A. ch. [8] 25, 352. — Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff und Platinschwarz in Äther p-Amino-phenol (Cusmano, R. A. L. [5] 26 II, 89). Gibt mit überschüssigem Brom in alkoh. Lösung 2.4.6-Tribrom-phenol (Hauptprodukt), 4.6-Dibrom-2-nitro-phenol und 2.6-Dibrom-4-nitro-phenol; in wäßr. Lösung bildet sich außerdem anscheinend 2.6-Dibrom-chinon (van Erp, R. 30, 290, 296). Kondensation mit Carbazol und dessen Derivaten zu Farbstoffen: Cassella & Co., D. R. P. 218 371, 221 215, 222 640, 224 590, 224 591, 224 951, 230 119, 235 836, 238 857; C. 1910 I, 783, 1662; 1910 II, 258, 699, 704; 1911 I, 360; 1911 II, 241, 1289; Frall. 10, 301, 304, 302, 303, 257, 256, 259, 306; Höchster Farbw., D. R. P. 246 714; C. 1912 I, 1874; Frall. 10, 262. — Farbreaktionen mit Eiweiß und dessen Abbauprodukten: Suida, H. 85, 318. Chinonoxim färbt Wolle an (S., H. 85, 320). Beschleunigt die Vulkanisation von Kautschuk (Peachey, C. 1917 II, 840; 1918 I, 1214).

Bensochinon - (1.4) - imid - oxim, p - Chinon - imid - oxim bezw. p - Nitroso - anilin $C_0H_0ON_3 = HN:C_0H_4:N\cdot OH$ bezw. $H_1N\cdot C_0H_4\cdot NO$ (8. 625). F: 168--169°; zersetzt sich bei weiterem Erhitzen (Jaeger, van Kregten, Akad. Amsterdam Versl. 20, 704; C. 1912 I, 1302). Thermische Analyse des Systems mit p-Nitranilin: Eutektikum bei 120° und ca. 40 Mol·°/₀ Nitrosoanilin (J., van K.). — Lagert bei —75° ohne Farbänderung ca. 6 Mol HCl an (v. Korczyński, B. 43, 1823). Liefert mit Semicarbazid in essigsaurer Lösung die Verbindung $H_2N\cdot C_0H_4\cdot N(OH)\cdot N:N\cdot CO\cdot NH_3$ (Syst. No. 2242) (O. Fischer, J. pr. [2] 92, 73) 1).

Bensochinon - (1.4) - methylimid - oxim, p - Chinon - methylimid - oxim bezw. p-Nitroso-N-methyl-anilin $C_7H_4ON_2 = CH_2 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot OH$ bezw. $CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO$ (S. 626). B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von alkoh. Bromwasserstoffsäure auf Methylphenylnitrosamin bei -5^6 (O. FISCHER, B. 45, 1100). — F: 118° (F.). — Das Hydrochlorid kondensiert sich in essigsaurer Lösung mit asymm. Methylphenylhydrazin zur Verbindung $C_6H_5 \cdot N(CH_2) \cdot N \cdot ON \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_5$ (Syst. No. 2242 a) (F., J. pr. [2] 92, 66). — $C_7H_5ON_2 + HBr + AuBr_3$. Tiefschwarze Prismen (Guterer, Huber, Z. anorg. Ch. 85, 376).

¹⁾ Vgl. hierzu auch nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] BAMEERGER, A. 420, 187; ANGELI, JOLLES, B. 62, 2100.

Bensochinon-(1.4)-äthylimid-oxim, p-Chinon-äthylimid-oxim bezw. p-Nitroso-N-äthyl-anilin $C_8H_{10}ON_3=C_2H_5\cdot N:C_6H_4:N\cdot OH$ bezw. $C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO$ (S. 626). F: 74,1° (Jaeger, van Kregten, Akad. Amsterdam Verel. 20, 706; C. 1912 I, 1302). Thermische Analyse des Systems mit N-Äthyl-4-nitro-anilin: Eutektikum bei 54° und ca. 70 Mol- 0 /o Nitrosoäthylanilin (J., van K.). Reagiert mit Salzen von Phenylhydrazin und asymm. Methylphenylhydrazin wie p-Nitroso-anilin (Hptw. Bd. VII, S. 626) (O. Fischer, J. pr. [2] 92, 63).

Benzochinon-(1.4)-propylimid-oxim, p-Chinon-propylimid-oxim bezw. p-Nitroso-N-propyl-anilin C₂H₁₂ON₂ = CH₂·CH₂·CH₂·N:C₆H₄·N·OH bezw. CH₃·CH₂·CH₂·NH·C₆H₄·NO (S. 627). Dichroitische (grün und braungelb) Krystalle (aus Alkohol + Ligroin). F: 59°; E: 56,3—56,5° (JAEGER, VAN KREGTEN, Akad. Amsterdam Versl. 20, 710; C. 1912 I, 1302). Krystallisiert aus Benzol in benzolhaltigen Krystallen vom Schmelzpunkt 45—50°. Thermische Analyse des Systems mit N-Propyl-4-nitro-anilin: Eutektikum bei 40,5° und ca. 80 Mol·°/a Nitrosopropylanilin.

Benzochinon-(1.4)-butylimid-oxim, p-Chinon-butylimid-oxim bezw. p-Nitroso-N-butyl-anilin $C_{10}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot OH$ bezw. $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Vermischen einer äther. Lösung von Butylphenylnitrosamin mit butylalkoholischer Salzsäure; es wird in wäßr. Lösung mit Ammoniak zerlegt (Reilly, Hickinsottom, Soc. 11, 1030). — Blaue Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 58—59°. Schwer löslich in Wasser und Petroläther, leicht in Alkohol, Äther und Benzol. Konzentrierte Lösungen sind grün, verdünnte Lösungen gelb. — Verhält sich bei der Reduktion sowie gegen HNO2 und gegen Natronlauge wie p-Chinon-methylimid-oxim (Hptus. Bd. VII, S. 626). — $C_{10}H_{14}ON_2 + HCl$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Äther). Wird durch Spuren Chlorwasserstoff schwarzrot gefärbt.

 $\begin{array}{lll} \textbf{Benzochinon-(1.4)-acetimid-oxim,} & \textbf{p-Chinon-acetimid-oxim} & \textbf{bezw.} & \textbf{p-Nitroso-acetanilid} & \textbf{C}_8\textbf{H}_8\textbf{O}_2\textbf{N}_2 = \textbf{CH}_3\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{N}:\textbf{C}_6\textbf{H}_4:\textbf{N}\cdot\textbf{OH} & \textbf{bezw.} & \textbf{CH}_3\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{NH}\cdot\textbf{C}_6\textbf{H}_4\cdot\textbf{NO}. \end{array}$

Dimeres Benzochinon-(1.4)-acetimid-oxim bezw. dimeres p-Nitroso-acetanilid $C_{16}H_{16}O_4N_4 = (C_8H_8O_2N_2)_2$ (S. 627) konnte von Bamberger (B. 43, 1846) nicht erhalten werden.

Benzochinon-(1.4)-carboxymethylimid-oxim, p-Chinon-carboxymethylimid-oxim bezw. N-[p-Nitroso-phenyl]-glycin $C_8H_8O_3N_8=HO\cdot N:C_8H_4:N\cdot CH_2\cdot CO_2H$ bezw. ON· $C_8H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Behandlung von N-Phenyl-glycin mit einer salzsauren Lösung von Natriumnitrit oder Nitrosylchlorid; das entstehende Hydrochlorid wird durch Wasser zerlegt (Houben, B. 46, 3988, 3990; J. D. Riedel, D. R. P. 268208; C. 1914 I, 203; Frdl. 11, 287). — Braunes Pulver. Sehr wenig löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Zersetzt sich beim Erwärmen unter Explosion, ohne zu schmelzen. — Kondensiert sich mit a-Naphthol, 4-Nitro-benzylcyanid, Gallussäure und Aminen zu Farbstoffen. — Ammoniumsalz. Dunkelgrüne Krystalle. — Hydrochlorid $C_8H_8O_3N_2+HCl.$ Gelbes Pulver.

Bensochinon-(1.4)-dioxim, p-Chinon-dioxim $C_6H_6O_2N_2 = HO \cdot N : C_6H_6 : N \cdot OH$.

"p-Dinitroso-benzol" $C_6H_4O_2N_2 = \dot{O}\cdot N:C_6H_4:N\cdot\dot{O}$ (?) (S. 628). Wird durch Hydrazinhydrat in siedender alkoholischer Lösung zu p-Phenylendiamin reduziert (Forster, Barker, Soc. 103, 1922).

p-Chinon-arin $C_{12}H_3O_2N_3=O:C_6H_4:N\cdot N:C_6H_4:O$ (S. 628). Absorptionsspektrum: Baly, Tuck, Marsden, Soc. 97, 1496.

Benzochinon - (1.4) - monosemicarbason, p - Chinon - monosemicarbason bezw. p-Oxy-benzolasoformamid $C_7H_7O_2N_3 = O:C_6H_4:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ bezw. $HO\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 629). Gelbe Nadeln (durch Versetzen einer kalten Aceton-Lösung mit Petroläther oder CS₂ oder bei der raschen Krystallisation aus heißem Wasser) oder rote Nadeln (durch Versetzen einer heißen Aceton-Lösung mit heißem Benzol oder bei langsamem Abkühlen einer wäßr. Lösung); die beiden Krystallarten schmelzen unter Zersetzung bei 165—1660 (Heilbenn, Henderson, Soc. 103, 1414). Absorptionsspektrum in neutraler und Natriumäthylat enthaltender alkoholischer Lösung: H., H., Soc. 103, 1407. — Liefert beim Kochen mit Silberoxyd und Äthyljodid p-Äthoxy-benzolazoformamid (Syst. No. 2112). Gibt mit Natriumäthylat und Acetylchlorid in Alkohol p-Acetoxy-benzolazoformamid (Syst. No. 2112). — NaC₇H₆O₂N₃. Rote Krystalle (aus Aceton + Petroläther). Löslich in Alkohol, Wasser und Aceton.

Benzochinon-(1.4)-diazid $C_0H_4ON_2 = O:C_0H_4:N_3$ s. p-Diazo-phenol, Syst. No. 2199. Benzochinon-(1.4)-formylimid-diazid $C_7H_5ON_3 = N_2:C_6H_4:N\cdot COH$ s. 4-Diazo-formanilid, Syst. No. 2203.

Bensochinon - (1.4) - acetimid - diaxid $C_6H_7ON_3=N_2:C_6H_4:N\cdot CO\cdot CH_3$ s. 4-Diazo-acetanilid, Syst. No. 2203.

Substitutionsprodukte des Chinons.

- 2. Chlor-bensochinon-(1.4), Chlorchinon C₆H₂O₃Cl = O:C₆H₃Cl:O (S. 630). B. Neben Chinhydron beim Einleiten von ¹/₃ Mol Chlorwasserstoff in eine Lösung von Chinon in Tetrachlorkohlenstoff (Michael, Cobb, J. pr. [2] S2, 304; vgl. Städeler, A. 69, 308). Hellgelbe Krystalle (Schmidlin, B. 44, 1705; Siegmund, J. pr. [2] 92, 360; Pfeiffer, A. 412, 291). F: 56° (M., C.), 57° (Sie; Pf.). Gibt mit Hydrochinon in Wasser unter anderem Chinon, das sich als Chinhydron abscheidet (Schmidlin, B. 44, 1703). Gibt mit 1 Mol Diphenylketen in Äther + Petroläther in der Kälte die Verbindung

 OC CCl:CH CC(C(H₃)₂·CO (Syst. No. 2486) (Staudinger, Bereza, A. 380, 260), mit 1 Mol Diphenylketen-Chinolin bei 120° 2-Chlor-p-chinon-bis-diphenylmethid (Ergw. Bd. V, S. 388) (St., B., A. 380, 276). Liefert mit KCN in 85°/gigem Methanol eine braune, grün
- mit 1 Mol Diphenylketen-Chinolin bei 120° 2-Chlor-p-chinon-bis-diphenylmethid (Ergw. Bd. V, S. 388) (Sr., B., A. 380, 276). Liefert mit KCN in 85°/sigem Methanol eine braune, grün fluorescierende Lösung (RICHTER, B. 44, 3472). Liefert mit Semicarbazidhydrochlorid in kaltem verdünntem Alkohol 3-Chlor-4-oxy-benzolazoformamid (s. u.) (HEILBRON, HENDERSON, Soc. 103, 1416).
 - S. 631, Z. 11 v. o. statt "Benzylphenylhydrazin" lies "Benzoylphenylhydrazin".
- Verbindung von Chlorckinon mit Hexamethylbenzol C₁₈H₃₁O₂Cl = C₆H₃O₂Cl + C₁₈H₁₈. B. Aus 1 Mol Chlorchinon und 4 Mol Hexamethylbenzol in Eisessig (PFEIFFER, A. 412, 291). Orangefarbene Nadeln. F: 99—103°.! Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren. Verbindung von Chlorchinon mit Hydrochinon C₁₂H₂O₄Cl = C₆H₃O₂Cl + C₆H₆O₂ (S. 631). Ist nach SCHMIDLIN (B. 44, 1704) ein Gemisch. Verbindung von Chlorchinon mit Hydrochinon C₂₀H₃₄O₁₀Cl₃ = 2C₆H₃O₂Cl + 3C₆H₆O₂. B. Aus äquimolekularen Mengen Chlorchinon und Hydrochinon in Ather + Petroläther (SIEGMUND, J. pr. [2] 92, 360). Bronzefarbene Krystalle. F: 123—124°.
- 2-Chlor-bensochinon-(1.4)-oxim-(4), 2-Chlor-chinon-oxim-(4) bezw. 2-Chlor-4-nitroso-phenol $C_0H_4O_2NCl=0$: $C_0H_3Cl:N\cdot OH$ bezw. $H0\cdot C_0H_3Cl\cdot NO$ (8.631). B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-4-nitroso-N-methyl-anilin (s. u.) mit $5^0/_0$ iger Natronlauge (O. Fischer, Neber, B. 45, 1097). Schwach gelbliche Nadeln (aus Chloroform + Petroläther). F: 148° (Zers.).
- 2-Chlor-bensochinon-(1.4)-methylimid-(4)-oxim-(1), 2-Chlor-chinon-methylimid-(4)-oxim-(1) bezw. 3-Chlor-4-nitroso-N-methyl-anilin $C_1H_2ON_2Cl=CH_3\cdot N:C_4H_3Cl:N\cdot OH$ bezw. $CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3Cl\cdot NO.$ B. Durch Umlagerung von N-Nitroso-N-methyl-3-chlor-anilin mit konz. Salzsäure bei 0° (0. FISCHER, NEBER, B. 45, 1098). Dunkelgrüne Prismen (aus Benzol). Zersetzt sich bei 134—136°. Das Hydrochlorid ist rötlichgelb.
- 2-Chlor-bensochinon-(1.4)-methylimid-(1)-oxim-(4), 2-Chlor-chinon-methylimid-(1)-oxim-(4) bezw. 2-Chlor-4-nitroso-N-methyl-anilin $C_7H_7ON_2Cl=CH_3\cdot N:C_8H_3Cl:N\cdot OH$ bezw. $CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3Cl\cdot NO.$ B. Entsteht neben N-Methyl-2-chlor-anilin und einer Nitroverbindung(?), wenn man o-Chlor-anilin mit Dimethylsulfat methyliert, das Reaktionsprodukt in verd. Schwefelsäure mit NaNO2 nitrosiert und das ölige Nitrosamin durch Behandeln mit konz. Salzsäure bei 0° umlagert (O. FISCHER, NEBER, B. 45, 1096). Grüne Prismen (aus Ligroin). F: 131—132°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. Bildet mit Mineralsäuren gelbe Salze. Gibt beim Erhitzen mit 5°/oiger Natronlauge 2-Chlor-4-nitroso-phenol (s. o.).
- 2-Chlor-benzochinon-(1.4)-semicarbazon-(4) bezw. 3-Chlor-4-oxy-benzolazo-formamid C₇H₆O₂N₃Cl = O:C₆H₃Cl:N·NH·CO·NH₂ bezw. HO·C₆H₃Cl·N·N·CO·NH₃. B. Aus äquimolekularen Mengen 2-Chlor-benzochinon-(1.4) und Semicarbazidhydrochlorid in kaltem verdünntem Alkohol (Heilbron, Henderson, Soc. 103, 1416). Tiefgelbe Krystalle (aus Aceton + Petroläther). F: 185° (Zers.). Löslich in Wasser, Alkohol, Aceton, unlöslich in Chloroform und Benzol. Absorptionsspektrum in Alkohol und einer alkoh. Natriumäthylat-Lösung: H., H., Soc. 103, 1410. Liefert beim Kochen mit verd. Natronlauge 2-Chlor-phenol. NaC₇H₅O₂N₂Cl. Dunkelrote Krystalle.
- 2.5 Dichlor benzochinon (1.4), 2.5 Dichlor chinon $C_6H_1O_2Cl_1 = O:C_4H_4Cl_1:O$ (S. 632). B. Durch Einw. von Jodchlorid auf Chinon in Tetrachlorkohlenstoff bei mäßiger Wärme (JACKSON, BOLTON, Am. Soc. 36, 1484). F: 161° (J., B.), 158—161° (PFEIFFER, A. 412, 292). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grünstichig gelber, in o-Kresol-methyläther mit orangeroter, in Dimethylanilin mit tiefblauer Farbe (PFEIFFER, BÖTTLER, B. 51, 1828; PF., Priv.-Mitt.). Gibt mit 1 Mol Diphenylketen in Äther + Petroläther die Verbindung OC CCI:CH CCO (CC₄H₅). CO (STAUDINGER, BEREZA, A. 380, 261). Liefert mit KCN in 85°/oigem Methanol eine rubinrote, rot fluoresoierende Lösung (RICHTER, B. 44, 3472).

8. 633, Z. 8 v. o. nach "3.6-Dichlor-2.5-dianilino-chinon" schalte ein "(Syst. No. 1874)".
Z. 9 v. o. streiche "(Syst. No. 1874)".

Verbindung von 2.5-Dichlor-chinon mit Durol $C_{16}H_{30}O_2Cl_2 = C_6H_2O_2Cl_2 + 2C_{10}H_{14}$. B. Aus 1 Mol Dichlorchinon und 2 Mol Durol in Eisessig (Pyelffer, A. 412, 292). — Orangegelbe Tafeln. F: 82—86°. Nicht lange haltbar.

Verbindung von 2.5-Dichlor-chinon mit Hexamethylbenzol $C_{18}H_{20}O_{1}Cl_{2}=C_{6}H_{2}O_{2}Cl_{2}+C_{19}H_{18}$. B. Aus 2 Mol Dichlorchinon und 3 Mol Hexamethylbenzol in Eisessig (PFEIFFER, A. 412, 293). — Hellrote Nadeln. F: 132—136°. Im Exsiccator einige Tage haltbar.

- **2.6** Dichlor benzochinon (1.4), **2.6** Dichlor chinon $C_0H_2O_2Cl_2 = O:C_0H_2Cl_2:O$ (S. 633). Liefert mit Hydrochinon in Åther + Petroläther Chinhydron und die Verbindung von 2.6-Dichlor-chinon mit 2.6-Dichlor-hydrochinon (s. u.) (Siegmund, J. pr. [2] **92**, 361). Gibt mit 1 Mol Diphenylketen in Åther + Petroläther die Verbindung
- OCCI:CH>CCO. (STAUDINGER, BEREZA, A. 380, 261). Liefert mit Semi-carbazidhydrochlorid in kaltem verdünntem Alkohol 3.5-Dichlor-4-oxy-benzolazoformamid (s. u.) (Heilbron, Henderson, Soc. 108, 1417). Gibt mit Sulfanilsäure in Wasser (besser in Gegenwart von Natriumacetat) 3-Chlor-2.5-bis-[4-sulfo-anilino]-benzochinon-(1.4) und 2.6-Dichlor-hydrochinon; in wäßr. Alkohol bildet sich außerdem 3.5-Dichlor-2-[4-sulfo-anilino]-benzochinon-(1.4) (H. Suida, W. Suida, A. 416, 136).

Verbindung von 2.6-Dichlor-chinon mit 2.6-Dichlor-hydrochinon $C_{12}H_4O_4Cl_4$ = $C_4H_4O_4Cl_2 + C_6H_4O_4Cl_2$ (8. 634). B. Aus 2.6-Dichlor-chinon und Hydrochinon in Ather + Petrolather, neben Chinhydron (Siegmund, J. pr. [2] 92, 362).

- **2.6-Dichlor-chinon-oxim-(1)** bezw. **3.5-Dichlor-4-nitroso-phenol** $C_eH_2O_2NCl_2=0:C_eH_2Cl_2:N\cdot OH$ bezw. $H0\cdot C_eH_2Cl_2\cdot NO$ von Willstätter, Schudel, (B. 51, 786) wurde von Hodson, Wignall (Soc. 1927, 2216) als 3.5-Dichlor-4-nitro-phenol (Ergw. Bd. VI, S. 122) erkannt.
- 2.6-Dichlor-benzochinon-(1.4)-semicarbason-(4) bezw. 3.5-Dichlor-4-oxy-benzolasoformamid C₇H₅O₂N₅Cl₂ = O:C₆H₂Cl₂:N·NH·CO·NH₂ bezw. HO·C₆H₂Cl₂·N·N·CO·NH₂. B. Aus 2.6-Dichlor-chinon und Semicarbazidhydrochlorid in kaltem verdünntem Alkohol (Heilbron, Henderson, Soc. 103, 1417). Bei Verwendung von 1,5 Mol Semicarbazidhydrochlorid auf 1 Mol Dichlorchinon entstehen gelbe und rote Nadeln; mit mehr Semicarbazidhydrochlorid bildet sich nur die rote Form, die beim Umkrystallisieren in die gelbe übergeht. Beide Krystallarten schmelzen bei 218° (Zers.). Absorptionsspektrum in Alkohol und alkoh. Natriumäthylat-Lösung: H., H., Soc. 103, 1410.
- **2.6-Dichlor-benzochinon-(1.4)-acetimid-(4)-diazid-(1)** $C_8H_8ON_3Cl_8=CH_3\cdot CO\cdot N: C_6H_3Cl_8:N_8$ s. 3.5-Dichlor-4-diazo-acetanilid, Syst. No. 2203.
- **2.6-Dichlor-benzochinon-(1.4)-acetimid-(1)-diasid-(4)** $C_8H_8ON_3Cl_2 = CH_3 \cdot CO \cdot N : C_6H_8Cl_2 : N_2$ s. 2.6-Dichlor-4-diazo-acetanilid, Syst. No. 2203.
- 2.3.5-Trichlor-benzochinon-(1.4), Trichlorchinon C₆HO₂Cl₃ = O:C₆HCl₂:O (S. 634). Die Lösung in Petroläther liefert mit Hydrochinon in Äther Chinhydron (SIEGMUND, J. pr. [2] 92, 362). Gibt mit KCN in 85% igem Methanol eine rote, ziegelrot fluorescierende Lösung (RICHTER, B. 44, 3472).
- S. 635, Z. 6 v. u. statt "in alkoholisch-essigeaurer Lösung" lies "in Alkohol-Essigester".
- 2.3.5.6 Tetrachlor beneochinon (1.4), Tetrachlorchinon, Chloranil C₄O₂Cl₄ = O:C₄Cl₄:O (S. 636). B. Neben anderen Produkten bei der Elektrolyse einer Lösung von Benzol in einem Gemisch von wäßr. Salzsäure und Eisessig (FICHTER, GLANTZSTEIN, B. 49, 2476). In theoretischer Ausbeute beim Einleiten von Chlor in eine siedende Lösung von 2.4.6-Trijod-phenol in Eisessig (King, McCombie, Soc. 103, 225). Neben "Triohlorphenol-chlor" (S. 96) bei längerer Einw. von Chlor auf die wäßr. Lösung der Sulfurierungsprodukte von Anisol oder Phenetol (Datta, Mitter, Am. Soc. 41, 2030). Bei der Einw. von Königswasser auf Phenol (Kempf, Moehrre, D. R. P. 256034; C. 1913 I, 758; Frdl. 11, 193; B. 47, 2620), 2.4.6-Trichlor-phenol, 2- und 4-Nitro-phenol (K., M.; Datta, Chatterjee, Am. Soc. 38, 1819), Kresole, p-Oxy-benzoesäure, Anilin, m-Phenylendiamin, 4-Amino-phenol, Phenylhydrazin, Azobenzol und analoge Verbindungen (D., Ch.). Darst. Eine Lösung von 10 g Phenol in 225 cm³ rauchender Salzsäure wird mit Chlor gesättigt und mit 75 cm³ kons. Salpetersäure 20 Stdn. lang auf dem Wasserbad erhitzt; Ausbeute 8,9 g (K., M.). 15 g Hydrochinon oder p-Phenylendiamin werden mit 100 cm³ Königswasser vorsichtig auf dem Wasserbad erwärmt; Ausbeute 10 g (Datta, Am. Soc. 38, 1013; D., Ch.). Reinigung durch Sublimieren: D.; durch Sublimieren unter vermindertem Druck: K., M. Absorptionsspektrum in Eisessig: Brill, C. 1917 I, 168; Absorptionsspektrum in Chloroform und

Absorptionsspektrum der Gemische mit Hexamethylbenzol in Chloroform: Lipschitz, B. 49, 2051. Elektrische Doppelbrechung einer Lösung in Benzol: Lippmann, Z. El. Ch. 17, 15. Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 11, 161.

Liefert in alkoh. Lösung am Sonnenlicht Tetrachlorhydrochinon (KLINGER, A. 382, 221). Wird durch Natriumjodid bezw. Kaliumjodid in kaltem Aceton zu Tetrachlorhydrochinonnatrium bezw. -kalium (als additionelle Verbindung mit Chloranil isoliert) reduziert (Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 714). Gibt mit Methylphenylsulfid und Diphenylsulfid tiefrote Lösungen (Pumaterr, B. 43, 1402 Anm. 2). Die Lösung in Benzol liefert mit Hydrochinon in Ather Chinhydror und Tetrachlorhydrochinon (Seegmund, J. pr. [2] 92, 362). Chloranil reagiert in 85% igem Methanol mit KCN unter Bildung von 3.6-Dioxy-2.5-dicyan-chinon(?) (Syst. No. 1489) (Richter, B. 44, 3472). Gibt mit 2 Mol Benzidin in Toluol eine Verbindung C30H220RNcCl2(?) (Brass, B. 46, 2904). Liefert beim Erwärmen mit 2-Amino-5-dimethylamino-thiophenol bezw. 2-Amino-5-diäthylamino-thiophenol, Natriumacetat und Eisessig einen violettblauen bezw. blauen Küpenfarbstoff (Höchster Farbw., D. R. P. 270885; C. 1914 I, 1042; Frdl. 11, 259). Beim Erhitzen mit 2.6-Diamino-anthrachinon und Nitrobenzol auf 100—150° entsteht ein gelbbrauner Küpenfarbstoff (Cassella & Co., D. R. P. 269801; C. 1914 I, 720; Frdl. 11, 634). Liefert mit Phenylhydrazin in Alkohol eine in hellbraunen Nadeln krystallisierende Verbindung vom Schmelzpunkt 229—230° (King, McCombie, Soc. 103, 226). Färbt Wolle unter Entwicklung von HCl dunkelrotbraun (Scharwin, Z. ang. Ch. 26, 254).

Verbindung von Chloranil mit Durol $C_{26}H_{26}O_2Cl_4 = C_6O_3Cl_4 + 2C_{10}H_{14}$. B. Aus Chloranil und 4 Mol Durol in Eisessig (PFEIFFER, A. 404, 17). — Rote Täfelchen. Zerfällt bei gewöhnlicher Temperatur allmählich, bei 80° oder bei Einw. von Äther oder Eisessig schnell in die Komponenten.

Verbindung von Chloranil mit Hexamethylbenzol $C_{18}H_{18}O_2Cl_4 = C_4O_2Cl_4 + C_{18}H_{18}$. Aus je 1 Mol Chloranil und Hexamethylbenzol in Eisessig (PFEIFFER, A. 412, 293). — Violettbraune Nadeln. F: 198—202° (PF.). Längere Zeit haltbar (PF.). Absorptionsspektrum in Chloroform: Lifschitz, B. 49, 2052.

Verbindung von Chloranil mit Tetrachlorhydrochinon-natrium $C_6O_2Cl_4 + Na_3C_6O_2Cl_4$. B. Aus Chloranil und Natriumjodid in kaltem Aceton (Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 715; vgl. Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 304). Blaugrün. Verdünnte Schwefelsäure spaltet in Chloranil und Tetrachlorhydrochinon. — Verbindung von Chloranil mit Tetrachlorhydrochinon-kalium $C_6O_2Cl_4 + K_2C_6O_2Cl_4$. B. Aus Chloranil und Kaliumjodid in kaltem Aceton (T., H., Am. Soc. 34, 714; vgl. J., B.). Grasgrüne Nadeln. Leicht löslich in Athylacetat, Benzol und Toluol. Beim Erhitzen entsteht ein gelbes Sublimat (Chloranil?). Mit Wasser entsteht eine weiße amorphe Verbindung $C_{12}HO_4Cl_7$ (Tetrachlorhydrochinonāther des Trichloroxychinons?).

Verbindung von Chloranil mit a.a'-Diāthoxy-dinaphthostilben $C_{58}H_{48}O_6Cl_4$ = $C_4O_2Cl_4 + 2C_{26}H_{24}O_3$. B. Aus je 1 Mol Chloranil und a.a'-Diāthoxy-dinaphthostilben in Benzol, wobei sich bisweilen noch eine chlorreichere Verbindung abscheidet (PFEIFFER, A. 404, 19). — Schwarze Krystalle. Gibt mit kaltem Benzol eine blau fluorescierende Lösung; die Lösung in heißem Benzol ist grün.

- 2 Brom benzochinon- (1.4) chlorimid (4), 2 Brom chinon chlorimid (4) C_6H_3 ONClBr = $O:C_6H_3$ Br:NCl. B. Eine Lösung von 2-Brom-4-amino-phenolhydrochlorid in sehr verd. Salzsäure läßt man bei O^0 in eine salzsäurehaltige Natriumhypochlorit-Lösung eintropfen (Rairord, Am. 46, 420). Gelbe, charakteristisch riechende Krystalle (aus Petroläther). Erweicht und zersetzt sich plötzlich beim Erhitzen über 60^0 . Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. Zersetzt sich beim Aufbewahren.
- 2-Brom-benzochinon-(1.4)-methylimid-(1)-oxim-(4), 2-Brom-chinon-methylimid-(1)-oxim-(4) bezw. 2-Brom-4-nitroso-N-methyl-anilin $C_7H_7ON_3Br = CH_3 \cdot N: C_6H_3Br: N\cdot OH$ bezw. $CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3Br: NO$. B. Man methyliert o-Brom-anilin mit Dimethylsulfat, nitrosiert das Reaktionsprodukt in verd. Schwefelsäure mit NaNO₃ und lagert das ölige Nitrosamin mit konz. Salzsäure bei 0° um (0. Fischer, Neber, B. 45, 1097). Blaugrüne Prismen (aus Benzol). F: 104°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer in Ligroin.
- 6 Chlor 2 brom bensochinon (1.4) chlorimid (4), 6 Chlor 2 brom chinon-chlorimid (4) $C_0H_1ONCl_2Br = O:C_0H_2ClBr:NCl.$ B. Aus 6 Chlor 2 brom 4 amino phenol-hydrochlorid durch Einw. von salzsaurer Natriumhypochlorit-Lösung bei 0^0 (RAIFORD, Am. 42). Gelbe, charakteristisch riechende Krystalle (aus Ligroin). F: 87—88°; zersetzt sich plötzlich bei 175°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Ligroin. Zersetzt sich langsam beim Aufbewahren.

- 3.5.6 Trichlor 2 brom bensochinon (1.4), Trichlorbromehinon $C_4O_3Cl_3Br = O: C_6Cl_3Br: O (S. 640)$. B. Durch Erwärmen von 2.4.4.5.6.6-Hexachlor-1-brom-cyclohexen-(1)-on-(3) mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (McCombir, Ward, Soc. 103, 2005). Hellgelbe Blättchen (aus Methanol). F: 292°.
- 2.6-Dibrom-benzochinon-(1.4), 2.6-Dibrom-chinon $C_0H_2O_2Br_2 = O:C_0H_2Br_2:O$ (S. 640). B. Bei der Einw. von Kaliumchlorat und Bromwasserstoffsäure oder von Bleidioxyd in Benzol auf 3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-diphenyl (Moir, C. 1913 II, 1666). Goldgelbe Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 130° (M.), 130,3° (VAN ERP, R. 30, 286). Leicht löslich in Chloroform und Athylsoctat, ziemlich schwer in kaltem Äther, sehr wenig löslich in Petroläther; 60 cm² Äthylslkohol lösen in der Siedehitze 5 g, bei Zimmertemperatur 0,9 g Dibromchinon; die Lösungen sind goldgelb (VAN E.). Wird durch Schwefeldioxyd (LING, Soc. 61, 562; VAN ERP, R. 80, 287) und Zinnchlorür (M.) zu 2.6-Dibrom-hydrochinon reduziert. Bei der Einw. von Natriumhypochlorit und Ammoniak oder Glykokoll entsteht 2.6-Dibrom-chinon-chlorimid-(4) (Tarugi, Lenci, C. 1912 I, 650). Gibt mit Diphenylketen in Äther + Petroläther die Verbindung

OC<CBr:CH>C<C $(C_0H_5)_3$ ·CO(STAUDINGER, BEREZA, A. 380, 262). Liefert mit Anilin in Alkohol ein Brom-dianilinochinon (Syst. No. 1874) (VAN E.).

Verbindung von 2.6-Dibrom-chinon mit 2.6-Dibrom-hydrochinon $C_{12}H_6O_4Br_4 = C_6H_2O_2Br_2 + C_6H_4O_2Br_2$. Rotviolett; das Natriumsalz ist blau (Moir, C. 1913 II, 1667).

- 2.6-Dibrom-bensochinon-(1.4)-chlorimid-(4), 2.6-Dibrom-chinon-chlorimid-(4) $C_6H_2ONClBr_2 = O:C_6H_2Br_2:NCl$ (S. 640). B. Durch Einw. von Ammoniak (oder Glykokoll) und Natriumhypochlorit auf 2.6-Dibrom-chinon (Tarugi, Lenci, C. 1912 I, 650).
- S. 641, Z. 1—2 v. o. statt "Naphthochinon-(1.4)-mono-[2.6-dibrom-4-oxy-phenylimid]" lies "Naphthochinon-(1.4)-mono-[3.5-dibrom-4-oxy-phenylimid"].
- 2.6-Dibrom-benzochinon-(1.4)-oxim-(4), 2.6-Dibrom-chinon-oxim-(4) bezw. 2.6-Dibrom-4-nitroso-phenol C₆H₃O₃NBr₂ = O:C₆H₂Br₂:N·OH bezw. HO·C₆H₂Br₂:NO (S. 641). B. Aus Chinonoxim und Brom in Wasser in der Kälte (van Erp, R. 30, 277). Zur Bildung aus 2.6-Dibrom-chinon und Hydroxylaminhydrochlorid vgl. van E., R. 30, 279. Grünlichgelbe Krystalle (aus Toluol). Zersetzt sich bei 176—178° unter Explosion. Leicht löslich in Athylacetst, sehr wenig in Benzol und Petroläther. Gibt bei Einw. von 2,5 Mol Brom in alkoh. Lösung als Hauptprodukt 2.4.6-Tribrom-phenol.
- 2.3.5.6 Tetrabrom beneochinon (1.4), Tetrabromchinon, Bromanil $C_6O_2Br_4 = 0$: C_6Br_4 : 0 (8. 642). B. Bei gleichzeitiger Einw. von Bromwasserstoffsäure (D: 1,38) und konz. Salpetersäure oder bei folgeweiser Einw. von Brom und konz. Salpetersäure auf Phenol (Kempf, Moeheke, B. 47, 2622). Zur Darstellung aus Hydrochinon bei der Einw. von Brom und Salpetersäure vgl. Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 706; Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 305. Gibt mit Natriumjodid und Aceton in der Kälte die Verbindung $C_6O_2Br_4 + Na_5C_6O_2Br_4$ () (s. u.) (Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 706). Mit Kaliumjodid in siedendem Alkohol bilden sieh Dibromdijodchinon, Tetrajodchinon und Bromtrijodchinon (T., H.; vgl. J., B.).

Verbindung von Bromanil mit Durol $C_{16}H_{14}O_2Br_4=C_6O_2Br_4+C_{10}H_{14}$. B. Aus Bromanil und überschüssigem Durol in Eisessig (Preiffer, A. 404, 18). — Rote Nadeln. Zerfällt bei gewöhnlicher Temperatur allmählich, bei 80—90° oder bei Einw. von Benzol, Äther oder Eisessig schnell in die Komponenten.

Verbindung von Bromanil mit Hexamethylbenzol $C_{18}H_{18}O_2Br_4 = C_6O_2Br_4 + C_{12}H_{18}$. B. Aus je 1 Mol Bromanil und Hexamethylbenzol in Eisessig (Pfeiffer, A. 412, 293). — Violettbraune Nadeln. F: 198—203°.

Verbindung von Bromanil mit Tetrabromhydrochinon-natrium C₆O₅Br₄ + Na₂C₆O₅Br₄(?). B. Aus Bromanil und Natriumjodid in kaltem Aceton (Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 715; vgl. Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 304). — Bläulichgrüne Nadeln mit ¹/₂ Mol Aceton. Zersetzt sich bei ca. 80°.

Verbindung von Bromanil mit a.a'-Diäthoxy-dinaphthostilben $C_{58}H_{48}O_6Br_4 = C_6O_2Br_4 + 2C_{36}H_{36}O_6$. B. Aus gleichen Mengen von Bromanil und a.a'-Diäthoxy-dinaphthostilben in Benzol (Periffer, A. 404, 20). — Schwarze Krystalle. Die Lösungen in Benzol und heißem Eisessig sind grün.

3.5.6-Trichlor-2-jod-benzochinon-(1.4), Trichlorjodchinon $C_6O_1Cl_3I=O:C_6Cl_3I:O.$ **B.** Man erhitzt 2.4.4.5.6.6-Hexachlor-1-jod-cyclohexen-(1)-on-(3) mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (McCombie, Ward, Soc. 103, 2003). — Tief rotgelber Niederschlag (aus Schwefelsäure). F: ca. 280°; sublimiert bei ca. 150°. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Methanol. Ist in anderen Lösungsmitteln unlöslich.

- 2.6-Dijod-benzochinon-(1.4), 2.6-Dijod-chinon $C_8H_8O_8I_8=0:C_8H_9I_8:0$ (S. 643). B. Neben 4-Jod-acetanilid bei der Einw. von 2 Atomen Jod und 1 Mol Natriumpersulfat auf 2 Mol Acetanilid in Essignaure (Elbs, Volk, J. pr. [2] 99, 271).
- EX Dibrom EX dijod bensochinon (1.4), EX Dibrom EX dijod chinon C₀O₂Br₂I₂ = O:C₆Br₂I₂:O (S. 644). B. Neben Tetrajodchinon und Bromtrijodchinon aus Bromanil und Kaliumjodid in siedendem Alkohol (Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 707; vgl. Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 305). Rotbraune Platten oder Prismen (aus Essigester). F: 258—259° (T., H.). Durch Reduktion mit SO₂ in Aceton entsteht eine farbender aus Company of the C lose Substanz vom Schmelzpunkt 243—244° (T., H.). Wird durch Alkalien zersetzt (T., H.). Geht beim Erwärmen mit Kaliumjodid und Alkohol in Tetrajodchinon über (J., B.). Gibt mit 2 Mol Kaliumphenolat auf dem Wasserbad ein Bromjoddiphenoxychinon (Syst. No. 798) und Spuren von Tetraphenoxychinon (Syst. No. 846) (T., H., Am. Soc. 84, 709). Liefert beim Kochen mit viel Anilin und Toluol 2.5-Dianilino-p-chinon neben einer bromhaltigen Verbindung [3-Brom-2.5-dianilino-p-chinon(?)] (T., H.).
- 6-Brom-2.8.5-trijod-bensochinon-(1.4), Bromtrijodchinon C₂O₂BrI₂ = 0:C₂BrI₂:0. B. Neben Dibromdijodchinon und Tetrajodchinon aus Tetrabromchinon und Kaliumjodid in siedendem Alkohol (TORREY, HUNTER, Am. Soc. 34, 708). — Braune, prismatische Krystalle. F: 253-2546. — Gibt mit Natriumphenolat Bromjoddiphenoxychinon.
- 2.8.5.6-Tetrajod-bensochinon-(1.4), Tetrajodchinon, Jodanil $C_0O_3I_4=0$: C_4I_4 : O. B. Bei längerer Einw. von Kaliumjodid oder Natriumjodid in siedendem Alkohol auf Bromanil oder Dibromdijodchinon (Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 708; Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 305). Schokoladenfarbene Nadeln (aus Essigester). F: 282—284° (Zers.) (T., H.), 265° (Zers.) (J., B., Am. Soc. 36, 306; B. 45, 871). Schwer löslich in Benzol, Eisessig und Aceton, ziemlich leicht in heißem Essigester, unlöslich in den anderen gebräuchlichen Lösungsmitteln (T., H.). Löslichkeit in feuchtem Benzol: J., B., Am. Soc. 36, 307. — Wird durch siedende Salpetersäure (D: 1,50) zu Dijodmaleinsäure oxydiert (CLARKE, B., Am. Soc. 36, 1902). Gibt bei der Reduktion mit So. Oktajodchinhydron (s. u.) (J., B., Am. Soc. 36, 305; B. 45, 872). Gibt mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge je nach Versuchsbedingungen Dijod-oxy-āthoxy-chinon, Dijoddiāthoxychinon oder den Hemiäther der Jodanilsäure HO·C₆O₂I₂·O·C₆O₃I₂·OH (J., B., Am. Soc. 36, 556). Bei aufeinanderfolgender Einw. von Natriummethylat-Lösung und Natronlauge bildet sich Jodanilsäure (Syst. No. 798) (Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 712). Mit 2 Mol Natriumphenolat und heißem Wasser entsteht Distallian servicialischer (Syst. Am. Soc. 34, 712). joddiphenoxychinon (T., H., Am. Soc. 34, 710). Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak entsteht Dijoddiaminochinon (J., B., Am. Soc. 36, 1479). John Istinical sich mit Tetrajodhydrochinon zu Oktajodchinhydron (s. u.) (J., B., B. 45, 872). Gibt beim Erhitzen mit Acetanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure Tetrajodhydrochinon-diacetat (J., B., Am. Soc. 36, 1484). Liefert bei der Reduktion mit Phenylhydrazin in Eisessig Tetrajodhydrochinon-diacetat (S., B., Am. Soc. 36, 1484). chinon (J., B., Am. Soc. 36, 1483).

Verbindung von Jodanil mit Tetrajodhydrochinon, Oktajodchinhydron C₁₂H₂O₄I₈ = C₆O₂I₄ + C₆H₂O₃I₄. B. Aus Jodanil und Tetrajodhydrochinon in Benzol oder beim Sättigen einer wasserhaltigen benzolischen Lösung von Jodanil mit SO₂ (JACKSON, BOLTON, Am. Soc. 36, 305; B. 45, 872). — Metallisch glänzende schwarze Krystalle. Zersetzt sich bei 190°. Fast unlöslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig in der Kälte. Luftbeständig. Wird durch heiße Lösungsmittel und durch Natronlauge zersetzt.

- 2-Nitro-benzochinon-(1.4)-diazid-(1) $C_4H_2O_2N_3 = O:C_4H_2(NO_2):N_2$ s. 3-Nitro-4-diazo-phenol, Syst. No. 2199.
- 2-Nitro-benzochinon-(1.4)-diasid-(4) $C_6H_9O_2N_2 = O:C_6H_3(NO_2):N_2$ s. 2-Nitro-4-diazo-phenol, Syst. No. 2199.
- 2 Nitro bensochinon (1.4) imid (1) diaxid (4) $C_4H_4O_3N_4 = HN: C_4H_8(NO_3): N_3$ s. 2-Nitro-4-diazo-anilin, Syst. No. 2203.
- 2 Nitro benzochinon (1.4) acetimid (4) diaxid (1) $C_4H_4O_8N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot N$: C₆H₃(NO₂): N₂ s. 3-Nitro-4-diazo-acetanilid, Syst. No. 2203.
- 2 Nitro bensochinon (1.4) acetimid (1) diasid (4) $C_aH_aO_aN_a = CH_a \cdot CO \cdot N$: C₆H₂(NO₂): N₂ s. 2-Nitro-4-diazo-acetanilid, Syst. No. 2203.
- 2.8.5-Trinitro-benzochinon-(1.4)-imid-(1)-trimethylimid-(4)(?) $C_3H_{11}O_4N_5 = HN$: C₄H(NO₂)₃: N(CH₂)₃(?). B. Man läßt ein Gemisch rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsaure 3-4 Stdn. lang bei Zimmertemperatur auf Trimethyl-[4-acetamino-phenyl]ammoniumnitrat einwirken (Meldola, Hollely, Soc. 107, 621). — Goldgelbe Schuppen. Zersetzt sich bei 200—220°. Unlöslich in Wasser und Alkohol. Löst sich farblos in Salzsäure. Beim Kochen der sauren Lösung tritt Zersetzung ein.
- 2.8.5-Trinitro-bensochinon-(1.4)-diasid-(1) $C_0HO_7N_5=O:C_0H(NO_2)_8:N_2$ s. 2.3.6-Trinitro-4-diazo-phenol, Syst. No. 2199.

2. Dioxo-Verbindungen C₇H₆O₂.

1. 1-Methyl-cyclohexadien-(1.3)-dion-(5.6), 3-Methyl-benzochinon-(1.2) $C_7H_6O_2 = CH_3 \cdot C < CO \cdot CO > CH$. B. Durch Oxydation von 3-Methyl-brenzcatechin mit Silberoxyd in trocknem Äther (WILLSTÄTTER, MÜLLER, B. 44, 2178). — Dunkelrote Prismen und Nadeln (aus Äther + Petroläther). Löslich in Äther mit grüner Farbe. — Geht beim Erwärmen oder längeren Aufbewahren der äther. Lösung in dimeres 3-Methyl-benzochinon-(1.2) (s. u.) über.

Dimeres 3-Methyl-benzochinon-(1.2) $C_{14}H_{12}O_4$. B. Aus 3-Methyl-benzochinon-(1.2) beim Erwärmen oder längeren Aufbewahren der äther. Lösung (Willstätter, Müller, B. 44, 2178). — Gelbe monokline Prismen und Tafeln (aus Chloroform + Petroläther). F: 194—195°. Sehr leicht löslich in Chloroform, fast unlöslich in Äther, unlöslich in Petroläther. — Wird beim Auflösen in Alkohol anscheinend zersetzt. Gibt keine Chinonreaktionen.

Monosalpetersäureester des 3-Chlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.3)-diol-(6.6)-ons-(5) C₇H₆O₅NCl = CH₃·C<

C(OH)(O·NO₂)·CO

CH. B. Durch Kochen des Salpetersäure-dichlor-methylchinitrols aus 4.6-Dichlor-o-kresol (Ergw. Bd. VI, S. 174) mit Tetrachlor-äthan (ZINCKE, A. 417, 224). — Gelbe Krystalle (aus Tetrachloräthan). F: 117—118°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwerer in Benzin. Löslich in heißem Wasser und in Alkalien unter Zersetzung. — Gibt bei längerer Einw. von Zinnchlorürlösung bei Zimmertemperatur 5-Chlor-2.3-dioxy-toluol, bei der Einw. von Zinnchlorürlösung und konz. Salzsäure 5-Chlor-2.3-dioxy-6-amino-toluol; durch Einw. von Zinnchlorürlösung unter Kühlung wurde bei einigen Versuchen außerdem 5-Chlor-6-nitro-2.3-dioxy-toluol erhalten.

3.4 - Dichlor -1 - methyl - cyclohexadien - (1.3) - dion - (5.6), 5.6-Dichlor-3-methylbenzochinon-(1.2) C₇H₄O₂Cl₂ = CH₃·CCCH·CCl > CCl. B. Aus 4.5-Dichlor-2.3-dioxy-toluol durch Einw. von verd. Salpetersäure (ZINCKE, A. 417, 217). — Dunkelrote Nadeln (aus Benzin). F: 83°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwerer in Benzin.

Monosalpetersäureester des 3.4-Dichlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.3)-diol-(6.6)-ons-(5) C₇H₈O₅NCl₂ = CH₃·C C(OH)(O·NO₂)·CO CCl. B. Beim Kochen von Salpetersäure-dichlornitro-methylchinitrol aus 4.5-Dichlor-o-kresol (Ergw. Bd. VI, S. 174) (ZINCKE, A. 417, 232) oder von Salpetersäure-trichlor-methylchinitrol aus 4.5.6-Trichlor-o-kresol (Ergw. Bd. VI, S. 175) (Z., A. 417, 213) mit Tetrachloräthan. — Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 144° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Tetrachloräthan, schwer in Benzol; löslich in heißem Wasser, anscheinend unter geringer Zersetzung. Löslich in Alkalien mit gelber Farbe. — Liefert mit Zinnchlorür-Lösung 4.5-Dichlor-2.3-dioxy-toluol.

- 2.4 Dichlor 3 brom 1 methyl cyclohexadien (1.3) dion (5.6), 4.6 Dichlor-5-brom 3 methyl benzochinon (1.2) C₇H₃O₂Cl₂Br = CH₃·C CCl COCCL B. Aus 4.6 Dichlor 5-brom 2.3 dioxy toluol durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) (Janney, A. 398, 364). Rotes Krystallpulver. F: 121—122°. Leicht löslich in Äther, Eisessig und Benzol, schwerer in Benzin.
- 3.4 Dibrom -1 methyl cyclohexadien (1.3) dion (5.6), 5.6-Dibrom -3-methylbensochinon-(1.2) $C_7H_4O_2Br_2 = CH_3 \cdot C < \begin{array}{c} CO CO \\ CH CBr \end{array}$ CBr. B. Aus 4.5-Dibrom -2.3-dioxytoluol durch Einw. von verd. Salpetersäure (ZINCKE, JANNEY, A. 398, 351). Dunkelrotes krystallinisches Pulver. F: ca. 96—98°. Leicht lössich in Äther, Eisessig und Benzol, schwerer in Alkohol und Benzin. Liefert mit SnCl₂ in Eisessig 4.5-Dibrom -2.3-dioxy-toluol.

Monosalpetersäureester des 3.4-Dibrom-1-methyl-cyclohexadien-(1.3)-diol-(6.6)-ons-(5) C₇H₅O₅NBr₂ = CH₃·C·C(OH)(O·NO₂)·CO CBr. B. Aus dem Salpetersäure-tribrom-methylchinitrol aus 4.5.6-Tribrom-o-kresol (Ergw. Bd. VI, S. 177) beim Kochen mit Tetrachloräthan oder beim Erhitzen auf 130° (ZINCKE, JANNEY, A. 398, 349, 350). — Hellgelbe Prismen (aus Eisessig oder konz. Salpetersäure). Färbt sich bei 160° rot. F: 173° (Zers.). Ziemlich löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzol und Benzin. Löslich in Alkalien mit gelber Farbe unter Zersetzung. — Liefert bei der Reduktion mit SnCl₂ 4.5-Dibrom-2.3-dioxy-toluol.

2. 1-Methyl-cyclohexadien-(1.4)-dion-(3.6), 2-Methyl-benzochinon-(1.4), Toluchinon $C_7H_6O_9 = O:C_8H_8(CH_9):O$ (S. 645). Stellungsbezeichnung in den von

"Toluchinon" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel. — B. Bei der elektrolytischen Oxydation von Toluci in verd. Schwefelsäure an Bleianoden (Fichter, Stocker, B. 47, 2016; F., Z. El. Ch. 19, 782). Bei der Oxydation von o- oder m-Kresol mit 30% gigem Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1667). — Gibt in Äther + Petroläther mit 1 Mol Diphenylketen das Lacton



OC C(CH₂): CH C C(C₆H₅)₂·CO (Syst. No. 2486), mit 3 Mol Diphenylketen 1-Methyl-2.5-bis-diphenylmethylen-cyclohexadien-(3.6) (Staudinger, Bereza, A. 380, 259, 275). Liefert mit Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol bei 0° Toluchinon-semicarbazon-(4) (Heilbron, Henderson, Soc. 103, 1417). Gibt mit Methylanilin in verd. Essigsäure oder bei kurzem Kochen in alkoh. Lösung 5(?)-[N-Methyl-anilino]-2-methyl-benzochinon-(1.4); bei mehrstündigem Kochen in alkoh. Lösung entsteht ein dunkelgefärbtes Reaktionsprodukt (H. Suida, W. Suida, A. 416, 160). Liefert mit p-Amino-phenol-hydrochlorid und Natrium-acetat in Alkohol Bis-[4-oxy-anilino]-toluchinon (Heller, A. 418, 267). Gibt mit o-Amino-benzoesäure je nach den Reaktionsbedingungen eine Additionsverbindung oder 5(?)-[2-Carboxy-anilino]-2-methyl-benzochinon-(1.4); reagiert analog mit p-Amino-benzoesäure bezw. deren Äthylester (Suchaner, J. pr. [2] 90, 476, 487). Gibt mit Glycinäthylester den Diäthylester des Diglycinotoluchinons (Syst. No. 1874) (E. Fischer, Schrader, B. 43, 528). Bei der Umsetzung mit Methylmagnesiumjodid entstehen außer 3.4-Dimethyl-chinol (Bamberger, Blanger, B. 36, 1627) Toluhydrochinon, Xylochinon, phenolartige Produkte und große Mengen einer braunen amorphen Säure (Ba., Bl., A. 384, 284, 316). Toluchinon wird durch Triphenylmethylmagnesiumchlorid zu Toluchinydron reduziert (Schmidlin, Wohl, Thommen, B. 43, 1302). — In organischen Lösungsmitteln gelöstes Toluchinon färbt Wolle dunkelrotbraun (Scharwin, Z. ang. Ch. 26, 254). — Bestimmung durch Titration mit Jodwasserstoff und Thiosulfat: Willstätter, Majima, B. 43, 1175.

Verbindung mit Brenzcatechin $C_7H_6O_2+C_6H_6O_2$. Sehr unbeständige dunkelrote Nadeln. F: $50-51^{\circ}$ (Siegmund, J. pr. [2] 92, 354). — Verbindung mit Resorcin $C_7H_6O_2+C_6H_6O_2$. Hellrote Blättchen. Zersetzt sich bei 77—78° (S.). — Verbindung mit Hydrochinon $2C_7H_6O_2+3C_6H_6O_2$. Rotbraune metallglänzende Blättchen. F: 133° bis 135° (S.). — Verbindung mit Toluhydrochinon, Toluchinhydron $C_7H_6O_2+C_7H_8O_2$ (vgl. S. 646). Fast schwarze Nadeln. F: 96—97° (korr.) (S., J. pr. [2] 92, 359).

- 2-Methyl-benzochinon-(1.4)-bis-chlorimid, Toluchinon-bis-chlorimid $C_7H_8N_2Cl_8=ClN:C_6H_3(CH_3):NCl.$ B. Aus 2.5-Diamino-toluol durch Behandeln mit Chlorkalk (Orlow, \mathcal{H} . 42, 941; C. 1910 II, 1761). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 74°; zersetzt sich bei 155°. Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol. Mit Wasserdampf flüchtig. Liefert mit 3-Amino-4-methyl-diphenylamin 3.6-Diamino-2.7-dimethyl-phenazin-chlorphenylat-(10).
- 2-Methyl-benzochinon-(1.4)-oxim-(1), Toluchinon-oxim-(1) bezw. 6-Nitroso-3-oxy-toluol, 4-Nitroso-m-kresol $C_7H_7O_2N=O:C_8H_3(CH_3):N\cdot OH$ bezw. $HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NO$ (S. 648). {Darst. analog derjenigen des Toluchinonoxims-(4) (Bridge, Morgan, Am. 20, 766}; van Erp, R. 30, 276). Gibt bei der Einw. von überschüssigem Brom in alkoh. Lösung als Hauptprodukt 2.4.6-Tribrom-3-oxy-toluol (van Erp, R. 30, 302).
- 2-Methyl-benzochinon-(1.4)-äthylimid-(1)-oxim-(4), Toluchinon-äthylimid-(1)-oxim-(4) bezw. 5-Nitroso-2-äthylamino-toluol, 4-Nitroso-N-äthyl-o-toluidin $C_9H_{12}ON_2=HO\cdot N:C_8H_3(CH_3):N\cdot C_2H_5$ bezw. $ON\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot NH\cdot C_2H_5$ (8. 648). Zur Darstellung aus N-Äthyl-o-toluidin vgl. Weiler-ter Merr, D. R. P. 264927; C. 1913 II, 1440; Frdl. 11, 165. Beim Kochen mit Na $_9SO_3$ -Lösung entsteht eine sehr leicht lösliche Aminosulfonsäure. Hydrochlorid. Gelbe Krystalle.
- 2-Methyl-benzochinon-(1.4)-butylimid-(1)-oxim-(4), Toluchinon-butylimid-(1)-oxim-(4) bezw. 5-Nitroso-2-butylamino-toluol, 4-Nitroso-N-butyl-o-toluidin $C_{11}H_{16}ON_2 = HO \cdot N : C_6H_3(CH_3) : N \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot Dx \cdot ON \cdot C_6H_8(CH_3) \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$
- 2-Methyl-benzochinon-(1.4)-semicarbazon-(4), Toluchinon-semicarbason-(4) bezw. 4-Oxy-3-methyl-benzolazoformamid $C_8H_9O_8N_8=O:C_8H_8(CH_8):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_8$ bezw. $HO\cdot C_6H_8(CH_3)\cdot N:N\cdot CO\cdot NH_4$. B. Aus Toluchinon und Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol bei 0^0 (Hellbron, Henderson, Soc. 103, 1417). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 178—179°. Absorptionsspektrum in Alkohol und in Natriumāthylat-Lösung: H., H.,

- Soc. 103, 1410. Gibt beim Kochen mit verd. Natronlauge o-Kresol. Liefert mit Semi-carbazidhydrochlorid in siedendem verdünntem Alkohol Toluchinondisemicarbazon. $NaC_8H_8O_2N_3$. Dunkelrote Krystalle.
- $NaC_8H_8O_2N_3$. Dunkeirote Krystaile. 2 - Methyl - benzochinon - (1.4) - disemicarbazon, Toluchinondisemicarbazon $C_8H_{12}O_2N_6 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot N : C_8H_3(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_4$. B. Aus Toluchinon-semicarbazon-(4) und Semicarbazidhydrochlorid in siedendem verd. Alkohol (Heilbron, Henderson, Soc. 103, 1418). — Orangerot. F: 240° (Zers.).
- 8 Chlor 2 methyl benzochinon (1.4), 8 Chlor toluchinon $C_7H_5O_2Cl=0$: $C_6H_2Cl(CH_3)$: 0. B. Durch Oxydation von 2-Chlor-3-oxy-6-amino-toluol mit Chromsäuregemisch oder besser mit FeCl₃ in schwach salzsaurer Lösung (Raiford, Am. 48, 449). Krystalle (aus Ligroin). F: 55°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Ligroin, etwas löslich in Wasser. Gibt bei der Reduktion mit wäßr. SO₂-Lösung 6-Chlor-2.5-dioxy-toluol.
- **3-Chlor-2-methyl-benzochinon-(1.4)-chlorimid-(1)**, **3-Chlor-toluchinon-chlorimid-(1)** $C_7H_5\mathrm{ONCl}_2=\mathrm{O:C_6H_9Cl(CH_9):NCl.}$ B. Aus 2-Chlor-3-oxy-6-amino-toluol durch Einw. von Natriumhypochlorit in salzsaurer Lösung bei 0^0 (Raiford, Am. 46, 451). Gelbe Krystalle. F: 87°.
- 5 Chlor 2 methyl benzochinon (1.4), 5 Chlor toluchinon $C_7H_5O_3Cl = 0$: $C_6H_3Cl(CH_3)$: 0 (S. 650). B. Durch Oxydation von 4-Chlor-3-oxy-6-amino-toluol mit $FeCl_3$ in sehr verd. Salzsäure (RAIFORD, Am. 46, 445; Am. Soc. 36, 674). F: 104—105° (R.). Gibt bei der Einw. von konz. Salzsäure 3.4.6-Trichlor-2.5-dioxy-toluol und eine Verbindung, die bei der Oxydation mit Chromsäure (nicht einheitliches?) x.x-Dichlor-toluchinon vom Schmelzpunkt 85—86° (das Benzoat des Monoxims schmilzt bei 154°) liefert (Kehrmann, B. 48, 2029).
- 5-Chlor-2-methyl-benzochinon-(1.4)-chlorimid-(1), 5-Chlor-toluchinon-chlorimid-(1) $C_7H_6ONCl_9=O:C_6H_9Cl(CH_9):NCl.$ B. Aus 4-Chlor-3-oxy-6-amino-toluol durch Einw. von Natriumhypochlorit in salzsaurer Lösung bei 0° (Raiford), Am. 46, 444). Nadeln (aus Ligroin). F: 91°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Ligroin. Gibt bei der Reduktion mit SnCl $_9$ und konz. Salzsäure in Alkohol 4-Chlor-3-oxy-6-amino-toluol:
- 5-Chlor-2-methyl-benzochinon-(1.4) chlorimid-(4), 5 Chlor toluchinon chlorimid-(4) $C_7H_5ONCl_2 = O:C_6H_5Cl(CH_3):NCl.$ B. Aus 4-Chlor-2-oxy-5-amino-toluol durch Einw. von Natriumhypochlorit in salzsaurer Lösung bei 0° (RAIFORD, Am. 46, 446). Bräunliche Krystallwarzen (aus Ligroin). F: 65°. Löslich in Alkohol, Ather und Chloroform.
- 5-Chlor-2-methyl-benzochinon-(1.4)-oxim-(1), 5-Chlor-toluchinon-oxim-(1) C₇H₆O₂NCl = O:C₆H₂Cl(CH₂):N·OH (S. 650). Absorptionsspektrum der beiden Stereoisomeren in Alkohol und ihrer Kaliumsalze in Kaliumäthylat-Lösung: Hantzsch, B. 43, 1657, 1658. Lichtbrechung der Cäsiumsalze in wäßr. Lösung: H. Beide Stereoisomeren liefern mit Hydroxylaminhydrochlorid und Na₂CO₃ in siedendem Alkohol 5-Chlor-toluchinon-dioxim (Kehrmann, B. 48, 2027).
- $\begin{array}{lll} \textbf{5-Chlor-2-methyl-benzochinon-(1.4)-dioxim}, & \textbf{5-Chlor-toluchinon-dioxim} \\ \textbf{C}_7\textbf{H}_7\textbf{O}_2\textbf{N}_2\textbf{Cl} &= \textbf{HO}\cdot\textbf{N}:\textbf{C}_6\textbf{H}_2\textbf{Cl}(\textbf{CH}_3):\textbf{N}\cdot\textbf{OH}. & \textbf{B}. & \textbf{Aus} & \text{den} & \text{beiden stereoisomeren 5-Chlor-toluchinon-oximen-(1)} & \text{durch Umsetzung mit Hydroxylaminhydrochlorid und Na}_2\textbf{CO}_3 & \text{in siedendem Alkohol (Kerremann, B. 48, 2027).} & \textbf{Hellgelbe Krystallkörner} & \text{(aus Alkohol und Essigsäure)}. & \textbf{Zersetzt sich gegen 240}^0. & \textbf{Unlöslich in Wasser.} & \textbf{Liefert bei der Oxydation mit alkal. Kaliumferricyanid-Lösung ,,4-Chlor-2.5-dinitroso-toluol" (s. u.). & Gibt bei der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure in Alkohol 4-Chlor-2.5-diamino-toluol.} & \textbf{Natrium-salz.} & Gelbe prismatische Krystalle. \\ \end{array}$
- "4-Chlor-2.5-dinitroso-toluol" $C_7H_5O_8N_9Cl=O\cdot N:C_6H_4Cl(CH_2):N\cdot O(?)$. B. Durch Oxydation von 5-Chlor-toluchinon-dioxim mit alkal. Kaliumferricyanid-Lösung (Kehrmann, B. 48, 2029). Citronengelbes Pulver. Zersetzt sich gegen 163—165°. Unlöslich in Wasser und in Alkalien. Gibt beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure 4-Chlor-2.5-dinitro-toluol.
- 5-Chlor-2-methyl-bensochinon-(1.4)-bis-oximacetat, 5-Chlor-toluchinon-bis-oximacetat $C_{11}H_{11}O_4N_3Cl = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot N : C_6H_3Cl(CH_3) : N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 5-Chlor-toluchinon-dioxim durch Kochen mit Essigsäureanhydrid und etwas Natriumacetat (Kehrmann, B. 48, 2028). Prismen (aus Eisessig). Zersetzt sich gegen 185°.
- 6 Chlor 2 methyl bensochinon (1.4), 6 Chlor toluchinon $C_7H_5O_3Cl=0:C_6H_5Cl(CH_3):O$ (S. 650). B. Man chloriert o-Kresol in Eisessig-Lösung und oxydiert das erhaltene 3.5-Dichlor-2-oxy-toluol mit Natriumbichromat in Essigsäure (Kehrmann, B. 48, 2022). Durch Oxydation von 3-Chlor-2-oxy-5-amino-toluol mit Chromschwefelsäure (K., B. 49, 1212). Gibt bei Behandlung mit konz. Salzsäure und Oxydation des Reaktionsproduktes mit Chromsäure 3.6-Dichlor-2-methyl-benzochinon-(1.4) (K., B. 48, 2031).

- 6-Chlor-2-methyl-benzochinon-(1.4)-oxim-(4), 6-Chlor-toluchinon-oxim-(4) bezw. 8-Chlor-5-nitroso-2-oxy-toluol, 6-Chlor-4-nitroso-o-kresol C₇H₆O₂NCl = O:C₆H₅Cl(CH₃):N·OH bezw. HO·C₆H₂Cl(CH₃)·NO (S. 651). B. Aus 6-Chlor-toluchinon und Hydroxylaminhydrochlorid in siedendem verdünntem Alkohol (KEHEMANN, B. 48, 2022). Hellgelbe Blättehen (aus Alkohol). Schwer löslich in heißem Wasser und in siedendem Ligroin. Löslich in verd. Alkalien mit grünlichgelber Farbe. Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 3-Chlor-2-oxy-5-amino-toluol (K., B. 48, 2023; 49, 1212).
- 6-Chlor-2-methyl-benzochinon-(1.4)-oximacetat-(4), 6-Chlor-toluchinon-oximacetat-(4) $C_0H_0O_2NCl=O:C_0H_2Cl(CH_0):N\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. B. Beim Kochen von 6-Chlor-toluchinon-oxim-(4) mit Acetanhydrid und etwas Natriumacetat (Kehrmann, B. 48, 2023). Existiert in zwei Formen. Die höherschmelzende Form bildet hellgelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 72°. Die niedrigschmelzende Form wurde nicht rein erhalten. Bernsteingelbe Prismen (aus Ligroin), denen stets Nadeln beigemengt sind. F: 62°.
- 3.5-Dichlor-2-methyl-beneochinon-(1.4), 3.5-Dichlor-toluchinon C₇H₄O₂Cl₂ = O:C₈HCl₄(CH₂):O. Ist identisch mit der im *Hptw. (S. 651)* als x.x-Dichlor-toluchinon beschriebenen Verbindung. B. Das von Claus, Schweitzer (B. 19, 931) als Ausgangsmaterial benutzte eso-Dichlor-m-kresol¹) war vielleicht 2.4.6-Trichlor-m-kresol (Crowther, McCombie, Soc. 103, 542; vgl. auch v. Walther, Zipper, J. pr. [2] 91, 374). Durch Oxydation von 2.4.6-Trichlor-m-kresol mit rauchender Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur oder besser mit Kaliumbichromat in Eisessig bei 0° (Raiford, Am. 46, 425), von 2.6-Dichlor-4-brom-m-kresol (OH = 1) (R., Leavell, Am. Soc. 36, 1510) und von 2.6-Dichlor-4-amino-m-kresol (OH = 1) mit Chromschwefelsäure in der Kälte (R., Am. Soc. 36, 676). Gelbe Krystalle (aus Ligroin oder Alkohol). F: 103° (R.). Löslich in Chloroform, Ather, Ligroin und Alkohol. Gibt bei der Reduktion mit wäßriger schwefliger Säure 4.6-Dichlor-2.5-dioxy-toluol (Southworth, A. 168, 274; Claus, Schweitzer, B. 19, 928; R., Am. 46, 426).

Eine von Krhrmann (B. 48, 2029) als 3.5-Dichlor-toluchinon formulierte Verbindung s. S. 353.

- 3.5-Dichlor-2-methyl-bensochinon-(1.4)-chlorimid-(1), 8.5-Dichlor-toluchinon-chlorimid-(1) C₇H₄ONCl₃ = O:C₄HCl₂(CH₃):NCl. B. Durch Einw. von Natriumhypo-chlorit auf 2.4-Dichlor-3-oxy-6-amino-tolucl in salzsaurer Lösung bei 0° (RAIFOED, Am. Soc. 36, 677). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 87°. Löslich in Alkohol, Chloroform und Ligroin.
- 3.6-Diehlor-2-methyl-bensochinon-(1.4), 3.6-Diehlor-toluehinon $C_7H_4O_2Cl_2=0$: $C_8HCl_8(CH_3)$: O. B. Man behandelt 6-Chlor-2-methyl-bensochinon-(1.4) mit rauchender Salzsäure und oxydiert das entstandene 3.6-Diehlor-2.5-dioxy-toluel mit Natriumbiehromat und Essigsäure (Kehrmann, B. 48, 2032). Goldgelbe alkoholhaltige, an der Luft verwitternde Prismen oder alkoholfreie Blätter (aus Alkohol). Die Prismen schmelzen bei 67°, die Blätter bei 76°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, etwas löslich in siedendem Wasser. Mit Wasserdampf etwas flüchtig. Gibt bei der Reduktion mit SO_2 in Alkohol 3.6-Diehlor-2.5-dioxy-toluel.
- 3.6 Dichlor 2 msthyl bensochinon (1.4) oxim (4), 8.6 Dichlor toluchinon-oxim (4) bezw. 8.6 Dichlor 5 nitroso 2 oxy-toluol, 8.6 Dichlor 4 nitroso 0 kresol $C_1H_5O_2NCl_2=O:C_4HCl_2(CH_2):N\cdot OH$ bezw. $HO\cdot C_4HCl_2(CH_2)\cdot NO.$ B. Aus 3.6 Dichlor-toluchinon, Hydroxylaminhydrochlorid und Soda in Alkohol (Kehrmann, B. 48, 2033). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 135° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin, sehr wenig in Wasser. Wird durch Salpstersaure (D: 1,1) zu 3.6 Dichlor 5 nitro 2 oxy-toluol oxydiert, durch Zinnehlorür und Salzsaure zu 3.6 Dichlor 2 oxy-5 amino-toluol reduziert.
- 3.6-Dichlor-2-methyl-bensochmon-(1.4)-oximacetat-(4), 8.6-Dichlor-toluchinon-oximacetat-(4) $C_0H_7O_2NCl_2=O:C_0HCl_2(CH_2):N\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. B. Durch Erwärmen von 3.6-Dichlor-toluchinon-oxim-(4) mit Rasignäureanhydrid und etwas Natriumacetat (Kehrmann, B. 48, 2033). Rhombische Prismen (aus Benzol). Pleochroitisch (hellgelb bis rotbraun). F: 85°.
- 3.5.6-Trichlor-2-methyl-bensochinon-(1.4), 8.5.6-Trichlor-toluchinon (${}_{1}$ H₁O₂Cl₂ = 0:C₄Cl₃(CH₂):O (S. 651). B. Bei der Einw. von Chlor auf m-Kresol in Eisessig bei 100° (v. Walther, Zipper, J. pr. [2] 91, 372). Durch Einw. von heißer konzentrierter Schwefelsäure auf die Salpetersäuretrichlormethylchinitrole aus 4.5.6-Trichlor-o-kresol und aus 3.4.6-Trichlor-o-kresol (Ergw. Bd. VI, S. 175) (ZINCEE, A. 417, 209, 219). Aus Thymol bei langer Einw. von Chlor in Gegenwart von Eisen oder Jod in CCl₄ (Crowther, McComme, Soc. 108, 548). Durch Erwärmen von 2.4.5.6.6-Pentachlor-1-methyl-cyclohexadien-(1.4)-on-(3)

^{1) 4.6-}Dichlor-m-kresol schmilst nach Priv.-Mitt. der Dr. F. RASCHIG-G.m.b.H. bei 71,5°.

mit konz. Schwefelsäure auf 100° (CB., McC.). — Riecht schwach campherartig. F: 238° (Zers.) (CB., McC.; v. W., Z.), 232° (Z.). Schwer löslich in Äther, leicht in kaltem Benzol (v. W., Z.).

- 8. 651, Z. 31 v. o. statt "-sulfonsäure-(5)" lies "-sulfonsäure-(4)".
- 6 Brom 2 methyl bensochinon (1.4), 6 Brom toluchinon $C_7H_8O_2Br = 0:C_8H_2Br(CH_4):O$ (8. 652). B. Durch Oxydation von 3-Brom-2-oxy-5-amino-tolucl mit verd. Chromschwefelsäure (ZINCEE, JANNEY, A. 398, 366). Hellgelbe Prismen (aus Äther), orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 93—94° (Z., J.), 93,5° (KEHRMANN, B. 48, 2024).
- 6-Brom-2-methyl-benzochinon-(1.4)-oxim-(4), 6-Brom-toluchinon-oxim-(4) bezw. 8-Brom-5-nitrozo-2-oxy-toluol, 6-Brom-4-nitrozo-o-kresol C₇H₆O₈NBr = 0:C₆H₈Br(CH₂):N·OH bezw. HO:C₆H₈Br(CH₂)·NO. B. Aus 6-Brom-toluchinon und Hydroxylamin (Kehrmann, B. 48, 2025). Gelbe Blätter (aus Benzol). Gibt mit Salpetersäure (D: 1,1) in der Kälte 3-Brom-5-nitro-2-oxy-toluol, mit Salpetersäure (D: 1,2) auf dem Wasserbad 3.5-Dinitro-2-oxy-toluol. Liefert mit Zinnchlorür und Salzsäure 3-Brom-2-oxy-5-amino-toluol.
- 6-Brom-2-methyl-bensochinon-(1.4)-oximacetat-(4), 6-Brom-toluchinon-oximacetat-(4) $C_2H_2O_2NBr = O:C_4H_2Br(CH_2):N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Acetylieren von 6-Brom-toluchinon-oxim-(4) (KEHRMANN, B. 48, 2025). Existiert in zwei Formen; die stabile Form schmilzt bei 74°, die nicht einheitlich erhaltene labile Form bei 71°.
- 6-Brom-2-methyl-benecchinon-(1.4)-semicarbason-(4), 6-Brom-toluchinon-semicarbason-(4) bezw. 5-Brom-4-oxy-3-methyl-bensolasoformamid $C_0H_0O_2N_1Br=0:C_0H_2Br(CH_2):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ bezw. $HO\cdot C_0H_2Br(CH_2)\cdot N:N\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Toluchinon-semicarbazon-(4) und Brom in Gegenwart von Natriumacetat in Eisessig (Heilbenn, Henderson, Soc. 108, 1418). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 2050 (Zers.). Absorptionsspektrum in Alkohol und in Natriumāthylat-Lösung: H., H., Soc. 108, 1412. Löslich in Wasser, Alkohol und Aceton, unlöslich in Benzol, Ather und Chloroform. Löslich in Natronlauge mit tiefroter Farbe.
- 8-Chlor-5-brom-2-methyl-benzochinon-(1.4), 8-Chlor-5-brom-toluchinon $C_7H_4O_2ClBr=0:C_6HClBr(CH_8):0$. B. Durch Oxydation von 2-Chlor-4-brom-3-oxy-6-amino-tolucl mit Chromschwefelsäure (RAIFORD, Am. Soc. 36, 679). Gelbe Schuppen (aus Ligroin). F: 119°. Löslich in Alkohol, Chloroform und Ligroin. Mit Wasserdampf flüchtig. Gibt bei der Reduktion mit schwefliger Säure 6-Chlor-4-brom-2.5-dioxy-tolucl.
- 3-Chlor-5-brom-2-methyl-bensochinon-(1.4)-chlorimid-(1), 3-Chlor-5-brom-toluchinon-chlorimid-(1) C₇H₄ONCl₂Br = O:C₆HClBr(CH₂):NCl. B. Durch Oxydation von 2-Chlor-4-brom-3-oxy-6-amino-tolucl mit Natriumhypochlorit in salzsaurer Lösung bei 0° (RAIFORD, Am. Soc. 36, 679). Prismen (aus Alkohol oder Ligroin). F: 93—94°. Zersetzt sich oberhalb 176° plötzlich unter Verkohlung.
- **3.6-Dichlor-5-brom-2-methyl-bensochinon-(1.4), 3.6-Dichlor-5-brom-toluchinon** $C_7H_2O_2Cl_2Br = O:C_6Cl_2Br(CH_2):O.$ B. Aus 3.6-Dichlor-4-brom-2.5-dioxy-toluol durch Oxydation mit Salpetersäure in Eisessig (JANNEY, A. **398**, 370). Gelbe Blättchen (aus Benzol). F: 233°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig.
- 3.5-Dibrom-2-methyl-bensochinon-(1.4), 3.5-Dibrom-toluchinon $C_7H_4O_2Br_2=0:C_6HBr_2(CH_2):O$ (S. 662). B. Durch Oxydation von 2.4-Dibrom-3-oxy-6-amino-tolucl mit Chromsäuremischung (Raiford), Am. 46, 430). F: 117°.
- 8.5-Dibrom-2-methyl-benzochinon-(1.4)-chlorimid-(1), 8.5-Dibrom-toluchinon-chlorimid-(1) C₇H₄ONClBr₂ = O:C₈HBr₂(CH₂):NCl. B. Durch Einw. von angesäuerter Natriumhypochlorit-Lösung auf 2.4-Dibrom-3-oxy-6-amino-toluol bei 0° (RADFORD, Am. 46, 430). Gelbe Tafeln (aus Petroläther). F: 86°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Ligroin, unlöslich in Wasser.
- **3.5.6-Tribrom-2-methyl-bensochinon-(1.4), 3.5.6-Tribrom-toluchinon** $C_rH_2O_2Br_2=0:C_4Br_2(CH_2):0$ (S. 652). B. Aus dem Salpetersäuretribrommethylchinitrol aus 4.5.6-Tribrom-o-kresol (Ergw. Bd. VI, S. 177) beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure (Zincke, Janney, A. 398, 349). Bei der Einw. von Brom auf 5-Nitro-2-oxy-4-methyl-benzoesäure bei Gegenwart von Wasser in der Wärme (Gibbs, Robertson, Soc. 105, 1891). F: 234° (Z., J.).
- 3. 1-Methyl-cyclohexadien-(1.5)-dion-(3.4), 4-Methyl-benzochinon-(1.2)

 C₇H₄O₃ = CH₃·C·CH·CO CO. Existiert in einer beständigen roten Form von der angegebenen Konstitution und in einer unbeständigen farblosen Form, der die Formel

 CH₃·CO CH₃·C

23*

Rote Form. B. Aus 4-Methyl-brenzeatechin durch Oxydation mit Silberoxyd in wasserfreiem Ather bei Gegenwart von Natriumsulfat (WILLSTÄTTER, MÜLLER, B. 44, 2175; MOPHERSON, BOORD, Am. Soc. 33, 1529) oder durch Behandlung des Bleisalzes mit Jod in Chloroform (MCPH., B.). — Dunkelrote, trikline Prismen von schwachem eigentümlichem Geruch (W., M., B. 44, 2176). Dünne Krystalle erscheinen unter dem Mikroskop grün bis gelb (W., M.). F: ca. 83—84° ohne Zersetzung (W., M.). Im Vakuum bei gewöhnlicher Temperatur merklich flüchtig (W., M.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in Ather, fast unlöslich in Ligroin (W., M.; MCPH., B.). Die Lösungen sind je nach der Konzentration grün bis rot; die Lösungen in Alkohol und Wasser verfärben sich rasch infolge Zersetzung (W. M.) — Geht im Sonnenlicht oder haim Erwärmen der sich rasch infolge Zersetzung (W., M.). — Geht im Sonnenlicht oder beim Erwärmen der Lösungen in Ather oder Aceton in dimeres 4-Methyl-benzochinon-(1.2) über (W., M.). Wird durch schweflige Saure zu 4-Methyl-brenzcatechin reduziert (W., M.). Setzt aus Jodwasserstoffsäure Jod in Freiheit (W., M.). Oxydiert Hydrochinon zu Chinhydron und Chinon (W., M.). Gibt mit Guajacharztinktur eine blaue Farbung (W., M.). Reagiert heftig mit Phenylhydrazin (W., M.). Gibt mit asymm. Benzoyl-phenylhydrazin 2-Benzoyloxy-4-methyl-azobenzol (McPH., B.).

Far blose Form. B. Man oxydiert 4-Methyl-brenzcatechin mit Silberoxyd in wasserfreiem Äther bei Gegenwart von Natriumsulfat, versetzt die Lösung sofort mit Petroläther und kühlt mit Eis-Kochsalz-Gemisch (WILLSTÄTTER, MÜLLER, B. 44, 2174). — Farblose Nadeln, die auch bei tiefer Temperatur in Berührung mit der Mutterlauge in die rote Form übergehen. Bei raschem Eindunsten einer äther. Lösung erhält man gelbliche Prismen und Nadeln, die krystallographisch mit der roten Form übereinstimmen und häufig sehen bei 65-67° sehmelzen. Die gelblichen Krystalle sind vahrscheinlich Gemische mit der roten Form; sie geben beim Umkrystallisieren die rote Form.

Dimeres 4-Methyl-benzochinon-(1.2) C₁₄H₁₂O₄. Das Mol.-Gew. ist in Acetop ebullioskopisch bestimmt. — B. Aus 4-Methyl-benzochinon-(1.2) durch Einw. von Sonnenlicht oder durch mehrstündiges Kochen der Lösungen in Äther oder Aceton (Willstätter, MÜLLER, B. 44, 2177). — Gelbe rhombische Prismen (aus Chloroform + Ather). F: 124° bis 125°. Leicht löslich in Aceton und Chloroform, sehr schwer in Äther. Löslich in heißem Alkohol unter Zersetzung; löst sich langsam in Wasser. — Setzt aus verd. Jodwasserstoffsäure kein Jod in Freiheit. Bläut Guajacharz-Tinktur nicht. Wird von wäßr. schwefliger Säure langsam gelöst; die Lösung ist farblos.

- 4-Methyl-benzochinon-(1.2)-dioxim $C_7H_8O_2N_2=CH_3\cdot C_0H_2(:N\cdot OH)_2$ (S. 655). Gelbe Nadeln. F: 128° (Zers.) (Green, Rowe, Soc. 101, 2456). Löslich in Alkalien und Säuren mit roter Farbe (G., R.). — Gibt bei der Destillation der alkal. Lösung mit Wasserdampf 5-Methyl-benzofurazan (Syst. No. 4491) (ZINCKE, SCHWARZ, A. 307, 43; G., R.). - Ist ein Beizenfarbstoff (G., R.).
- "3.4 Dinitroso toluol" $C_7H_4O_2N_2$ (S. 655). Vgl. 5 Methyl benzofuroxan, Syst. No. 4624.
- 3 Chlor 5 brom 4 methyl bensochinon (1.2) diasid (1) $C_7H_4ON_2ClBr =$ CH₂·C₂HClBr(:0): N:N s. bei 2-Chlor-6-brom-3-oxy-toluol-diazoniumhydroxyd-(4), Syst. No.

3. Dioxo-Verbindungen C₂H₂O₂.

- 1. 1- \bar{A} thyl-cyclohexadien-(1.4)-dion-(3.6), 2- \bar{A} thyl-benzochinon-(1.4) $C_8H_8O_3=O:C_4H_3(C_2H_5):O$ (8. 655). B. Aus 2- \bar{A} thyl-hydrochinon durch Oxydation mit Chromschwefelsaure (Clemensen, B. 47, 56). F: 37°.
- 2. 1.2 Dimethyl cyclohexadien (1.4) dion (3.6), 2.3 Dimethyl benzo chinon-(1.4), o-Xylochinon $C_aH_aO_a=O:C_aH_a(CH_a)_a:O$ (S. 655). Gibt mit 2.3-Dimethyl-hydrochinon und Benzaldehyd bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure in Eisessig das Sulfat des o-Xylohydrochinonbenzeins (Syst. No. 2426) (Kehrmann, Stiller, B. 45,

3346). — Färbt Wolle in schwach essigsaurem Bade rotbraun (SUIDA, H. 85, 320).
Verbindung mit Brenzcatechin. Hellrote Nadeln. F: 60—62° (SIEGMUND, J. pr.
[2] 92, 358). — Verbindung mit Hydrochinon C₂H₂O₂ + C₄H₄O₂. Dunkelrote Nadeln

mit grünem Oberflächenglanz. F: 118° (Sre.).

 1.2 - Dimethyl - cyclohexadien - (2.6) - dion - (4.5), 4.5 - Dimethyl - benzo chinon-(1.2) $C_0H_0O_2=O:C_0H_0(CH_0)_2:O$ (8. 656). B. Aus 4.5-Dimethyl-brenzoatechin durch Oxydation mit Silberoxyd (WILLSTÄTTER, MÜLLER, B. 44, 2179; DIEFOLDER, B. 44, 2502) oder mit Eisenchlorid (D.). {Aus 4-Oxy-5-amino-1.2-dimethyl-benzol ... (DIEFOLDER, B. 49, 2921; W., M.). — Die roten und die gelblichen Krystalle sind krystallographisch identisch; die Krystalle der roten Form sind pleochroitisch (D.). — Geht bei längerem Aufbewahren in eine amorphe gelbbraune Substanz über (D.). Gibt bei der Reduktion mit SO.

- oder Na₂S₂O₄ 4.5-Dimethyl-brenzcatechin (D., B. 44, 2501). Macht aus Jodwasserstoffsäure Jod frei (D.). Reagiert heftig mit Hydrazinhydrat (D.). Färbt Guajacharz-Lösung blau (D.). Färbt die Haut braun (D.).
- 4. 1.3 Dimethyl cyclohexadien (3.6) dion (2.5), 2.6 Dimethyl benzochinon-(1.4), m-Xylochinon $C_0H_0O_2=O:C_0H_1(CH_3)_2:O$ (S. 657). B. Man destilliert ein Gemisch aus 5-Oxy-2-amino-1.3-dimethyl-benzol, Braunstein und Schwefelsäure mit Wasserdampf (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1699 Anm. 3). — Verbindung mit Brenz-catechin 2C₈H₈O₂ + 3C₈H₆O₂(†). Rote Nadeln. F: 44—45° (SIEGMUND, J. pr. [2] 92, 358). — Verbindung mit Hydrochinon C₈H₈O₂ + 2C₆H₆O₂. Dunkelrote, fast schwarze Blättchen. F: 120—121° (S.).
- 2.6 Dimethyl bensochinon (1.4) oxim (1), m Xylochinon oxim (1) bezw. 2-Nitroso-5-oxy-1.3-dimethyl bensol, 4-Nitroso symm. m xylenol $C_2H_3O_3N=0$: $C_2H_3(CH_2)_2:N\cdot OH$ bezw. $HO\cdot C_6H_3(CH_3)_2:NO$ (S. 657). B. Aus 3.5-Dimethyl-phenol durch Einw. von Natriumnitrit und Essignäure (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1715). F: 182-183°. Leicht löslich in heißem Alköhol und Eisessig, schwer in Benzol und Ligroin.
- 5. 1.4-Dimethyl-cyclohexadien-(1.4)-dion-(3.6), 2.5-Dimethyl-benzochinon-(1.4), p-Xylochinon, Phloron $C_0H_0O_2 = O:C_0H_2(CH_2)_2:O$ (S. 658). B. Neben 6-Nitro-p-xylenol und 4-Nitro-p-xylenol bei der Nitrierung von p-Xylenol mit HNO₃ (D: 1,52) in Eisessig (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1289 Anm. 4). Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid auf Toluchinon (Bamberger, Blangey, Blangey), A. 384, 320). (Beim Erwärmen von Diacetyl ... vgl. a. v. P., WEDEKIND, B. 28, 1847); DIELS, BLANCHARD, V. D. HEYDEN, B. 47, 2361). — Darstellung durch Oxydation von p-Xylidin mit Chromschwefelsäure: Kehrmann, Stiller, B. 45, 3348. -- Photoelektrisches Verhalten der festen Substanz: Volmer, Z. El. Ch. 21, 115. — Gibt mit p-Xylohydrochinon und Benzaldehyd bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure in Eisessig das Sulfat des p-Xylohydrochinonbenzeins (Syst. No. 2426) (K., Sti., B. 45, 3348). {Gibt mit Diphenylketen ... (Stau-DINGER, B. 41, 1361); bei der Umsetzung mit 1 Mol Diphenylketen in Äther + Petroläther bei gewöhnlicher Temperatur entsteht das Lacton $OC < \stackrel{C(CH_3):CH}{<} > C < \stackrel{C(C_6H_5)_2 \cdot CO}{\circ}$ (Syst. No. 2486) (STAU., BEREZA, A. 380, 260). Liefert bei der Eine. von Methylmagnesiumjodid Kylohydrochinon, 1.2.4-Trimethyl-cyclohexadien-(3.6)-ol-(2)-on-(5), 1.1.4-Trimethyl-cyclohexandion-(2.5), 1.1.4-Tetramethyl-cyclohexandion-(2.5) oder 1.2.4-5-Tetramethyl-cyclohexandion-(3.6), 5-Oxy-1.2.3.4-tetramethyl-benzol, eine Verbindung C₁₇H₂₀O₄ (s. u.) und andere Produkte (BAMBERGEB, BLANGEY, A. 384, 273, 289). — Bestimmung durch Titration mit Jodwasserstoff und Thiosulfat: WILLSTÄTTER, MAJIMA, B. 43, 1175.

Verbindung mit Brenzcatechin C₈H₈O₂+2C₈H₆O₂. Granatrote Krystalle. F: 87° (STEGMUND, J. pr. [2] 92, 357). — Verbindung mit Hydrochinon C₈H₈O₂+2C₆H₆O₂. Rotbraune Nadeln. F: 153—156° (S.).

Verbindung C17H20O4. Zur Konstitution vgl. BAMBERGER, BLANGEY, A. 384, 282. — B. Neben anderen Verbindungen bei der Umsetzung von p-Xylochinon mit Methylmagnesiumjodid (Ba., Bl., A. 384, 295). — Nadeln (aus Aceton). F: 220—220,5° (Bad 210°). Sehr leicht löslich in heißem Benzol, leicht in heißem Alkohol und in kaltem Aceton, sehr wenig in kaltem Ligroin und in heißem Wasser. Besitzt schwach saure Eigenschaften. — Entfärbt Permanganat.

Acetylverbindung $C_{19}H_{32}O_{\delta} = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{17}H_{19}O_3$. B. Aus der Verbindung $C_{17}H_{30}O_4$ und Acetanhydrid bei Gegenwart von Natriumacetat (Bamberger, Blangey, A. 384, 296). — Nadeln (aus Ligroin). F: 191—192°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Ligroin. p-Nitro-phenylhydrazon $C_{23}H_{35}O_5N_3 = O_3N \cdot C_6H_6 \cdot NH \cdot N : C_{17}H_{30}O_3$. B. Aus der Verbindung $C_{17}H_{30}O_4$ und p-Nitro-phenylhydrazinhydrochlorid (Bamberger, Blangey, A. 384, 297). — Goldgelbe Krystalle (aus Amylalkohol). F: 272—272,5°. Die Lösung in kons Schwerzleißung ist eitzerengelb. Zienlich sekwerzleißung in warmer Natzonlause in konz. Schwefelsäure ist citronengelb. Ziemlich schwer löslich in warmer Natronlauge mit orangeroter, auf Zusatz von Alkohol in karmoisinrot übergehender Farbe.

Semicarbazon $C_{12}H_{23}O_4N_3 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot N : C_{17}H_{20}O_3$. B. Aus der Verbindung $C_{17}H_{20}O_4$ und Semicarbazid in essigsaurer Lösung (Bamberger, Blanger, A. 384, 298). — Blättchen mit 1 Mol $C_2H_4O_3$ (aus Eisessig). F: 272—273°. Schwer löslich in siedendem Alkohol, leicht in siedendem Eisessig.

- 2.5 Dimethyl bensochinon (1.4) monoxim, p-Xylochinon monoxim bezw. 5 - Nitroso - 2 - oxy - 1.4 - dimethyl - bensol, 4 - Nitroso - p - xylenol $C_0H_0O_0N$ == $O: C_6H_2(CH_2)_2: N \cdot OH$ bezw. $HO \cdot C_6H_2(CH_2)_2 \cdot NO$ (S. 658).
 - S. 659, Zeile 11 v. o. statt "(P.)" lies "(G., SCH.; Sv.)".
- 8.6 Dibrom 2.5 dimethyl benzochinon (1.4), eso Dibrom p xylochinon C₈H₆O₂Br₅ = O:C₈Br₅(CH₂)₂:O (S. 659). B. In geringer Menge bei der Bromierung von p-Xylenol in CCl₈ bei Gegenwart von Eisen (ZINCKE, BRETTWIESER, B. 44, 180 Anm. 1). Aus Tribromdimethylchinol (Ergw. Bd. VI, S. 246) durch Erwarmen mit Eisessig und konz.

Schwefelsäure (Z., B., B. 44, 181). Aus Salpetersäuretribromdimethylchinitrol (Ergw. Bd. VI. S. 246) beim vorsichtigen Erhitzen auf den Schmelzpunkt oder beim Kochen mit Eisessig oder mit Salpetersäure (D: 1,4) (Z., B., B. 44, 183). - Gibt mit 3.5.6-Tribrom-2-oxy-1.4dimethyl-benzol ein in tiefroten Blättern krystallisierendes Additionsprodukt (Z., B., B. 44, 180 Anm. 1).

4. Dioxo-Verbindungen C.H.O.

- 1. 1-Methyl-4-dthyl-cyclohexadien-(1.4)-dien-(3.6), 2-Methyl-5-åthyl-benzochinon-(1.4) $C_0H_{10}O_2=O:C_0H_{10}(C_1H_2):O$ (8. 660).

enzochinon-(1.4) $C_0H_{10}U_2 = U: C_0H_{2}(U_2)(C_2H_2), U_3.$ 660, Z. 10 v. u. statt "(1 oder 4)" lies "(4)".

2. 1.2-Diacetyl-cyclopentadien-(2.5) $C_0H_{10}U_2 = \frac{CH_2 \cdot CO \cdot C: CH}{CH_3 \cdot CO \cdot C: CH} \cdot CH_2.$ 4-Nitro-1.2-diacetyl-cyclopentadien-(2.5) $C_0H_2U_3$ $C_0H_3 \cdot CO \cdot C: CH$ $CH \cdot NO_2$. B.

Die Natriumverbindung entsteht neben 5-Nitro-2-oxy-phenylaceton aus Acetonylaceton und der Natriumverbindung des Nitromalondialdehyds in Natronlauge; man leitet CO, ein, filtriert vom ausgeschiedenen Nitrooxyphenylaceton ab, versetzt das Filtrat mit Alkohol und säuert mit Salzaaure an (Halk, B. 45, 1600, 1602; Am. Soc. 34, 1585). — Schwach gelbliche Nadeln (aus Essigester). F: 195° (Zers.). Löslich in Alkohol und Aceton, schwer löslich in CCl., Äther, Wasser und Essigeäure, unlöslich in Ligroin. — Gibt bei der Oxydation mit alkal. KMnO. Lösung 2 Mol Essigsäure, 1 Mol Oxalsäure und 3 Mol CO, (H., Am. Soc. 34, 1589). Gibt mit Jod in alkal. Lösung 2 Mol Jodoform (H., Am. Soc. 34, 1588). Wird durch Brom, Bromwasserstoff, Jodwasserstoff, Nitrosylchlorid und Sulfurylchlorid nicht verändert (H., Am. Soc. 34, 1590). Gibt mit Hydroxylamin das Monoxim, mit Anilin das Monoanil (H., Am. Soc. 34, 1586), mit Hydrazin bezw. Phenylhydrazin in der Kälte das Monohydrazon bezw. das Monophenylhydrazon (F: 175-180°) (H., Am. Soc. 34, 1587), in der Warme die Verbindung HN·C(CH₃)·C·CH C·NO₂ bezw. deren N-Phenylderivat (Syst. No. 3475) (H., Am. Soc. 38, N:C(CH₃)·C:CH

2540). Gibt mit Benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge 4-Nitro-1.2-dicinnamoyl-cyclopentadien-(2.5) (H., Am. Soc. 34, 1588). — NaC₂H₂O₄N + 3H₂O. Gelbe Prismen (aus Wasser) (H., Am. Soc. 34, 1585). Gibt das Wasser über Schwefelsäure fast vollständig ab. — $KC_9H_8O_4N+1^1/_9H_2O$. Rote Prismen (H., Am. Soc. 34, 1585). Gibt das Wasser über Schwefelsäure vollständig ab. — $Ba(C_9H_9O_4N)_{\frac{1}{2}}+5H_2O$. Dünne gelbe Prismen (H., Am. Soc. 34, 1585). Gibt das Wasser an der Luft teilweise ab.

Monoxim $C_9H_{10}O_4N_9=CH_8\cdot CO\cdot C_5H_8(NO_9)\cdot C(CH_9)\cdot N\cdot OH$. Orangegelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 155° (Zers.) (Hale, Am. Soc. 34, 1586). Leicht löslich in Alkohol, Essigester, Eisessig und Aceton, sohwer in Benzol, Chloroform, Ather und heißem Wasser, unlöslich in Ligroin und CS.

Monohydrason $C_9H_{11}O_3N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot C_5H_4(NO_3) \cdot C(CH_3) \cdot N \cdot NH_4$. Gelbe Knötchen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 185—1900 (HALE, Am. Soc. 34, 1587). Schwer löslich in Benzol, Essigester, Chloroform, Aceton, Ather und Eisessig, ziemlich schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Ligroin, CS₂ und Wasser. — Geht in alkal. Lösung in die Verbindung HN·C(CH₂):C·CH C·NO₂ (Syst. No. 3475) über (H., Am. Soc. 34, 1587; 38, 2540).

5. Dioxo-Verbindungen C₁₀H₁₀O₀.

1. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexadien-(1.4)-dion-(3.6), 2-Methyl-5-isopropyl-benzochinon-(1.4), Thymochinon C₁₀H₁₂O₂ = O:C₆H₂(CH₂)[CH(CH₂)₂]:O (S. 662). Stellungsbezeichnung in den von Thymochinon abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel. — B. Durch Oxydation von Carvacrol oder Thymol mit 30°/0 igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1662, 1663). — Zur Darst. durch Oxydation von 4-Amino-thymol mit Chromschwefelsäure (Liebermann, Iljinski, B. 18, 3194) vgl. H., Sutther. Land, Soc. 97, 1617. Zur Darstellung nach Kremers, Wakeman (C. 1910 I, 25) vgl. Organic Syntheses 6 [New York 1926]. S. 92. — F: 45,5° (H., B.). Diffusionsgeschwindigkeit in Benzol: Thover, Ann. Physique [9] 2, 418. — Liefert mit Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol Thymochinon-semicarbazon-(1) (Heilbeon, Henderson, Soc. 103, 1419). Thymochinon Thymochinon-semicarbazon-(1) (Heilbron, Henderson, Soc. 108, 1419). Thymochinon in Chloroform liefert mit einer Lösung von Phenylhydrazin-nitrat in Ather Benzoldiszeniumnitrat und 4-Nitro-thymol (Charrier, G. 45 I, 523). — Bestimmung durch Titration mit Jodwasserstoff und Thiosulfat: Willstätter, Majika, B. 43, 1175.

Verbindung mit Brenzoatechin $2C_{10}H_{12}O_2 + 3C_4H_4O_2$. Rotes Öl (Siegmund, J. pr. [2] 92, 356). — Verbindung mit Resoroin. Rote, sehr unbeständige Krystalle. Zersetzt sich bei 43—45° (S., J. pr. [2] 92, 356). — Verbindung mit Hydrochinon (S. 663). Die Zusammensetzung ist nicht $C_{10}H_{12}O_2 + C_4H_4O_2$ (Jackson, Oenslager, Am. 18, 20; Valeur, A. ch. [7] 21, 552), sondern $2C_{10}H_{12}O_2 + 3C_4H_4O_2$ (S., J. pr. [2] 92, 355). Rote Nadeln. Zersetzt sich bei 137° (S.). — Verbindung mit Thymohydrochinon $C_{10}H_{12}O_3 + C_{10}H_{14}O_4$ (S. 663). Dunkelviolette Krystalle. F: 64° (S., J. pr. [2] 92, 359).

- 2-Methyl-5-isopropyl-bensochinon-(1.4)-oxim-(1), Thymochinon-oxim-(1) bezw. 6-Nitroso-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-bensol, 4-Nitroso-thymol $C_{10}H_{13}O_{2}N \Rightarrow 0:C_{4}H_{3}(CH_{2})[CH(CH_{3})_{2}]:N\cdot OH$ bezw. $H0\cdot C_{4}H_{3}(N)(CH_{3})\cdot CH(CH_{3})_{2}$ (8. 664). Darst. Man versetzt ein Gemisch von 100 g Thymol, 500 cm² Alkohol und 500 cm² konz. Salzsäure im Kältegemisch unter Rühren mit 72 g käuflichem Natriumnitrit in Anteilen von ca. 5 g, trägt in 8 l kaltes Wasser ein, filtriert und wäscht mit Wasser (Organic Syntheses 6 [New York 1926], S. 92). Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz 4-Amino-thymol (Cusmano, R. A. L. [5] 26 II, 89).
- **2-Methyl-5-isopropyl-bensochinon-(1.4)-semicarbazon-(1),** Thymochinon-semicarbazon-(1) bezw. **4-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-bensolazoformamid** $C_1H_{16}O_2N_3=0:C_6H_3(CH_2)[CH(CH_3)_2]:N:NH\cdot CO\cdot NH_2$ bezw. HO· $C_6H_3(CH_3)[CH(CH_3)_2]\cdot N:N\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Thymochinon und Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol in der Kälte (Hellebron, Henderson, Soc. 103, 1419). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 201—202° (Zers.). Absorptionsspektrum in Alkohol und in Natriumäthylat-Lösung: H., H., Soc. 103, 1410. Gibt beim Kochen mit verd. Natronlauge Thymol. Na $C_{11}H_{14}O_2N_3$. Rubinrote Krystalle.
- **8.6-Dichlor-2-methyl-5-isopropyl-benzochinon-(1.4), 3.6-Dichlor-thymochinon** $C_{10}H_{10}O_2Cl_2 = O:C_6Cl_2(CH_3)[CH(CH_3)_2]:O$ (S. 666).
- S. 666, Zeile 14 v. u. hinter "Erwärmen" schalte ein "von Thymochinon-chlorimid-(1) (S. 663) oder".
 - Z. 12 v. u. hinter ,,176" schalte ein ,,186".
- 3-Brom-2-methyl-5-isopropyl-benzochinon-(1.4)-semicarbazon-(1), 3-Brom-thymochinon-semicarbazon-(1) bezw. 3-Brom-4-oxy-2-methyl-5-isopropyl-benzolazoformamid $C_{11}H_{14}O_2N_3Br=O:C_6HBr(CH_3)[CH(CH_3)_2]:N:NH:CO:NH_2$ bezw. HO: $C_6HBr(CH_3)[CH(CH_3)_2]:N:N:CO:NH_2$. B. Aus Thymochinon-semicarbazon-(1) und Brom in Eisessig in Gegenwart von Natriumacetat (Helleron, Henderson, Soc. 103, 1419). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 218° (Zers.). Löslich in Wasser, Alkohol und Aceton, unlöslich in Benzol und Chloroform.
- 3.6-Dibrom-2-methyl-5-isopropyl-bensochinon-(1.4), 3.6-Dibrom-thymochinon $C_{10}H_{10}O_2Br_2=0:C_6Br_2(CH_3)[CH(CH_3)_2]:0$ (S. 668).
 - S. 668, Zeile 13 v. o. statt "B. 34, 1358" lies "B. 34, 1558". Z. 15 v. o. statt "3 Mol.-Gew." lies "11/2 Mol.-Gew.".
- 3.x Dibrom 2 methyl 5 isopropyl benzochinon (1.4) semicarbazon (1), 3.x-Dibrom-thymochinonsemicarbazon-(1) bezw. 3.x-Dibrom-4-oxy-2-methyl-5-isopropyl-benzolazoformamid $C_{11}H_{13}O_2N_3Br_2=O:C_{10}H_{10}Br_2:N:NH:CO:NH_2$ bezw. HO: $C_{10}H_{10}Br_2:N:N:CO:NH_2$. B. Aus Thymochinon-semicarbazon-(1) und überschüssigem Brom in Gegenwart von Natriumacetat in Eisessig (Heilbron, Henderson, Soc. 103, 1420). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 245° (Zers.). Löslich in Wasser, Alkohol und Aceton, unlöslich in Benzol und Chloroform.
- 2. 1.3 Diāthyl cyclohexadien (3.6) dion (2.5), 2.6 Diāthyl benzochinon-(1.4) $C_{10}H_{18}O_2 = O:C_6H_8(C_2H_8)_2:O$. B. Durch Oxydation von 3.5-Diāthyl-phenol mit 30% igem Wasserstoffperoxyd in Eisessig (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1663). Durch Reduktion von 2.6-Diāthyl-benzochinon-(1.4)-oxim-(1) mit Ammoniumsulfid und Oxydation des entstandenen Aminodiāthylphenols mit verd. Chromschwefelsäure (H., B., Soc. 97, 1664). Goldgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 36% Schwer löslich in Wasser, leicht in Äther und Alkohol. Mit Wasserdampf leicht flüchtig.
- 2.6 Diäthyl benzochinon (1.4) oxim (1) bezw. 4-Nitroso-3.5-diäthyl-phenol $C_{10}H_{13}O_2N=O:C_0H_2(C_2H_5)_2:N\cdot OH$ bezw. $HO\cdot C_0H_2(C_2H_5)_3:NO.$ B. Aus 3.5-Diäthyl-phenol durch Einw. von Natriumnitrit und Salzsaure in Alkohol (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1664). Gelbliche Prismen (aus verd. Alkohol). F: 136° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser.
- 3. 1.2.4.5 Tetramethyl-cyclohexadien (1.4) dion (3.6), 2.3.5.6 Tetramethyl-benzochinon (1.4), Durochinon $C_{10}H_{12}O_1=0$: $C_{10}(CH_2)_4$: O(S. 669). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tief blutroter, in Dimethylanilin mit blutroter, in o-Kresolmethyläther mit grünlichgelber Farbe (Pfeiffer, Böttler, B. 51, 1829).

DIOXO-VERBINDUNGEN C_nH_{2n}—8O₂ UND C_nH_{2n}—10O₂ [Syst. No. 671a—672

6. 3-Acetylmethylen-d-campher, d-Camphery-liden-(3)-aceton $C_{13}H_{18}O_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von Bis-[d-campheryliden-(3)-acetyl]-malon-säurediäthylester (Syst. No. 1385) mit Eisessig und verd. Schwefelsäure (Rupe, Werder, Takagi, Helv. 1, 331). — Citronengelbe Flüssigkeit. Kp₁₀: 137—138°. D₁°: 1,0327. [a]₅°: +208,81° (unverdünnt), +186,64° (in Benzol; p = 10); Rotationsdispersion der unverdünnten Substanz und der Lösung in Benzol: R., W., T., Helv. 1, 317. Die alkoh. Lösung fluoresciert schwach. — Gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel in Alkohol Campheryl-(3)-aceton. Gibt mit Benzoldehyd in Gegenwart von Natronlauge in Alkohol a-Benzal-a'-[campheryliden-(3)]-aceton. Liefert mit Semicarbazid die Verbindung $C_{14}H_{21}O_2N_3$ (s. u.). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 145—146°.

Verbindung C₁₄H₂₁O₂N₃. Zur Konstitution vgl. RUPE, WERDER, TAKAGI, Helv. 1, 311. — B. Durch Einw. von Semicarbazid auf Campheryliden-(3)-aceton (R., W., T., Helv. 1, 334). — Nadeln oder Plättchen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 223—224°. — Wird durch

Kochen mit Alkalien oder Säuren nicht angegriffen.

Oxim des Campheryliden - (3) - acetons $C_{13}H_{19}O_{2}N = C_{8}H_{14} < CO$ Nadeln (aus Alkohol). F: 142—143° (R., W., T., Helv. 1, 333).

Agin des Campheryliden - (3) - acetons $C_{28}H_{26}O_{2}N_{2} = C_{8}H_{14} \cdot C_{1} \cdot C_{1}$

7. Dioxo-Verbindungen $C_{32}H_{36}O_{3} = CO$ — $CH(CH_{3}) \cdot CH$ — $CH \cdot CH(CH_{3})$ —CO— $CH_{3} \cdot CH_{3} \cdot CH_{3}$ —CO— $CH_{3} \cdot CH_{3} \cdot CH_{3}$

a) Höherschmelzende Verbindung C₁₃H₃₆O₃. B. Neben dem niedrigerschmelzenden Isomeren und anderen Verbindungen bei der Einw. von mit Methyljodid aktiviertem Magnesium auf ein Gemisch von Eucarvon und Methyljodid; man trennt die beiden Isomeren durch Krystallisation aus Alkohol + Benzin, worin das höherschmelzende schwerer löslich ist (R., K., B. 44, 2709). — Monokline Blättchen (aus Alkohol + Benzin). F: 177—178°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, ziemlich leicht in siedendem Alkohol, schwerer in heißem Benzin. — Entfärbt Permanganat in Eisessig erst nach einigen Minuten. Gibt ein Semicarbazon, das sich bei 259° zersetzt.

Oxim $C_{22}H_{26}O_2N_2=C_{22}H_{26}(:N\cdot OH)_2$. Mikroskopische Prismen (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 265° (R., K., B. 44, 2711). Schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln.

b) Niedrigerschmelzende Verbindung C₂₂H₃₆O₂. B. s. oben. — Prismatische Krystalle (aus Alkohol + Benzin). F: 142—143° (R., K., B. 44, 2709). In siedendem Alkohol und Benzin leichter löslich als das höherschmelzende Isomere; leicht löslich in Benzol und Eisessig. — Entfärbt Permanganat in Eisessig erst nach einigen Minuten. Lagert sich bei der Umsetzung mit Hydroxylamin teilweise in das höherschmelzende Isomere um.

Oxim $C_{22}H_{34}O_2N_2=C_{22}H_{36}$ (:N·OH)₂. Prismen (aus Alkohol). F: 204—205° (R., K., B. 44, 2712). Schwer löslich in kaltem Alkohol, ziemlich leicht in heißem Alkohol und in kaltem Eisessig.

4. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O_2$.

1. Dioxo-Verbindungen $C_8H_6O_2$.

1. 1.1. Dioxo - 1 - āthyl - benzol, Phenylglyoxal, Benzoylformaldehyd C₈H₄O₂ = C₅H₅·CO·CHO (S. 670). Liefert bei der Einw. von gärender Hefe Benzoylcarbinol und d(—)-Mandelsäure neben geringeren Mengen Benzylalkohol, Benzaldehyd und Phenylglyoxylsäure (Dakin, J. biol. Chem. 18, 91). Geht im Organismus des Kaninchens in Hippursäure und d(—)-Mandelsäure (neben dl-Mandelsäure) über (Dakin, Dudley, J. biol. Chem. 14, 156). Liefert in der künstlich durchbluteten Hundeleber d(—)-Mandelsäure und Phenylglyoxylsäure (Da., Du., J. biol. Chem. 15, 141); setzt man der Durchströmungsflüssigkeit

noch Ammoniumbicarbonat zu, so entsteht außerdem rechtsdrehende a-Amino-phenyl-essigsäure (Da., Du., J. biol. Chem. 18, 47). Durch Einw. von Ketonaldehydmutase (Glyoxalase) geht Phenylglyoxal in d(—)-Mandelsäure (neben dl-Mandelsäure) über (Da., Du., J. biol. Chem. 14, 157, 427; Du., Biochem. J. 9, 255). — Das Bis-p-nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 310—311° (Zers.) (STRAUS, A. 393, 282 Anm. 1) bezw. bei 302—304° (Da., Du., J. biol. Chem. 15, 138).

ω.ω-Diäthoxy-acetophenon, Phenylglyoxaldiäthylacetal, Benzoylformaldehyddiäthylacetal $C_{13}H_{16}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(O\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Einw. von Natriumäthylat auf ω.ω-Dibrom-acetophenon in Alkohol unter Kühlung (Evans, Parkinson, Am. Soc. 35, 1772). — Kp₁₅: 110°. — Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol das Diäthylacetal des Mandelsäurealdehyds.

Acetophenon-ω.ω-disulfonsäure-diphenylester, Bensoylmethionsäure-diphenylester C₂₀H₁₆O₇S₂ = C₆H₅·CO·CH(SO₂·O·C₆H₅)₂. B. Aus Methionsäurediphenylester (Ergw. Bd. VI, S. 93) durch aufeinanderfolgende Umsetzung mit Natrium und mit Benzoylchlorid in siedendem Benzol (Schroeter, A. 418, 235). — Krystalle (aus Alkohol). F: 96°.

Acetophenon - $\omega.\omega$ - disulfonsäure - di - m - tolylester, Benzoylmethionsäure - dim-tolylester $C_{32}H_{30}O_7S_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(SO_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_3)_2$. B. Aus Methionsäure-di-m-tolylester (Ergw. Bd. VI, S. 187) durch aufeinanderfolgende Umsetzung mit Natrium und mit Benzoylchlorid in siedendem Benzol (Schroeter, A. 418, 236). — Krystalle (aus Alkohol). F: 102°.

Acetophenon - ω . ω - disulfonsäure - di - p - tolylester, Benzoylmethionsäure - di - p-tolylester $C_{22}H_{20}O_7S_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(SO_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2)_2$. B. Aus Methionsäure-dip-tolylester (Ergw. Bd. VI, S. 202) durch aufeinanderfolgende Umsetzung mit Natrium und mit Benzoylchlorid in siedendem Benzol (SCHROETER, A. 418, 236). — Krystalle (aus Alkohol). F: 91°.

ω-Oximino - acetophenon, Isonitrosoacetophenon, Phenylglyoxal - aldoxim, Bensoyl-formaldoxim $C_3H_7O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH : N \cdot OH$ (S. 671). B. Isonitrosoacetophenon bezw. sein Natriumsalz entsteht: Durch Umsetzung von Acetophenon mit Nitroprussidnatrium und Soda in verd. Alkohol bei 35—40° (CAMBI, R. A. L. [5] 22 I, 380). Bei der Zersetzung der Salze Na₄[Fe(C₈H₆O₂N)(CN)₅] + H₂O und Na₂[Fe(C₈H₇O₂N)(CN)₅] (s. u.) durch feuchte Luft oder durch verd. Alkohol (C., R. A. L. [5] 23 I, 817, 818). — F: 129° (C., R. A. L. [5] 22 I, 380). — Na₃[Fe(C₈H₇O₂N)(CN)₅]. B. Aus dem Salz Na₄[Fe(C₈H₆O₂N)(CN)₅] + H₂O (s. u.) und der berechneten Menge verd. Schwefelsäure oder Essigsäure in Methanol bei 0° (C., R. A. L. [5] 23 I, 817). Violettes Pulver. Zerfließlich. Sehr leicht löslich in Wasser mit blauer Farbe, unlöslich in absol. Methanol. Zersetzt sich an feuchter Luft in Isonitrosoacetophenon und Na₂[Fe(CN)₅(H₂O)]. — Na₄[Fe(C₈H₆O₂N)(CN)₅] + H₂O. B. Durch Zusatz von Natriummethylat- oder Natriumäthylat-Lösung zu einer Lösung von Acetophenon und Nitroprussidnatrium in absol. Methanol bei 0° (C., R. A. L. [5] 23 I, 815). Rotes Pulver. Zerfließlich. Sehr leicht löslich in Wasser mit rotvioletter Farbe, löslich in wäßrig-alkoholischer Lösung in Natrium-isonitrosoacetophenon und Na₂[Fe(CN)₅(H₂O)] (C., R. A. L. [5] 23 I, 817). Gibt mit Ferrisalzen einen dunkelblauen, mit Ferrosalzen einen violetten Niederschlag. — Cu₂[Fe(C₈H₆O₄N)(CN)₅]. Violett (C., R. A. L. [5] 23 I, 816).

Phenylglyoxal-monohydrazon, Benzoylformaldehyd-monohydrazon $C_8H_8ON_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH:N\cdot NH_4$. B. Beim Leiten von Schwefelwasserstoff in eine konzentrierte alkoholische Lösung von Diazoacetophenon (Wolff, A. 394, 33). — Nadeln (aus Benzol). F: 120—121°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und heißem Benzol, schwer in Äther und kaltem Wasser. — Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Erwärmen mit Natronlauge Acetophenon und Stickstoff. Liefert bei der Oxydation mit der berechneten Menge KMnO₄ Diazoacetophenon; bei der Einw. von ammoniakalischer Silberoxyd-Lösung entsteht durch weitere Umwandlung des Diazoacetophenons Phenylessigsäureamid. Gibt mit verd. Säuren Hydrazin und ein gelbes amorphes Produkt. Liefert mit p-Nitro-benzaldehyd in Alkohol das 4-Nitro-benzalhydrazon (s. u.) und 4-Nitro-benzaldazin.

Phenylglyoxal - mono - [4 - nitro - benzalhydrazon], Benzoylformaldehyd - mono- [4-nitro-benzalhydrazon] $C_{15}H_{11}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH} : N \cdot N : \mathrm{CH} \cdot \mathrm{C}_6H_4 \cdot \mathrm{NO}_3$. B. Aus Phenylglyoxyl-monohydrazon und p-Nitro-benzaldehyd in Alkohol (Wolff, A. 394, 35). — Gelbe Prismen (aus Chloroform + Alkohol). F: 138°. Sehr wenig löslich außer in Chloroform. Löslich in alkoh. Natronlauge mit tiefroter Farbe. — Entwickelt beim Erwärmen mit Natronlauge Stickstoff. Gibt mit konz. Salzsäure 4-Nitro-benzaldazin.

Phenylglyoxal - mono - acetylhydrason, Bensoylformaldehyd-mono-acetylhydrason $C_{10}H_{10}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von Phenylglyoxal-monohydrason mit Acetanhydrid (Wolff, A. 394, 34). — Prismen (aus Alkohol). F: 145° bis 146°; die Schmelze erstarrt bei raschem Abkühlen zu einer anscheinend amorphen Masse

vom Schmelzpunkt 114—116°, die bei kurzem Erwärmen auf 116—120° wieder in Krystalle vom Schmelzpunkt 145° übergeht. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Äther und Wasser. Unverändert löslich in kalter verdünnter Natronlauge oder in warmer Kaliumcarbonat-Lösung.

Phenylglyoxal-oxim-hydrazon, Hydrazon des Isonitrosoacetophenons $C_8H_9ON_8 = C_4H_8 \cdot C(:N \cdot NH_8) \cdot CH:N \cdot OH$. B. Aus Isonitrosoacetophenon und Hydrazinhydrat in Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur (Dry, Soc. 105, 1043). — Nadeln (aus Alkohol). F: 110°. Unlöslich in heißem Wasser, schwer in Benzol und Chloroform. Löslich in wäßr. Alkalien. — Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in das Azin des Isonitrosoacetophenons über.

Phenylglyoxal-oxim-bensalhydrason, Bensalhydrason des Isonitrosoacetophenons $C_{15}H_{12}ON_3 = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot N : CH \cdot C_6H_5) \cdot CH : N \cdot OH$. B. Aus dem Hydrason des Isonitrosoacetophenons und Benzaldehyd in Alkohol beim Erwärmen auf höchstens 70° (DEY, Soc. 105, 1044). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 154°.

Oximinomethyl-phenyl-ketasin, Axin des Isonitrosoacetophenons $C_{16}H_{14}O_2N_4 = HO \cdot N : CH \cdot C(C_6H_5) : N \cdot N : C(C_6H_9) \cdot CH : N \cdot OH$. B. Aus dem Hydrazon des Isonitrosoacetophenons beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder bei der Umsetzung mit Isonitrosoacetophenon in verd. Alkohol bei Gegenwart von etwas Salzsäure (Dey, Soc. 105, 1043, 1044). — Hellgelbe Nadeln (aus Essigsäure). F: 180°.

Phenylglyoxal-oximacetat-acetylhydrazon $C_{12}H_{12}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH : N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus dem Hydrazon des Isonitrosoacetophenons und Acetanhydrid bei 60—70° (DEY, Soc. 105, 1044). — Nadeln (aus Alkohol). F: 166°. Löslich in wäßr. Alkalien mit gelber Farbe.

Phenylglyoxal-oxim-semicarbazon, Semicarbazon des Isonitrosoacetophenons $C_9H_{10}O_2N_4=C_9H_5\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CH:N\cdot OH.$ B. Aus Isonitrosoacetophenon und Semicarbazid in verd. Alkohol bei 50—60° (DEV, Soc. 105, 1044). — Nadeln mit $1H_2O$ (aus verd. Alkohol); wird bei $80-90^\circ$ wasserfrei. F: 107° (wasserhaltig), 166° (wasserfrei). Löslich in Alkalien mit gelber Farbe. Die alkal. Lösung gibt mit FeCl₃ eine rote Färbung. — Liefert beim Eintragen in siedendes Anilin das Phenylsemicarbazon des Isonitrosoacetophenons (Syst. No. 1632).

Phenylglyoxal-disemicarbason (?) $C_{10}H_{12}O_2N_6 = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2(?)$. B. Aus $\omega.\omega$ -Dichlor-acetophenon und Semicarbazid in Methanol (Kötz, J. pr. [2] 90, 304). — F: 243—244° (Zers.).

Diasoacetophenon, Benzoyldiasomethan $C_2H_4ON_2=C_2H_5\cdot CO\cdot CH:N:N.$ Zur Konstitution vgl. STAUDINGER, Helv. 4, 239. — B. Aus salzsaurem ω -Amino-acetophenon durch Einw. von Natriumnitrit und Ansauern mit Essigsaure (Angell, G. 28 II, 349; A., Rimini, G. 25 II, 494). Aus Diazobenzoylaceton (Syst. No. 697) durch Einw. von sehr verd. Natronlauge, von Phenolat-Lösungen oder besser von konz. Ammoniak (Wolff, A. 325, 141). Durch Einw. von KMnO₄ auf Phenylglyoxal-monohydrazon (W., A. 394, 34). — Gelbe Nadeln oder Tafeln von eigentümlichem Geruch (aus Ligroin). F: 49—50° (W., A. 325, 142), 50° (A.; A., R.; STAUDINGER, GAULE, B. 49, 1914); zersetzt sich bei weiterem Erhitzen und explodiert bei raschem Erhitzen heftig (A., R.). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Äther und Benzol, schwer in Ligroin und Wasser (W.). — Zersetzt sich beim Kochen mit Diisoamyläther oder Xylol unter Entwicklung von 1 Mol Stickstoff und Bildung einer bei 217° schmelzenden Substanz (SCHROETER, B. 49, 2743; vgl. ST., G.). Wird durch Jod in kaltem Chloroform nicht verändert, in warmem Chloroform in ω.ω-Dijod-acetophenon übergeführt (W. 4, 395, 143). Gibt beim Kochen mit Wasser oder bei der Einw. von kalter verdünnter (W., A. 325, 143). Gibt beim Kochen mit Wasser oder bei der Einw. von kalter verdünnter Schwefelsäure Benzoylcarbinol (W., A. 325, 143; 394, 42). Liefert mit konz. Bromwasserstoffsaure w-Brom-acetophenon (A.; A., R.). Wird durch konz. Schwefelsaure (A., R.) und durch Dichloressigsäure in Ather (Sr., G.) stürmisch, durch Chloressigsäure in Ather langsam zersetzt (Sr., G.); Eisessig wirkt nicht ein (Sr., G.). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine alkoh. Lösung von Diazoacetophenon entsteht Phenylglyoxal-monohydrazon (W., A. 394, 33). Diazoacetophenon liefert mit einer Lösung von Silberoxyd in Natriumthiosulfat-Lösung Phenylessigsäure, mit ammoniakalischer Silberlösung Phenylessigsäureamid (W., A. 394, 43). Gibt mit Kaliumcyanid in verd. Alkohol das Kaliumsalz des Acetophenon-azo-formonitrils (Hptw. Bd. VII, S. 673) (W., A. 325, 149). Liefert beim Eintragen in siedendes Anilin Phenylessigsäureanilid (W., A. 394, 43). — Gibt in alkoh. Löeung mit Natronlauge eine tiefrote, mit Zinkstaub und Ammoniak eine blaue Färbung; die durch Einwirkung mit Zinkstaub und Essigsäure entstehende rötliche Lösung scheidet auf Zusatz von Natronlauge einen karmoisinroten Niederschlag aus (W., A. 325, 142).

Verbindung C₁₀H₁₀O₄NBr = C₆H₄Br·CO·CH(OH)·N(OH)·CO·CH₂ (S. 674). S. 674, Z. 11 v. o. statt ,,135° lies ,,163°.

4-Brom- ω -oximino-acetophenon, 4-Brom- ω -isonitroso-acetophenon, 4-Brom-bensoylformaldoxim $C_0H_4O_2NBr=C_0H_4Br\cdot CO\cdot CH:N\cdot OH$ (8. 674). F: 162—164°

- (Zers.); löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser und Äther (Cambi, R. A. L. [5] 28 I, 819). Na, $[Fe(C_8H_8O_9NBr)(CN)_8] + CH_8O$. B. Aus 4-Brom-acetophenon, Nitroprussidnatrium und Natriummethylat oder -athylat in absol. Methanol (C., R. A. L. [5] 28 I, 818). Violett. Gibt mit Wasser das Natriumsalz des 4-Brom- ω -isonitroso-acetophenons und Na, $[Fe(CN)_1(H_8O)]$.
- 8-Nitro-phenylglyoxal, 8-Nitro-bensoylformaldehyd C_0H_0 0 A0 = $O_8N \cdot C_0H_4 \cdot CO \cdot CHO$. B. Aus 3-Nitro-benzoylcarbinol und Kupferacetat in kaltem Wasser (Evans, Witzemann, Am. Soc. 83, 1773). Durch Kochen von ω -Brom-3-nitro-acetophenon mit wäßr. Lösungen von Silbernitrat oder Bleinitrat (E., W.). Strohgelbes, sehr zähes Öl. Auch unter vermindertem Druck nicht unzersetzt destillierbar. Wird durch Alkalien oder durch heiße Kupferacetat-Lösung in 3-Nitro-mandelsäure übergeführt. Wird durch frisch gefälltes Silberoxyd oder Quecksilberoxyd bei gewöhnlicher Temperatur nicht angegriffen, bei 100° oder bei Gegenwart von Alkalien zu 3-Nitro-benzoesäure oxydiert; 3-Nitro-benzoesäure entsteht auch bei der Oxydation mit KMnO4 oder mit alkal. Kaliumferricyanid-Lösung. Das Bis-phenylhydrazon schmilzt bei 223°.
- ω-Chlor-ω-phenylsulfon-acetophenon C₁₄H₁₁O₅ClS = C₆H₅·CO·CHCl·SO₅·C₆H₅. B. Aus ω.ω-Dichlor·ω-phenylsulfon-acetophenon (Syst. No. 1289) durch Umsetzung mit 1 Mol benzolsulfinsaurem Natrium in heißem Alkohol (Troeger, MÜLLER, Ar. 252, 45). Nadeln (aus Alkohol). F: 126⁶. Gibt beim Erhitzen mit benzolsulfinsaurem Natrium in Alkohol ω-Phenylsulfon-acetophenon (Syst. No. 748).
- ω-Chlor-ω-[4-chlor-phenylsulfon]-acetophenon $C_{14}H_{10}O_3Cl_9S = C_4H_4 \cdot CO \cdot CHCl \cdot SO_3 \cdot C_4H_4Cl$. B. Aus ω-[4-Chlor-phenylsulfon]-acetophenon (Syst. No. 748) und der etwas weniger als 1 Mol Chlor entsprechenden Menge Chlorkalk in Eisessig (Troeger, Müller, Ar. 252, 49). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 145,5—146,5°.
- ω-Chlor-ω-p-tolylsulfon-acetophenon $C_{15}H_{13}O_3ClS = C_4H_5 \cdot CO \cdot CHCl \cdot SO_3 \cdot C_4H_4 \cdot CH_3$. B. Aus ω-p-Tolylsulfon-acetophenon (Syst. No. 748) und der 2 Atomen Chlor entsprechenden Menge Chlorkalk in Essigsäure (Troeger, Müller, Ar. 252, 48). Nadeln (aus Alkohol). F: 139°. Wird durch benzolsulfinsaures Natrium in warmem Alkohol zu ω-p-Tolylsulfon-acetophenon reduziert.
- ω-Brom-ω-phenylsulfon-acetophenon $C_{14}H_{11}O_3$ BrS = $C_6H_5 \cdot CO \cdot CHBr \cdot SO_3 \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus ω-Phenylsulfon-acetophenon (Syst. No. 748) und 1 Mol Brom in Essigaäure (TROEGER, MÜLLER, $A\tau$. 252, 46). Krystalle (aus Alkohol). F: 138°. Wird durch benzolsulfinsaures Natrium in heißem Alkohol zu ω-Phenylsulfon-acetophenon reduziert.
- ω-Brom-ω-[4-chlor-phenylsulfon]-acetophenon $C_{14}H_{10}O_3ClBrS = C_0H_5 \cdot CO \cdot CHBr \cdot SO_3 \cdot C_4H_4Cl. B. Aus <math>ω$ -[4-chlor-phenylsulfon]-acetophenon (Syst. No. 748) und etwas weniger als 1 Mol Brom in Essignaure (Troeger, Müller, Ar. 252, 51). Krystalle (aus Alkohol oder Essignaure). F: 163—164°.
- ω-Brom-ω-p-tolylsulfon-acetophenon C₁₅H₁₃O₅BrS = C₆H₅·CO·CHBr·SO₅·C₆H₄·CH₂·B. Aus ω-p-Tolylsulfon-acetophenon (Syst. No. 748) und 1 Mol Brom in Essignaure (TROEGER, MÜLLER, Ar. 252, 49). Krystalle (aus Alkohol). F: 158⁶. Gibt bei der Reduktion mit benzolsulfinsaurem Natrium in heißem Alkohol ω-p-Tolylsulfon-acetophenon.
- Bis-[a-brom-phenacyl]-sulfid $C_{10}H_{10}O_2Br_2S = (C_0H_5 \cdot CO \cdot CHBr)_2S$. B. Aus Diphenacylsulfid (Syst. No. 748) und Brom in Chloroform bei längerer Einw. (Fromm, Schömer, A. 899, 354). Krystalle (aus Alkohol). F: 107°.
- Bis-[a-brom-phenacyl]-sulfon $C_{16}H_{19}O_4Br_9S=(C_6H_5\cdot CO\cdot CHBr)_9SO_9$. B. Aus Diphenacylsulfon und Bromwasser im Tageslicht (Fromm, Schömer, A. 399, 358). Prismen (aus Alkohol). F: 186°.
- Monoxim des Bis-[a-brom-phenacyl]-sulfons $C_{18}H_{18}O_4NBr_9S=C_8H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CHBr\cdot SO_3\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_8H_8$. B. In geringer Menge beim Kochen von Bis-[a-brom-phenacyl]-sulfon mit Hydroxylaminhydrochlorid in Alkohol (Fromm, Schömer, A. 399, 358). Nadeln. F: 158°.
- Dioxim des Bis-[a-brom-phenacyl]-sulfons $C_{18}H_{14}O_{8}N_{8}Br_{2}S = [C_{8}H_{5}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CHBr]_{8}SO_{8}$. Beim Kochen von Bis-[a-brom-phenacyl]-sulfon mit 2 Mol Hydroxylamin-hydrochlorid und 1 Mol Soda (Fromm, Schömer, A. 399, 358). Nadeln (aus Alkohol). F: 184°.
- 2. 1.21-Dioxo-1.2-dimethyl-benzol, Phthalaldehyd C₂H₂O₃ = C₄H₄(CHO)₂ (S. 674). Daret. {Durch 40-stdg. Kochen . . . (Thiele, Günther, A. 847, 107); Th., Weitz, A. 877, 8 Anm.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes: Purvis, Soc. 105, 2492; der Lösungen in Petroläther, Alkohol, alkoh. Salzsäure und alkoh. Natriumäthylat-Lösung; Waljasonko, Boltina, Ж. 46, 1748; C. 1915 II, 275. Gemische mit verschiedenen aromatischen Stoffen emittieren bei tiefer Temperatur unter dem Einfluß von Kathoden-

strahlen ein Bandenspektrum (Goldstein, C. 1910 I, 2057; II, 65). — Phthalaldehyd liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig in Alkohol oder mit Aluminiumamalgam in Ather Hydrobenzoin-dialdehyd-(2.2') (Th., W., A. 377, 19). Gibt mit 1 Mol Brom in CS₂ 3-Brom-phthalid C₂H₄ CO (Simonis, B. 45, 1584). Liefert mit Nitromethan und alkoh. Kalilauge in Methanol 2-Nitro-hydrindon-(1) (Th., W., A. 377, 15). Gibt mit Aceton in Gegenwart von Kalilauge 2-Acetyl-hydrindon-(1) (Th., Falk, A. 347, 112, 118); analog verläuft die Umsetzung mit Methylisopropylketon und Methylisobutylketon (Th., W., A. 377, 14), während man bei der Umsetzung mit Methyläthylketon in Gegenwart von Natronlauge 4-Methyl-1-2-benzo-cycloheptatrien-(1.3.6)-ons-(5) (S. 213) erhält (Th., W., A. 377, 9); Derivate des 1.2-Benzo-cycloheptatrien-(1.3.6)-ons-(5) entstehen ferner bei den Umsetzungen mit Methylpropylketon und Methylbutylketon [neben geringen Mengen 2-Butyryl-hydrindon-(1) und 2-Valeryl-hydrindon-(1)] (Th., W., A. 377, 10), mit Diäthylketon und Dibenzylketon (Th., W., A. 377, 8) und mit Acetondicarbonsäurediäthylester (Th., Schneider, A. 369, 294). Phthalaldehyd liefert mit Dimethylanilin in Gegenwart von konz. Salzsäure auf dem Wasserbad 2-[2-Formyl-phenyl]-1-[4-dimethylanilin bei 100—110° 2-[4.4'-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-benzaldehyd, mit mehr als 6 Mol Dimethylanilin bei 120—130° ω.ω.ω'.ω'. Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]-inden-(1)-10.10° ω.ω.ω'.ω'. Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]-inden-(1)-10.10° ω.ω.ω'.ω'. Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]-inden-(1)-10.10° ω.ω.ω'.ω'. Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]-inden-(1)-10.10° ω.ω.ω'.ω'. Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]-inden-(1)-10.10° ω.ω.ω'.ω'. Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]-inden-(1)-10° ω.0.10° ω.ω.ω'.ω'. Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]-inden-(1)-10° ω.0.10° ω.ω.ω'.ω'. Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]-inden-(1)-10° ω.0.10° ω

- 3. 11.31-Dioxo-1.3-dimethyl-benzol, Isophthalaldehyd $C_2H_4O_2 = C_4H_4(CHO)_4$ (S. 675). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes: Purvis, Soc. 105, 2493; der Lösung in Alkohol: P.; Waljaschko, Boltina, H. 46, 1746; C. 1915 II, 275; der Lösungen in alkoh. Salzsäure, Natriumäthylat-Lösung und Petroläther: W., B. Liefert beim Erhitzen mit 1 Mol Brom und Wasser auf 140° im Einschlußrohr Isophthalaldehydsäure und etwas Isophthalsäure (Simonis, B. 45, 1584). Bei der Einw. von Klaiumcyanid in verd. Alkohol bei 50° entsteht eine gelbliche, amorphe Verbindung $C_{16}H_{14}O_5$ (= $C_{16}H_{12}O_4 + H_2O$?), die bei der Oxydation mit alkal. Kaliumpermanganat-Lösung anscheinend Isophthalsäure liefert (Mayer, B. 45, 1112).
- 4.6-Dichlor-isophthalaldehyd $C_8H_4O_9Cl_8=C_6H_9Cl_9(CHO)_8$. F: 163° (Bayer & Co., D. R. P. 243749; C. 1912 I, 763; Frdl. 10, 219). Durch Kondensation mit 2-Oxy-3-methylbenzoesäure und darauffolgende Oxydation entsteht ein nachchromierbarer Triphenylmethanfarbstoff.
- Tetrachlorisophthalaldehyd $C_8H_8O_9Cl_4=C_6Cl_4(CHO)_9$. F: 195° (BAYER & Co., D. R. P. 243749; C. 1912 I, 763; Frdl. 10, 219). Durch Kondensation mit 2-Oxy-3-methylbenzoesäure und darauffolgende Oxydation entsteht ein nachchromierbarer Triphenylmethanfarbstoff.
- 4. 1.4'-Dioxo-1.4-dimethyl-benzol, Terephthalaldehyd C₆H₆O₂ = C₆H₄(CHO)₂ (S. 675). B. {Aus ω.ω'-Dibrom-p-xylol durch Kochen mit Bleinitratlösung (Loew, A. 231, 363); Wegscheder, Suida, M. 38, 1006). Ultraviolettes Absorptionsspektrum des Dampfes: Purvis, Soc. 105, 2493; der Lösung in Alkohol: Suida, M. 38, 1185; P.; Walaschko, Boltina, Ж. 46, 1753; C. 1915 II, 275; in alkoh. Salzsäure und Natriumäthylat-Lösung und in Petroläther: Wa., B. Terephthalaldehyd geht bei der Belichtung einer benzolischen Lösung unter Luftzutritt in Terephthalaldehydsäure und Terephthalsäure über (Su., M. 33, 1175). Liefert beim Erhitzen mit 1 Mol Brom und Wasser auf 140° im Einschlußrohr Terephthalaldehydsäure und etwas Terephthalsäure (Simonis, B. 45, 1584). Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam und verd. Alkohol p-Xylylenglykol und andere Produkte (We., Su., M. 33, 1007). Bei der Nitrierung mit Kaliumnitrat in konz. Schwefelsäure bei 115° erhält man neben Nitroterephthalaldehyd (Löw, A. 231, 364) 2-Nitro-4-formyl-benzoesäure, 3-Nitro-4-formyl-benzoesäure und eine sehr wenig lösliche Säure, die bis 300° unverändert bleibt (We., Su., M. 33, 1010). (Terephthalaldehyd verbindet sich mit Acetophenon ... (v. Lendenfeld, M. 27, 970); Bodforss, B. 51, 202). Gibt bei Gegenwart von Natriumäthylat mit 1 Mol ω-Brom-acetophenon a-[4-Formyl-phenyl]-β-benzoyl-āthylenoxyd, mit 2 Mol ω-Brom-acetophenon p-Phenylen-bis-[β-benzoyl-āthylenoxyd] C₆H₅·CO·CH·C₆H₄·CH·CO·C₆H₆ (Bod., B. 51, 197, 202). Terephthalaldehyd gibt mit Indandion-(1.3) in siedendem Alkohol die Verbindung C₆H₄·CO·C:CH·C₆H₄·CH:C·CO·C₆H₄ (Syst. No. 730) (Kauffmann, B. 50, 526). Gibt mit

 C_0H_4 CO>C:CH· C_0H_4 ·CH:CCOOC $_0H_4$ (Syst. No. 730) (KAUFFMANN, B. 50, 526). Gibt mit Benzoylbromid ω . ω '-Dibrom- ω . ω '-bis-benzoyloxy-p-xylol (Adams, Vollweiler, Am. Soc. 40, 1739). Liefert mit Benzylcyanid bei Gegenwart von Kalilauge in Alkohol 1.4-Bis-[β -cyanstyryl]-benzol; reagiert analog mit Cyanessigester, Malonsäuredinitril und Benzoylessigsäurenitril (Kauffmann, B. 50, 525). Gibt mit 3-Oxy-naphthoesäure-(2)-methylester und Chlorwasserstoff bezw. Bromwasserstoff in Ather 2-Oxy-1-[α -chlor-4-formyl-benzyl]-naphthalin-

carbonsaure-(3)-methylester bezw. die entsprechende Bromverbindung (LUGNER, M. 36, 143). {Terephthalaldehyd liefert mit Phenylhydrazin}; nach SUIDA (B. 47, 471) schmilzt das Monophenylhydrazon bei 152—154°, das Bis-phenylhydrazon bei 276—278° (Zers.).

2.5-Dichlor-terephthalaldehyd $C_8H_4O_2Cl_2 = C_8H_2Cl_2(CHO)_2$. F: 158° (Bayer & Co., D. R. P. 243749; C. 1912 I, 763; Frdl. 10, 219). — Durch Kondensation mit 2-Oxy-3-methylbenzoesäure und darauffolgende Oxydation entsteht ein nachchromierbarer Triphenylmethanfarbstoff.

Tetrachlorterephthalaldehyd C₈H₂O₂Cl₄ = C₆Cl₄(CHO)₂. F: 195° (BAYER & Co., D. R. P. 243749; C. 1912 I, 763; Frdl. 10, 219). — Durch Kondensation mit 2-Oxy-3-methylbenzoesäure und darauffolgende Oxydation entsteht ein nachchromierbarer Triphenylmethanfarbstoff.

Nitroterephthalaldehyd $C_6H_5O_4N = O_8N \cdot C_6H_5(CHO)_2$ (S. 677). Geht in Xylollösung im Sonnenlicht rasch in 2-Nitroso-4-formyl-benzoesäure über (SUIDA, J. pr. [2] 84, 827). Gibt mit Phenylhydrazin in Alkohol ein dunkelrotes Phenylhydrazon vom Schmelzpunkt 213—216° (Wegscheider, S., M. 33, 1011).

Nitroterephthalaldehyd-tetraacetat $C_{16}H_{17}O_{10}N = O_2N \cdot C_6H_3[CH(O \cdot CO \cdot CH_3)_2]_4$. B. Aus Nitroterephthalaldehyd und Acetanhydrid in Gegenwart von etwas konz. Schwefelsäure (Wegscheider, Suida, M. 33, 1011). — Prismen (aus Alkohol). F: 147—149°. — Sehr lichtempfindlich; die Lösungen werden im Licht der Quarz-Quecksilberlampe braun und machen dann aus Jodwasserstoffsäure Jod frei.

2. Dioxo-Verbindungen CoH.O.

1. $1^{1}\cdot 1^{2}$ - Dioxo - 1 - propyl - benzol, $a.\beta$ - Dioxo - a - phenyl - propan, Methyl-phenyldiketon, Methylphenylglyoxal, Acetylbenzoyl $C_{0}H_{8}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot CO\cdot CH_{2}$ (S. 677). B. Aus den beiden a-Methyl-a'-phenyl-āthylenglykolen (Ergw. Bd. VI, S. 448, 449) durch Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,36) auf dem Wasserbad (Zincke, Zahn, B. 43, 855). Beim Leiten von Phenylacetylcarbinol über Kupfer bei 350° (Mailhe, Bl. [4] 15, 326). — Kp: 214—215° (M.); Kp₁₁: 101,6—102,6° (v. Auwers, B. 51, 1122). D₂.°°: 1,1083; n_{α}^{α} : 1,5315; n_{β}^{α} : 1,537 (v. Au.). — Verbindet sich mit NaHSO₃ (M.). — Das Bis-p-nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 256—257° (v. Au., B. 50, 1181).

 β -Oxo-a-oximino-a-phenyl-propan, a-Isonitroso-a-phenyl-aceton, Phenyl-acetyl-ketoxim $C_aH_aO_aN=C_cH_a\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CO\cdot CH_a$ (S. 677). Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Salzsäure in Alkohol bei ca. 0° Methyl-[a-amino-benzyl]-carbinol; bei der Reduktion mit Natriumamalgam und verd. Alkali entsteht eine bei 126° (Zers.) schmelzende Substanz 1) (Emde, Runne, Ar. 249, 371).

a-Oxo-β-oximino-a-phenyl-propan, a-Isonitroso-propiophenon, Methyl-bensoyl-ketoxim $C_0H_0O_2N=C_0H_5\cdot CO\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$ (S. 677). Gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in wäßrig-alkoholischer Salzsäure [a-Amino-äthyl]-phenyl-carbinol und das Oxim des Phenyl-acetyl-carbinols (RABE, B. 45, 2166).

Disemicarbazon des Methylphenylglyoxals, Acetylbenzoyl disemicarbazon $C_{11}H_{14}O_2N_6 = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_3$. B. Aus Methylphenylglyoxal und Semicarbazid (v. Auwers, B. 50, 1612). — Krystallpulver. F: 229—2326. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.

β-Oxo-a-oximino-a-[3.4-dinitro-phenyl]-propan, a-Isonitroso-a-[3.4-dinitro-phenyl]-aceton C₂H₇O₄N₃ = (O₂N)₂C₄H₃·C(:N·OH)·CO·CH₃. B. Aus 2.4-Dinitro-phenyl-aceton durch Einw. von Isoamylnitrit und Chlorwasserstoff in Benzol (Borsche, A. 390, 22). — Blättchen (aus Wasser oder Benzol). F: 156°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwerer in Benzol und Wasser, unlöslich in Ligroin. Löslich in kalter Natronlauge mit rotbrauner, in warmer Sodalösung mit orangeroter Farbe. — Gibt beim Erwärmen mit Natriumäthylat-Lösung 6-Nitro-3-acetyl-indoxazen und 4-Nitro-salicylsäurenitril. — Das Phenylhydrazon sohmilzt bei 197—198° (Zers.).

Semicarbason des α -Isonitroso- α -[2.4 -dinitro-phenyl]-acetons $C_{10}H_{10}O_6N_6=(O_2N)_2C_4H_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3)\cdot CH_3$. Gelbliche Kryställchen. F: 226° (Zers.) (Borsche, A. 390, 23). Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol.

2. 1.1. Dioxo - 1 - propyl - benzol, a.y - Dioxo - a - phenyl - propan, Benzoyl-acetaldehyd, ω -Formyl-acetophenon bezw. a-Oxy-y-oxo-y-phenyl-a-propylen, Oxymethylen-acetophenon $C_2H_8O_2=C_6H_5\cdot \mathrm{CO}\cdot \mathrm{CH}_2\cdot \mathrm{CHO}$ bezw. $C_6H_5\cdot \mathrm{CO}\cdot \mathrm{CH}\cdot \mathrm{CH}\cdot \mathrm{OH}$ (S. 679). B. Das Natriumsalz entsteht aus Acetophenon und Kohlenoxyd in Gegenwart von

^{1) 2.5-}Dimethyl-3.6-diphenyl-pyrasin (?) (Beilstein-Redaktion).

Natriumāthylat bei Zimmertemperatur unter 150 Atm. Druck (Stähler, B. 47, 590). — Bei der Darstellung aus Acetophenon und Ameisensäureäthylester mit Hilfe von Natrium verwendet man zweckmäßig statt 1 Mol 1½ Mol Ameisensäureäthylester (Mumm, Münchmeyer, B. 43, 3338). — Über das Silbersalz vgl. Claisen, L. Fischer, B. 21, 1136; Angelli, Alessandel, R. A. L. [5] 22 I, 739 Anm. 2.

- a-Oxo- γ -oximino-a-phenyl-propan, Bensoylacetaldoxim $C_bH_0O_bN=C_cH_1\cdot CO\cdot CH_1\cdot CH:N\cdot OH$ (S. 679). B. (Aus dem Natriumsalz (CLAIRER, STOCK, B. 24, 182); vgl. Mumm, Münchmeyer, B. 48, 3339).
- $\gamma.\gamma$ -Bis-äthylmercapto-a-oxo-a-phenyl-propan, Bensoylacetaldehyd-diäthylmercaptal $C_{18}H_{18}OS_8=\tilde{C}_8H_8\cdot CO\cdot CH_8\cdot CH(S\cdot C_8H_8)_8$. B. Man leitet Chlorwasserstoff in ein Gemisch von Benzoylacetaldehyd und Athylmercaptan (Kelber, Schwarz, B. 45, 2487). Nadeln (aus Alkohol). F: 46—47°. Sehr leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.
- 3. $I^*.I^*-Dioxo-1-propyl-benzol$, $\beta.\gamma-Dioxo-a-phenyl-propan$, Benzylglyoxal $C_0H_0O_2=C_0H_5\cdot CH_2\cdot CO\cdot CHO$. B. Man läßt Benzylmagnesiumchlorid auf das Piperidid der Diäthoxyessigsäure einwirken, behandelt das Reaktionsprodukt mit Ammoniumchlorid-Lösung und kocht das entstandene Diäthylacetal mit verd. Sohwefelsäure (Dakin, Dudley, J. biol. Chem. 18, 42). Nadeln (aus Toluol oder Petroläther). F: 120—122°. 1 Tl. löst sich bei Zimmertemperatur in ca. 1000 Tln. Wasser. Bei der Durchstömung einer überlebenden Hundeleber mit einer Lösung von Benzylglyoxal und Ammoniumbicarbonat entstehen d- β -Phenyl-milchsäure und l-Phenylslanin (†). Bei der Einw. von wäßr. Hundeleber-Extrakt entsteht d- β -Phenyl-milchsäure. Schicksal von Benzylglyoxal im Organismus: D., D., J. biol. Chem. 18, 46. Das Bis-p-nitrophenylhydrazon schmilzt bei 275—278°.
- 4. 1-Allyl-cyclohexadien-(1.4)-dion-(3.6), 2-Allyl-benzochinon-(1.4) $C_0H_0O_2 = O:C_0H_2(:0)\cdot CH_2\cdot CH:CH_2$.
- 2-Allyl-benzochinon-(1.4)-oxim-(4) bezw. 4-Nitroso-2-allyl-phenol C₀H₂O₂N = 0:C₀H₃(:N·OH)·CH₂·CH:CH₃ bezw. HO·C₀H₃(NO)·CH₃·CH:CH₃. B. Durch Zusatz von verd. Essignäure zu einer wäßr. Lösung von o-Allyl-phenol-natrium und Natriumnitrit unter Eiskühlung (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 39, 2202). Das Natriumsalz bildet sich bei der Einw. von Amylnitrit und Natriummethylat auf o-Allyl-phenol in Methanol bei Zimmertemperatur (CLAISEN, A. 418, 99). Farblose oder schwach graugelbe Blättchen. F: 100—101° (unter Braunfärbung) (CL.), 99,5—100° (unter teilweiser Zersetzung) (J., H.). Leicht löslich in Alkohol (J., H.; CL.), ziemlich leicht in Äther, etwas löslich in siedendem Wasser (CL.), sehr wenig löslich in kaltem Toluol (J., H.). Löslich in Alkalien, Alkalicarbonaten und Ammoniak mit orangeroter Farbe (J., H.). Zersetzt sich beim Erhitzen mit Lösungsmitteln (CL.). Gibt bei der Reduktion mit Ammoniumsulfid-Lösung (J., H.; CL.) oder mit Zinkstaub und Ammoniumcarbonat-Lösung (CL.) 4-Amino-2-allyl-phenol. Gibt mit einer Lösung von Phenol in konz. Schwefelsäure eine olivgrüne Färbung (J., H.). NaC₉H₈O₂N + CH₄O. Granatrote Krystalle (CL.).
- 5. $1^{1}.2^{0}$ Dioxo 1 methyl 2 āthyl benzol, 2 Formyl phenylacetaldehyd $C_{0}H_{0}O_{0} = OHC \cdot C_{0}H_{1} \cdot CH_{0} \cdot CHO$. Vgl. hierüber Zinoke, Krollffeiffer, A. 408, 334.

3. Dioxo-Verbindungen $C_{10}H_{10}O_2$.

- 1. 11.12 Dioxo 1 butyl benzel, $a.\beta$ -Dioxo a-phenyl-butan, Äthylphenyl-glyoxal $C_{10}H_{10}O_2 = C_5H_5 \cdot CO \cdot CO \cdot C_2H_5$ (S. 680). B. Durch Überleiten von Phenyl-propionylcarbinol über Kupfer bei 350° (Mallhe, Bl. [4] 15, 326). Kp: 227—228°.
- 2. II. II-Dioxo-1-butyl-benzol, a.y-Dioxo-a-phenyl-butan, Benzoylaceton, ω -Acetyl-acetophenon $C_{10}H_{10}O_8=C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$ bezw. desmotrope Formen (S. 680). Benzoylaceton ist der Titration mit Brom zufolge in frisch bereiteten alkoh. Lösungen zu ca. 98% Monoenol, in gealterten alkoholischen Lösungen je nach der Temperatur zu 85% bis 95%, in alten methylalkoholischen Lösungen zu 84—92% Monoenol (K. H. MEYER, A. 380, 242; B. 45, 2859; M., WILLSON, B. 47, 835, 837). Keto-Enol-Gleichgewicht in verschiedenen Lösungsmitteln bei 18°: M., B. 47, 830; vgl. s. SMEDLEY, Soc. 97, 1493. Benzoylaceton enolisiert sich überwiegend zu $C_6H_8\cdot C(OH):CH\cdot CO\cdot CH_8$ (SCHEIBER, HEROLD, A. 405, 318; vgl. B. 46, 1105).
- B. Durch Einw. von Piperidin auf Phenyl-acetyl-acetylen und Behandlung des Reaktionsproduktes mit einer Lösung von krystallwasserhaltiger Oxalsäure in Ather und etwas verd. Alkohol (ANDRÍ, C. r. 152, 1489; A. ch. [8] 29, 581). Durst. Man setzt 4,6 g Natriumdraht oder Natriumspäne zu einem Gemisch von 30 g Äthylbenzoat, 15 g Aceton und 50 cm³ Äther, kühlt mit Wasser, erwärmt nach 1 Stde. einige

Minuten auf dem Wasserbad, filtriert das Natriumsalz ab, wäscht mit Äther, trocknet, löst in wenig Wasser und säuert mit verd. Schwefelsäure oder Essigsäure an (CHATTERJI, GHOSH, Soc. 118, 446; vgl. indessen Claisen, A. 291, 52). — F: 60° (A.). Lichtbrechung einer Lösung in Chloroform: Smedley, Soc. 97, 1490. Ultraviolettes Absorptions-spektrum in Alkohol: Morgan, Moss, Soc. 103, 89. — Benzoylaceton liefert bei der Ozonspaltung Benzoesäure (97% der Theorie) und Methylglyoxal sowie geringe Mengen CO₂ (Scheiber, Herold, B. 46, 1107; A. 405, 318, 333). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol α.γ-Dioxy-α-phenyl-butan und geringere Mengen γ-Oxy-α-phenyl-butan und Diacetonalkohol (Bauer, C. r. 154, 1093). Gibt in CS₂-Lösung beim langsamen Zugeben von Brom oder beim Einleiten von Bromwasserstoff die Verbindung C₁₀H₁₀O₂ + HBr (s. u.); beim raschen Zugeben von Brom entsteht ein gelbliches Öl, das an der Luft ein öliges Brombenzoylaceton hinterläßt (K. H. Meyer, A. 380, 215). Beim Kochen von Natrium-benzoylaceton mit ca. 1½ Mol Methyljodid in Methanol entsteht α-Methyl-α-benzoyl-aceton (Dieck-Market). MANN, B. 45, 2686; 55, 2479; v. Auwers, A. 415, 226); beim Zusatz von Natriumäthylat-Lösung zu einer siedenden Lösung von Benzoylaceton und Methyljodid erhält man Propiophenon als Hauptprodukt (v. Av., B. 45, 997). Benzoylaceton liefert mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung wenig [a-Methoxy-benzal]-aceton oder β -Methoxy-a-benzoyl-a-propylen (Syst. No. 749); als Hauptprodukt entsteht Propiophenon (v. Auwers, B. 45, 996; vgl. v. Au., A. 415, 227; Claisen, B. 59, 151). Gibt mit Äthylnitrit bei gewöhnlicher Temperatur a-Isonitroso-a-benzoyl-aceton (Peratoner, G. 41 II, 651 Anm.). Benzoylaceton liefert mit ω-Brom-acetophenon in Gegenwart von Natriumathylat in Alkohol α-Acetyla.β-dibenzoyl-åthan (Bodforss, B. 51, 199). Gibt in siedender wäßrig-alkoholischer Natronlauge mit Benzalacetophenon ζ-Oxo-β.δ.ζ-triphenyl-α-hexylen-α-carbonsäure und 1.3-Diphenyl-cyclohexen-(3)-on-(5), mit Cinnamalacetophenon ε-Oxy-α-ε-diphenyl-γ-phenacyl-α-hexylen-ζ-carbonsäure und reichliche Mengen Benzoesäure (Scholtz, Ar. 254, 564, 565). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen: STAU-DINGER, Kon, A. 384, 113. Benzoylaceton liefert mit Indandion-(1.3) und Chlorwasserstoff in Eisessig die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2517) (Sastry, Ghosh, Soc. 109, 178). Gibt mit ½ Mol Salicylaldehyd und Chlorwasserstoff in Methanol die Verbindung C₂,H₂₀O₃ + ½ H₂O (s. bei Salicylaldehyd, Syst. No. 744), mit 1 Mol Salicylaldehyd,

aldehyd und Chlorwasserstoff in Methanol 2-Phenyl-3-acetyl-benzopyroxoniumchlorid und 2-Methyl-3-benzoyl-benzopyroxoniumchlorid (Syst. No. 2515) (Chatterji, Ghosh, Soc. 113, 446). Natrium-benzoylaceton liefert mit Zimtsäurechlorid eine ölige Verbindung, die beim Behandeln mit rauchender Salzsäure &-Cinnamoyl-acetophenon liefert (Hiemesch, B. 47, 116). Aus Natrium-benzoylaceton und o-Cyan-benzoylchlorid erhält man a-Benzoyl-a-[o-cyan-benzoyl]-aceton und 2-Benzoyl-indandion-(1.3)-imid-(1) (Scheiber, Haun, B. 47, 3334). Zur Umsetzung von Natriumbenzoylaceton mit Phthalylchlorid (Bülow, Koch, B. 37, 579) vgl. Scheiber, A. 389, 125; v. Auwers, Auffenberg, B. 51, 1106; Sch., Hoffer, B. 53, 906. Benzoylaceton gibt mit Thioharnstoff beim Erhitzen auf 170° 2-Mercapto-4-methyl-6-phenyl-pyrimidin (v. Merkatz, B. 52, 879). Liefert mit 1 Mol Isatin-a-anil in siedendem Acetanhydrid 3-Oxo-2-[acetyl-benzoyl-methylen]-2.3-dihydro-indol (Herzog, Jolles, B. 48, 1578).

Verbindung $C_{10}H_{10}O_1 + HBr$. B. Aus Benzoylaceton in CS_2 bei langsamem Zusatz von Brom oder beim Einleiten von HBr (K. H. MEYER, A. 380, 215). Krystalle. Zerfällt an der Luft in Benzoylaceton und HBr.

Cu($C_{10}H_{\bullet}O_{\bullet})_{2}$ (S. 683). F: 191—192° (Andri, C. r. 152, 1490; A. ch. [8] 29, 581). Absorbiert bei gewöhnlicher Temperatur aus Ammoniak-Gas 2 Mol NH₃ unter Grüngelbfärbung, bei —5° bis —20° 6(?) Mol NH₃ unter Blaufärbung (Ley, B. 47, 2952). — V($C_{10}H_{\bullet}O_{2})_{3}$. Dunkelbraune Blättchen (aus Benzol). F: 218—220° (Morgan, Moss, 800. 103, 87). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther, sehr leicht in Benzol und Chloroform. Absorptionsspektrum in Alkohol: M., M., 800. 103, 89. Geht an feuchter Luft in VO($C_{10}H_{\bullet}O_{2})_{2}$. Grüne Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 214—215° (M., M., 800. 103, 87). Unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in Alkohol, löslich in Benzol, sehr leicht in Chloroform. Absorptionsspektrum in Alkohol: M., M., 800. 103, 89.

Bensoylaceton-imid bezw. a-Oxo- γ -amino-a-phenyl- β -butylen, "Bensoylaceton-amin" $C_{10}H_{11}ON = C_0H_1$; $CO \cdot CH_2 \cdot C(:NH) \cdot CH_3$ bezw. C_0H_1 ; $CO \cdot CH : C(:NH_2) \cdot CH_3$ (S. 683). Gibt mit $a.\beta$ -Dichlor-diathylather 41-Chlor-2.4.6-trimethyl-3.5-dibenzoyl-1.4-dihydro-pyridin (Benary, B. 51, 577).

Bensoylaceton-āthoxalylimid bezw. a-Oxo- γ -āthoxalylamino-a-phenyl- β -butylen $C_{1d}H_{15}O_4N = C_0H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(CH_3)\cdot N\cdot CO\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ bezw. $C_0H_5\cdot CO\cdot CH\cdot C(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CO_2\cdot C_2H_4$. B. Aus Benzoylacetonamin und Athoxalylchlorid bei Gegenwart von Pyridin in absol. Ather (Benary, Reiter, Soenderof, B. 50, 86). — Nadeln (aus Alkohol). F: 88°

- bis 89°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Methanol und Eisessig, weniger in Petroläther und Äther, unlöslich in Wasser. Gibt beim Erwärmen mit Phenylhydrazin in Alkohol Oxalsäure-amid-phenylhydrazid.
- 3. $1^3.1^4$ -Dioxo-1-butyl-benzol, $\gamma.\delta$ -Dioxo-a-phenyl-butan, β -Phenäthyl-glyoxal $C_{10}H_{10}O_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot CHO$. B. Aus dem Diāthylacetal (s. u.) beim Kochen mit $2^9/_0$ iger Schwefelsäure (Dakin, Dudley, Soc. 105, 2461). Zähe gelbe Flüssigskeit. $Kp_{3-\xi}: 99-102^\circ$; der Dampf ist gelb. Schwer löslich in Wasser. Mit Wasserdampf schwer flüchtig. Wird beim Aufbewahren hellfarbiger und zäher. Liefert beim Kochen mit 1n-Natronlauge a-Oxy- γ -phenyl-buttersäure. Das Bis-p-nitrophenylhydrazon schmilzt bei 269° (Zers.).

Diäthylacetal, $\delta.\delta$ -Diäthoxy- γ -oxo- α -phenyl-butan $C_{14}H_{20}O_3=C_{\delta}H_{\delta}\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3\cdot CC_2H_3\cdot B$. Aus $\gamma.\gamma$ -Diäthoxy- α -benzyl-acetessigsäureäthylester beim Kochen mit wäßrig-methylalkoholischer Kalilauge (Dakin, Dudley, Soc. 105, 2461). — Kp_{3- α}: 135—137°.

- 4. $a.\gamma$ -Dioxo- β -methyl-a-phenyl-propan, a-Benzoyl-propionaldehyd, a-Formyl-propiophenon bezw. a-Oxymethylen-propiophenon $C_{10}H_{10}O_2 = C_6H_5\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot CHO$ bezw. $C_6H_5\cdot CO\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot OH$ (S. 685). B. (Das Natriumsalz entsteht (Claisen, Meyerowitz, B. 22, 3277); Reynous, Am. 44, 313); man reinigt das Keton durch Destillation unter vermindertem Druck (R.). Kp₂₅: 155°. Gibt bei der Umsetzung mit Athylmagnesiumbromid und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Acetanhydrid a-Propyliden-propiophenon, bei der Umsetzung mit Phenylmagnesiumbromid und Destillation des Reaktionsprodukts unter vermindertem Druck a-Benzal-propiophenon (R., Am. 44, 316).
- 5. 5.8-Dioxo-1.2.3.4.5.8-hexahydro-naphthalin, ar. Tetrahydro-a-naphthachinon $C_{10}H_{10}O_3 = \frac{H_1C \cdot CH_2 \cdot C \cdot CO \cdot CH}{H_2C \cdot CH_2 \cdot C \cdot CO \cdot CH}$ (S. 687). B. Durch Oxydation von salzsaurem 5.8-Diamino-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin mit Chromsäure (Green, Rowe, Soc. 113, 961). F: 55°.
- 5.6.7.8 Tetrahydro a naphthochinon monoxim bezw. 8 Nitroso 5 oxy 1.2.3.4 tetrahydro naphthalin, 4 Nitroso ar. tetrahydro a naphthol $C_{10}H_{11}O_1N = O:C_{10}H_{10}:N\cdot OH$ bezw. $HO\cdot C_{10}H_{10}\cdot NO$. Zur Konstitution vgl. Schroeter, A. 426, 104; Rowe, Levin, Soc. 1927, 530. B. Durch Einw. von Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure auf ar. Tetrahydro-a-naphthol (Green, Rowe, Soc. 113, 968). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 163° (G., R.). Mit Wasserdampf nicht flüchtig. Gibt beim Nitrieren 2.4-Dinitro-ar.tetrahydro-a-naphthol (G., R.). Natriumsalz. Braune Nadeln (G., R.).

4. Dioxo-Verbindungen $C_{11}H_{12}O_{2}$.

- 1. 1^3 -Dioxo-1-n-amyl-benzol, a.y-Dioxo-a-phenyl-pentan, ω -Propionyl-acetophenon $C_{11}H_{12}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_2H_5$ bezw. desmotrope Formen (8. 687). B. Durch Einw. von Piperidin auf Phenyl-propionyl-acetylen und Behandlung des Reaktionsproduktes mit einer Lösung von krystallisierter Oxalsäure in Äther und etwas verd. Alkohol (André, C. r. 152, 1489; A. ch. [8] 29, 581). Aus Äthylbenzoat und Methyläthylketon durch Einw. von frisch dargestelltem Natriumamid in Äther bei —10° (Michael, Hibbert, A. 390, 72). Kp₁₄: 145° (M., H.); Kp₁₆: 153—155° (A.). Liefert bei der Einw. von Benzoylchlorid und Natriumcarbonat bei Gegenwart von etwas Wasser in Äther Propionyl-dibenzoylmethan (M., H.). Cu($C_{11}H_{11}O_2$)₂. Grüne Krystalle. F: 152° (A.).
- 2. $I^1.I^4$ -Dioxo-1-n-amyl-benzol, a.5-Dioxo-a-phenyl-pentan, ω -Acetonyl-acetophenon, Phenacylaceton, β -Acetyl-propiophenon $C_{11}H_{12}O_2=C_0H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3\cdot (S. 687)$. Siedet unter 12 mm Druck fast unzersetzt bei 162° (Blaish, C. r. 158, 710). Wird beim Kochen mit 10°/oiger methylakoholischer Kalilauge nicht angegriffen; verharzt beim Kochen mit 20°/oiger äthylakoholischer Kalilauge (B.). {Wird durch salzsaures Semicarbazid (B., M., F., B. 41, 199)}; Finzi (G. 42 II, 362) erhielt bei der Einw. von salzsaurem Semicarbazid und Kaliumsoctat in verd. Alkohol das bei 191° schmelzende Monosemicarbazon(?); ein nicht einheitliches käufliches Präparat lieferte eine bei 255—256° schmelzende Verbindung (FI., G. 42 II, 362 Anm.).

Monoxim $C_{11}H_{13}O_2N=C_0H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2$ (8. 687). Zur Konstitution und Konfiguration vgl. Finzi, G. 42 II, 359. — F: 1236. Gibt bei der Einw. von Benzolsulfochlorid in Gegenwart von Natronlauge Phenylcarbylamin und die Verbindung $C_0H_5\cdot SO_2\cdot O\cdot C(:N\cdot C_0H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2$ (Syst. No. 1652).

Dioxim $C_{11}H_{14}O_2N_2=C_4H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$ (8. 688). B. Aus dem Monoxim durch Umsetzung mit überschüssigem Hydroxylaminhydrochlorid in alkal.

Syst. No. 672]

Lösung (Finzi, G. 42 II, 364). — Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol a. 5-Diamino- α -phenyl-pentan.

Monosemicarbazon (P) $C_{12}H_{15}O_2N_2 = C_6H_6 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3$ oder $C_6H_6 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3(?)$. Krystalle (aus Methanol). F: 191° (Finzi, G. 42 II, 362). Sehr wenig löslich außer in Eisessig.

- 3. $1^3 \cdot 1^4 Dioxo 1 n amyl benzol, \gamma \cdot \delta Dioxo a phenyl pentan, Methyl \beta$ -phenäthyl-glyoxal $C_{11}H_{12}O_{2} = C_{2}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot CO \cdot CH_{3}$.
- $a.\beta$ Dibrom $\gamma.\delta$ dioxo a phenyl pentan, Dibromid des Benzaldiacetyls $C_{11}H_{10}O_2Br_2=C_4H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Benzaldiacetyl und Brom in CS_2 bei 0^0 (Diels, Sharkoff, B. 46, 1869). Gelbe Krystalle (aus Methanol). F: 86°. Zersetzt sich beim Aufbewahren unter Abspaltung von Bromwasserstoff.
- 4. $a.\gamma$ -Dioxo- β -methyl-a-phenyl-butan, a-Methyl-a-benzoyl-aceton, a-Acetyl-propiophenon $C_{11}H_{12}O_2=C_0H_5\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$ bezw. desmotrope Formen. Enthält der Titration mit Brom zufolge in frisch bereiteter alkoh. Lösung $6.4^{\circ}/_{\circ}$. in 1% iger alkoh. Lösung nach Eintritt des Gleichgewichts ca. 9%, in 1% iger Hexanlösung ca. 11% Monoenol (Dieckmann, B. 45, 2687; vgl. D., B. 55, 2479; v. Auwers, Jacobsen, A. 426, 201).
- a) Enolform C₃H₅·C(OH):C(CH₃)·CO·CH₃ oder C₅H₅·CO·C(CH₃):C(OH)·CH₃. B. Durch Auflösen von Methylbenzoylaceton (Gleichgewichtsgemisch, s. u.) in methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung und Eintragen der Lösung des Natriumsalzes in kalte verdünnte Schwefelsäure (DIECKMANN, B. 45, 2687). Aus dem Kupfersalz des Methylbenzoylacetons durch Schütteln mit Salzsäure und Ligroin (D., B. 45, 2688). - Krystalle. F: 45-50°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in Wasser. --Zerfließt beim Aufbewahren und geht in das Gleichgewichtsgemisch über; der Übergang wird durch Spuren von Alkalien beschleunigt. Gibt mit Eisenchlorid sofort intensive Blaufärbung.
- b) Gleich gewichts gemisch. Enolgehalt und Überführung in die Enolforms. o. B. Aus dem Natriumsalz des Benzoylacetons und ca. 1¹/₄ Mol Methyljodid in siedendem Methanol (Dieckmann, B. 45, 2686; 55, 2479). — Fast farblose Flüssigkeit. Erstarrt bei Abkühlung mit Eis-Kochsalz-Gemisch nicht (D.). Kp₂₀: 150—152° (D.). Molekularrefraktion: v. Auwers, A. 415, 226; v. Au., Jacobsen, A. 426, 203. — Gibt mit FeCl₃ in Alkohol eine blaue Färbung, die sich allmählich vertieft (D.).

Cu(C₁₁H₁₁O₂)₂. Graugrünes, mikrokrystallinisches Pulver (aus Benzol). F: 230° (D.). Sehr wenig löslich in Alkohol und Ather, etwas leichter in Benzol, leicht in Chloroform.

5. Dioxo-Verbindungen C₁₂H₁₄O₂.

- 1. $1^1.1^3$ -Dioxo-1-n-hexyl-benzol, a.y-Dioxo-a-phenyl-hexan, ω -Butyryl-acetophenon $C_{13}H_{14}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3$ bezw. desmotrope Formen (S. 689). B. Durch Einw. von Piperidin auf Phenyl-butyryl-acetylen und Behandlung des Reaktionsproduktes mit einer Lösung von krystallwasserhaltiger Oxalsaure in Ather und etwas verd. Alkohol (Andrá, C. r. 152, 1489; A. ch. [8] 29, 581). — Kp₁₄: 165—166°. - Cu(C₁₂H₁₃O₂)₂. Grüne Krystalle. F: 132°.
- $1^{1}.1^{5}$ Dioxo 1 n hexyl benzol, a_{-l} Dioxo a phenyl hexan $C_{12}H_{14}O_{2}$ = C₆H₅·CO·CH₂·CH₃·CH₃·CO·CH₃. B. Durch Oxydation von a-Oxy-a-oxo-a-phenyl-hexan mit verd. Chromschwefelsäure bei 50—60° (FARGHER, PERKIN, Soc. 105, 1364). — Krystalle (aus Petroläther). F: 65°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und heißem Wasser, schwer in kaltem Petroläther.

Dioxim $C_{19}H_{16}O_2N_2=C_6H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2$. Nadeln (aus Wasser). F: 135° (FARGHER, PERKIN, Soc. 105, 1365). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln und in heißem Wasser.

- 3. $a.y-Dioxo-\beta-athyl-a-phenyl-butan, a-Athyl-a-benzoyl-aceton <math>C_{11}H_{14}O_{1}=$ $C_6H_5\cdot CO\cdot CH(C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_3$ bezw. desmotrope Formen (S. 689). Enthalt zufolge der Titration mit Brom in unverdünntem Zustand ca. 3%, in 1% jeger Lösung in absol. Alkohol ca. 7%, in Hexan ca. 9% Monoenol (DIECKMANN, B. 45, 2688).
- a) Enolform C₆H₅·CO·C(C₆H₅)·C(OH)·CH₂ oder C₆H₅·C(OH)·C(C₂H₅)·CO·CH₃. Krystalle. F: 32° (D., B. 45, 2688). Gleicht im Verhalten der Enolform des a-Methyl-a-benzoylacetons (s. o.).
- b) Gleichgewichtsgemisch. B. Durch Einw. von Äthyljodid auf die Natriumverbindung des Benzoylacetons (D., B. 45, 2688). Ol. Kp₂₀: 155—157°.

Cu(C₁₉H₁₃O₂)₂. Graugrünes, mikrokrystallinisches Pulver (aus Benzol). F: 220°.

1.3. Dioxo - 1.3 - dipropyl - benzol, 1.3 - Diacetonyl - benzol $C_{12}H_{14}O_{1}$ = C.H.(CH. CO CH.)2.

4.6-Dinitro-1.3-diacetonyl-benzol $C_{18}H_{18}O_eN_s=(O_gN)_gC_eH_{2}(CH_{2}\cdot CO\cdot CH_{2})_g$. B. Aus 4.6-Dinitro-phenylen-(1.3)-bis-[a-acetessigsäureäthylester] durch Auflösen in konz. Sohwefelsäure und Žusatz von Wasser (Borsche, Bahr, A. 402, 107). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 122-1230. — Das Bis-phenylhydrazon schmilzt bei 174-1750 (Zers.).

6. Dioxo-Verbindungen $C_{18}H_{16}O_{2}$.

- 1. 13.16-Dioxo-1-n-heptyl-benzol, γ.s-Dioxo-a-phenyl-heptan, α-Benzyl-a'-propionyl-aceton C₁₃H₁₆O₂ = C₆H₅·CH₂·CH₂·CO·CH₂·CO·CH₃·CO·CH₃·CO₂·CH₃·CO₃·CO₄·CO₄·CO₅· 1,0460. — Cu(C₁₈H₁₈O₂)₂. Blaue Krystalle. F: 168°.
- 2. $\delta \cdot \zeta Dioxo \beta methyl \zeta phenyl-hexan$, $\omega Isovaleryl-acetophenon$ $C_{12}H_{16}O_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ (8. 690). B. Aus Phenyl-isovaleryl-acetylen durch Umsetzung mit Diäthylamin und Behandlung des Reaktionsproduktes mit einer Lösung von krystallwasserhaltiger Oxalsäure in Ather und etwas verd. Alkohol (Andrá, C. r. 152, 1489; A. ch. [8] 29, 581). — Kp₁₅: 166—167°. — Cu(C₁₅H₁₅O₂)₂. Grüne Krystalle. F: 105—106°.
- 3. $\beta.\zeta$ -Dioxo- δ -phenyl-heptan $C_{13}H_{16}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CH(CH_{2}\cdot CO\cdot CH_{3})_{2}$. B. Aus $\beta.\zeta$ -Dioxo- δ -phenyl- γ -heptylen durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in verd. Alkohol (BAEYER, PICCARD, A. 384, 223). Prismen (aus Alkohol). F: 61--62°.
- 4. 2¹.4¹-Dioxo-1,3,5-trimethyl-2.4-didthyl-benzol, eso-Diacetyl-mesitylen $C_{18}H_{16}O_{2} = (CH_{3})_{2}C_{6}H(CO \cdot CH_{3})_{2}$
- eso Bis chloracetyl mesitylen $C_{13}H_{14}O_3Cl_2 = (CH_3)_3C_6H(CO \cdot CH_3Cl)_3$ (S. 690). F: 134—135° (Kunckell, C. 1913 I, 1770).

Verbindung C₁₃H₂O₂Cl₂Br₅ oder C₁₈H₁₃O₂Cl₂Br₅ (S. 691). Vgl. dazu Kunckell, C. 1913 I. 1770.

eso-Brom-eso-bis-chloracetyl-mesitylen $C_{13}H_{13}O_2Cl_2Br = (CH_3)_3C_6Br(CO \cdot CH_2Cl)_2$ (S. 691). Vgl. dazu Kunckell, Č. 1918 I, 1770.

7. Dioxo-Verbindungen C₁₄H₁₈O₈.

- 1. 1¹.1³-Dioxo-1-n-octyl-benzol, a.y-Dioxo-a-phenyl-octan, ω -n-Capronyl-acetophenon $C_{14}H_{18}O_3=C_4H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot [CH_2]_4\cdot CH_2$ (S. 691). B. Aus Phenyl-n-capronyl-acetylen durch Einw. von Piperidin und Behandlung des Reaktionsproduktes mit einer Lösung von krystallwasserhaltiger Oxalsäure in Ather und etwas verd. Alkohol (André, C.r. 152, 1489; A.ch. [8] 29, 581). — F: 20°. Kp₈₀: 189—190°. — Cu(C₁₄H₁₇O₂)₂. Grüne Krystalle. F: 109—110°.
- 2. $\gamma.\epsilon$ -Dioxo- $\beta.\beta$ -dimethyl- ζ -phenyl-hexan, Trimethylacetyl-phenylacetyl-methan, Phenylacetyl-pinakolin $C_{14}H_{18}O_3=C_4H_5\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot C(CH_3)_3$ bezw. desmotrope Formen. B. Bei Zusatz von Natrium zu einer Lösung von Phenylessigsäureäthylester und Methyl-tert.-butyl-keton in Ather (Kohler, Rao, Am. Soc. 41, 1702). Bei atnyiester und Metnyi-tert.-butyi-keton in Ather (Kohler, Kao, Am. Soc. 41, 1702). Bei der Einw. von Natriummethylat auf 3-Nitro-2-phenyi-1-trimethylacetyi-cyclopropan in Methanol (K., R., Am. Soc. 41, 1701). — Nadeln (aus Methanol). F: 44°. Leicht löslich in Ather, ziemlich leicht in Alkohol. — Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄. Lösung Phenylessigsäure und Trimethylessigsäure, bei der Oxydation mit alkal. KMnO₄-Lösung Phenylessigsäure und Trimethylessigsäure. Liefert mit Hydroxylamin 3-tert.-Butyl-5-benzyl-isoxazol und 5-tert.-Butyl-3-benzyl-isoxazol. Gibt beim Erhitzen mit Phenylisocyanat den Carbanil-säureester (CH₂)₂C·CO·CH₂·C(O·CO·NH·C₄H₅):CH·C₆H₅ oder (CH₂)₂C·CO·CH·C(O·CO·NH·C₄H₅)·CH₂·C₆H₅ (Syst. No. 1625). — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine tiefrote Färbung Färbung.

8. Dioxo-Verbindungen $C_{15}H_{20}O_{2}$.

1. $\zeta.\partial-Dioxo-\gamma-methyl-\partial-phenyl-octan$ $C_{15}H_{20}O_3=C_4H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot CH_5\cdot CH_5\cdot$

Rechtsdrehende Form, a-d-Amyl-a'-benzoyl-aceton. B. Aus rechtsdrehendem 3 Methyl-heptanon (6) und Benzoesäureäthylester bei Gegenwart von frisch dargestelltem Natriumamid in Ather (Wild, A. 414, 121). — Grünlichgelbes Öl. Kp_{10} : 180° ; Kp_{01} : $106-107^{\circ}$. D_{1}^{∞} : 1,005. $[a]_{1}^{\infty}$: $+9,41^{\circ}$ (unverd.), $+6,87^{\circ}$ (in Benzol; p=10), $+8,93^{\circ}$ (in 10° /₀iger Natronlauge; p=10); Rotationsdispersion der unverdünnten Substanz und ihrer Lösungen: W., A. 414, 122. — Gibt mit FeCl₂ in Alkohol eine blutrote Färbung. 2. $a.\gamma$ -Dioxo- $\beta.\beta.\delta.\delta$ -tetramethyl-a-phenyl-pentan, Pentamethyl-benzoyl-acton $C_{12}H_{20}O_3=C_2H_3\cdot CO\cdot C(CH_3)_2\cdot CO\cdot C(CH_3)_3$. B. Aus Pentamethylaceton durch Einw. von Natriumamid in siedendem Benzol und Behandlung der Natriumverbindung mit Benzoylchlorid, neben dem Benzoat des 2.2.4-Trimethyl-penten-(3)-ols-(3) (Haller, Bauer, O. r. 158, 147). — Krystalle. F: 35°. Kp₁₆: 158°.

Monoxim $C_{18}H_{31}O_{2}N = C_{6}H_{8} \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(CH_{2})_{3} \cdot CO \cdot C(CH_{2})_{3}$. F: 178⁶ (H., B., C. r.

·158, 148).

9. $2^{1}.4^{1}$ -Dioxo-1.2.3.4.5-pentaäthyl-benzol, 1.3.5-Triäthyl-2.4-diacetyl-benzol $C_{1e}H_{22}O_{3}=(C_{2}H_{5})_{3}C_{6}H(CO\cdot CH_{2})_{2}$.

1.3.5 - Triāthyl - 2.4 - bis - chloracetyl - benzol $C_{16}H_{20}O_3Cl_3 = (C_2H_2)_3C_4H(CO \cdot CH_3Cl)_3$. B. Aus 1.3.5-Triāthyl-benzol, Chloracetylchlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (Kurckell, O. 1913 I, 1770). — Tafeln (aus Äther). F: 71—72°. — Gibt beim Erhitzen mit PCl_3 1.3.5-Triāthyl-2.4-bis- $[\alpha.\beta$ -dichlor-vinyl]-benzol.

10. Diexo-Verbindungen C₂₀H₂₀O₂.

1. a-Dieucarvelon C₂₀H₂₀O₂(S. 692).

Besitzt nach (Wallach (A. 403, 105) vielleicht die nebenstehende Formel. — B. Zur H₂C CH—CH CH(CH₂)·CO

Bildung bei der Reduktion von Eucarvon vgl. Wallach, A. 403, 102. — Krystalle (CH₂)·C

(C

Dioxim $C_{20}H_{22}O_2N_2=C_{20}H_{20}(:N\cdot OH)_2$. F: 260° (Zers.) (Wallach, A. 403, 103). Sehr wenig löslich.

- 2. β-Dieucarvelon C₂₀H₂₀O₂ (S. 692). Besitzt nach Wallach (A. 408, 105) vielleicht die oben bei a-Dieucarvelon angegebene Formel. B. Zur Bildung bei der Reduktion von Eucarvon vgl. W., A. 408, 102. F: 140—142°. Wird durch Wasserstoff bei Gegenwart von Palladium nicht reduziert. Reagiert mit Brom in Eisessig unter Entwicklung von Bromwasserstoff.
- 3. Bis-[3-oxo-2.5.5-trimethyl-cyclohepten-(6)-yl] (?), γ -Dieucarvelon $C_{20}H_{20}O_3 = \begin{bmatrix} (CH_3)_2C & CH \cdot CH \\ CH \cdot CH & CH \end{bmatrix}_3$ (?) (8. 692). Zur Konstitution vgl. Wallach, A. 408, 105. B. Zur Bildung bei der Reduktion von Eucarvon vgl. W., A. 408, 102. F: 128°. Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Aceton-Lösung bei Gegenwart von kolloidalem Palladium Tetrahydro- γ -dieucarvelon (S. 336). Liefert mit Brom in Eisessig γ -Dieucarvelon-tetrabromid (S. 336).
- 4. 3.3'-Dioxo-2.2'-dimethyl-5.5'-ditsopropenyl-dicyclohexyl, a-Dicarvelon C₂₀H₂₀O₂, s. nebenstehende Formel (S. 692). Linksdrehende Form. B. Neben einem rechtsdrehenden Strukturisomeren vom Schmelzpunkt 149—150° (S. 372) bei der elektrolytischen Reduktion von d-Carvon in wäßrig-alkoholischer Kalilauge an Bleikathoden (Law, Soc. 101, 1028).

OC CH CH HaC CH CO

HaC CH CH CH CH

CHACCECHA CHAEC CHA

F: 148—149° (Wallace, A. 381, 69; 403, 97), 150—151° (L.). — Gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidem Palladium in verd. Aceton Tetrahydro-a-dicarvelon (S. 337) (W.).

Dioxim $C_{so}H_{so}O_sN_s=C_{so}H_{so}(:N\cdot OH)_s$ (S. 693). Das Oxim aus linksdrehendem α -Dicarvelon schmilzt bei 228 (LAW, Soc. 101, 1028).

5. β -Dicarvelon $C_{20}H_{20}O_{20}$, s. nebenstehende Formel (S. 693). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Palladium nicht reduziert (Wallace, A. 403, 101).

24*

DIOXO-VERBINDUN GEN $C_n H_{2n-10}O_2$ UND $C_n H_{2n-12}O_2$ [Syst. No. 672

6. Bis-[3-ox0-2-methyl-5-isopropyl-cyclohexen-(4)-yll, y-Dicarvelon C₁₀H₂₀O₂, s. nebenstehende Formel (S. 693). Linksdrehende Form aus linksdrehendem a-Dicarvelon. F: 127° (WALLACH, A. 403, 101). — Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidem Palladium in Aceton Tetrahydroa-dicarvelon (S. 337).

Dioxim $C_{20}H_{22}O_2N_2 = C_{20}H_{30}(:N\cdot OH)_2$. F: 178—179° (Wallach, A. 408, 101).

7. Rechtsdrehendes Dicarvelon C₁₀H₂₀O₂ vom Schmelzpunkt 149—150°. B. Neben linksdrehendem a-Dicarvelon bei der elektrolytischen Reduktion von d-Carvon in wäßrig-alkoholischer Kalilauge an Bleikathoden (LAW, Soc. 101, 1028). - F: 149-150°.

Dioxim $C_{20}H_{32}O_2N_2=C_{20}H_{30}(:N\cdot OH)_2$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 171—173° (Law, Soc. 101, 1028). Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Petroläther.

8. $Bis = \{2 - oxo - 1.7.7 - trimethyl-bicyclo- H_1C-C(CH_1)-CO OC-C(CH_1)-CH_1$ [1.2.2]-heptyl-(3)}, Dicampheryl, Dicampher und Isodicampher C₂₀H₂₀O₂, s. nebenstehende Formel.

a) Linksdrehendes Dicampheryl, Di-d-campher, Dicampher CmH 100; = CO OC C_8H_{14} (S. 693). B. {Durch Reduktion von Dicamphochinon G. 28 II, 326; Castellana, Ferrero, G. 40 II, 489). — F: 161°.

Dicampherdioxim $C_{20}H_{32}O_2N_2 = \begin{bmatrix} C_8H_{14} \\ CH \end{bmatrix}_2$. B. Durch Einw. von Hydroxylamin in Methanol auf Pernitrosodicampher in Benzol (Castellana, Ferrero, G. 40 II, 489). — Existiert in 2 Formen. Die höherschmelzende Form bildet Flocken (aus Alkohol oder Xylol). Schmilzt gegen 275—280°. Sehr wenig löslich. Die niedrigerschmelzende Form bildet Krystalle (aus Alkohol oder Xylol). Schmilzt gegen 240° (Zers.). Leicht löslich. — Gibt mit Natriumnitrit und Essigsäure Pernitrosodicampher.

"Pernitrosodicampher" $C_{90}H_{90}O_4N_4$ (S. 694). B. Durch freiwillige Zersetzung des Silbersalzes von Pernitrosocampher (Angeli, Castellana, Ferrero, R. A. L. [5] 18 II, 42). Durch Einw. von Natriumnitrit und Essigsäure auf Dicampherdioxim (C., F., G. 40 II, 490). -F: 168° (Zers.) 1) (A., C., F.). Gibt bei der Einw. von Alkalien das Monoimid des Dicamphochinons (S. 384) (C., F.). Liefert mit Hydroxylamin Dicampherdioxim (s. o.), mit Hydrazinhydrat Dicamphochinonazin (Syst. No. 3485) (C., F.).

Rechtsdrehendes Dicampheryl, Isodicampher C₂₀H₂₀O₂ = C₈H₁₄, CO OC C₈H₁₄. B. Bei 72-stdg. Erhitzen von d-Campher mit Natriummethylat-

Lösung unter Druck auf 100° (GUERBET, C. r. 166, 1050; C. 1919 I, 730). — Rhomboeder oder sechseckige Tafeln von schwachem campherähnlichem Geruch (aus Alkohol). F: 196. Sublimiert unterhalb 200° fast unverändert. [a] $_0^{\rm in}$: = +64° 54′ (in absol. Alkohol; c = 15). Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzin. — Wandelt sich bei 250° langsam in Campher um. Gibt bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure Camphersäure. Liefert mit 2 Mol Brom in CS₂ das Tetra bromid $C_{so}H_{so}O_{s}Br_{4}$ (rote Prismen), das beim Aufbewahren oder bei längerer Berührung mit der Mutterlauge in Bromisodicampher und Dibromisodicampher übergeht; Dibromisodicampher entsteht auch beim Erhitzen von Isodicampher mit 2 Mol Brom auf 100°.

Monoxim $C_{30}H_{31}O_{2}N = C_{30}H_{30}O:N\cdot OH$. Nadeln (aus Alkohol). F: 159—160° (G., C. r. 166, 1051; C. 1919 I, 730).

Dioxim $C_{20}H_{32}O_2N_3 = C_{20}H_{30}(:N\cdot OH)_2$. Prismen (aus Alkohol). F: 235° (G., C. r. 166, 1051; C. 1919 I, 730). In Alkohol schwerer löslich als das Monoxim.

Bromisodicampher C₂₀H₂₀O₂Br. B. Bei der spontanen Zersetzung des aus Isodicampher und 2 Mol Brom in CS₂ entstehenden Tetrabromids (G., C. r. 166, 1051; C. 1919 I, 730).

— Nadeln (aus Alkohol). F: 161°.

Dibromisodicampher $C_{20}H_{28}O_2Br_2$. B. Durch Erhitzen von Isodicampher mit 2 Mol Brom auf 100° im Rohr (G., C. r. 166, 1051; C. 1919 I, 730). Bei der spontanen Zersetzung des aus Isodicampher und 2 Mol Brom in CS_2 entstehenden Tetrabromids (G.). — Blättchen (aus Alkohol). F: 132°.

¹⁾ Der vom inaktiven Campher abgeleitete Pernitrosodicampher schmilst bei 1630 (C., F., G. 40 II, 486).

Beim Erwärmen von 3-Oxymethylcampher mit Natrium ohne Lösungsmittel oder in trockenem oder besser in wasserhaltigem
Benzol (Rupe, Akermann, Helv. 2, 224). Beim Kochen von 3-Methylen-campher mit Natrium
in Benzol, zweckmäßig bei Gegenwart von etwas Wasser, oder in Toluol (R., A., Helv. 2, 226).
Bei der Einw. von Natrium auf 3-Brommethyl-campher in Äther (R., A., Helv. 2, 227).
Bei diesen Reaktionen entstehen meist geringe Mengen der höherschmelzenden Form; beim
Kochen von 3-Oxymethyl-campher oder 3-Methylen-campher mit Natrium in feuchtem Benzol
tritt die höherschmelzende Form nicht auf (R., A., Helv. 2, 223). — Prismen (aus Alkohol).
F: 209—211°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, Benzin und Äther, leicht in Eisessig.

- b) Höherschmelzende Form. B. s. o. Zur Gewinnung der höherschmelzenden Form kocht man 3-Oxymethyl-campher, 3-Brommethyl-campher oder besser 3-Methylen-campher mit Natrium in trockenem Benzol, schüttelt das Reaktionsprodukt längere Zeit mit kaltem Benzin und krystallisiert den Rückstand aus Ligroin und zweimal aus Eisessig um (R., A., Helv. 2, 225, 226). Prismen. F: 258—259°. Ziemlich leicht löslich in heißem Eisessig, schwer in Benzin und Benzol.
- 12. Dioxo-Verbindungen C₂₇H₄₄O₂. Dioxo-Verbindungen, die vielleicht diese Zusammensetzung haben und sich von Sterinen ableiten, s. bei diesen, *Hptw.* Syst. No. 4729 b und 4729 c.

5. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_2$.

1. Dioxo-Verbindungen C.H.O.

1. $a.y-Dioxo-y-phenyl-a-propylen <math>C_aH_aO_a = C_aH_a \cdot CO \cdot CH : CO$.

a.a-Dimercapto- γ -oxo- γ -phenyl-a-propylen, [β , β -Dimercapto-vinyl]-phenyl-keton $C_0H_8OS_2=C_0H_8\cdot CO\cdot CH:C(SH)_2$. B. Entsteht beim Erwärmen von Acetophenon mit Schwefelkohlenstoff, Kaliumhydroxyd und einer geringen Menge Wasser auf dem Wasserbad (Kelber, B. 43, 1255). — Goldgelbe Blättchen (aus Äther-Petroläther). F: 63—64°; leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin und kaltem Petroläther; leicht löslich in Alkalien und Ammoniak, schwer in Alkalicarbonat- und Alkaliacetat-Lösungen (K.). — Beim Erhitzen auf 100° entsteht eine sehr geringe Menge der Verbindung

 $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH : C < S > C : CH \cdot CO \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 2769); in guter Ausbeute entsteht diese Verbindung beim Erhitzen des Blei- oder Quecksilbersalzes (s. u.) in hochsiedenden Lösungsmitteln (K., Schwarz, B. 45, 142, 143). Bei Oxydation mit Ammoniumpersulfat in verd. Natronlauge erhält man die Verbindung $C_{18}H_{19}O_8S_3$ (s. u.) (K.). Die gleiche Verbindung entsteht bei Einw. von Jod und nachfolgendem Umkrystallisieren des Reaktionsprodukts aus höhersiedenden Lösungsmitteln (K.). Beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 150—160° entstehen Ammoniumrhodanid und Acetophenon (K.). Durch Einw. von kalter $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Natronlauge erhält man Benzoesäure (K.). $[\beta_i\beta_i$ -Dimercapto-vinyl]-phenyl-keton liefert beim Erwärmen mit Äthylenbromid und Natriumäthylat in Alkohol auf dem Wasserbad die Ver-

bindung C₆H₅·CO·CH:C S·CH₂ (Syst. No. 2743); analog verläuft die Reaktion mit Tri-S·CH₂ (Syst. No. 2743); analog verläuft die Reaktion mit Tri-

methylenbromid (K., Sch., B. 44, 1698). Beim Erwärmen mit Anilin auf dem Wasserbad oder bei längerer Einw. von Anilin bei Zimmertemperatur entsteht [β-Mercapto-β-anilinovinyl]-phenyl-keton(?) (Syst. No. 1604); durch Kochen mit Anilin erhält man Benzanilid (K.). — Alkalisalze. Orangerot. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (K., B. 43, 1252). — Hg(C₈H₇OS₂)₂. Orangefarbene Nadeln (aus Toluol) (K., Sch., B. 45, 143). Färbt sich bei 130—140° dunkel, schmilzt unter Zersetzung bei 185—190°. Löslich in hochsiedenden Lösungsmitteln. — PbC₈H₈OS₂. Rotbraunes Pulver (K., Sch., B. 45, 142).

Verbindung $C_{18}H_{19}O_2S_3$. B. Durch Oxydation von $[\beta.\beta$ -Dimercapto-vinyl]-phenyl-keton mit Ammoniumpersulfat in verd. Natronlauge oder durch Einw. von Jod auf $[\beta.\beta$ -Dimercapto-vinyl]-phenyl-keton und nachfolgendes Umkrystallisieren des Reaktionsprodukts aus höhersiedenden Lösungsmitteln (Kelber, B. 43, 1254, 1259). — Hellgelbe Nadeln (aus Xylol oder Tetrachloräthan). F: 206—207°. Sohwer löslich in Benzol, Eisessig und Essigester, sehr wenig in Äther, Chloroform, Aceton und Alkohol, unlöslich in Petroläther.

Dimethyläther $C_{11}H_{13}OS_2=C_4H_5\cdot CO\cdot CH:C(S\cdot CH_3)_2$. B. Aus [\$\beta\$-Dimercaptovinyl]-phenyl-keton, Methyljodid und Natriummethylat in siedendem Methanol (Kelber, B. 43, 1256). — Hellgelbe Nadeln (aus Essigester-Petroläther). F: 93—94°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol, Essigester und Chloroform, sohwer in kaltem Ligroin und Petroläther. — Durch Einw. von ca. 1 Mol Brom in Eisessig unter Kühlung entsteht [\$\alpha\$-Brom-\$\beta\$-\$\beta\$-is-methylmercapto-vinyl]-phenyl-keton; bei Einw. von 2 Mol Brom in Benzol entsteht ein rotes, sehr unbeständiges Produkt, das spontan unter Bromwasserstoff-Abspaltung ebenfalls [\$\alpha\$-Brom-\$\beta\$-\$\beta\$-bis-methylmercapto-vinyl]-phenyl-keton liefert (K., B. 43, 1254, 1258).

Monobenzyläther $C_{1e}H_{14}OS_2 = C_8H_5 \cdot CO \cdot CH : C(SH) \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_8H_5 \cdot B$. Aus $[\beta.\beta-Dimercapto-vinyl]$ -phenyl-keton, 1 Mol Benzylchlorid und Natriumalkoholat in Alkohol auf dem Wasserbad (Kelber, B. 43, 1256). — Gelbe Krystalle (aus Petroläther). F: 49—50°. Sehr leicht löslich in Essigester, Äther und Benzol, löslich in Petroläther; sehr leicht löslich in Alkalien.

Dibensyläther $C_{12}H_{20}OS_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH : C(S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus [$\beta.\beta$ -Dimercaptovinyl]-phenyl-keton, Benzylchlorid und Natriumalkoholat in Alkohol (Kelber, B. 43, 1256). — Gelbe Nadeln. F: 113°. Leicht löslich in Eisessig, Chloroform, Essigester und Benzol, schwer in Petroläther.

[a-Brom- β . β -bis-methylmercapto-vinyl]-phenyl-keton $C_{11}H_{11}OBrS_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot CBr:C(S\cdot CH_{2})_{2}$. B. Durch Einw. von ca. 1 Mol Brom auf den Dimethyläther des [β . β -Dimercapto-vinyl]-phenyl-ketons in Eisessig unter Kühlung (Kelber, B. 43, 1258). Entsteht auch durch spontane Zersetzung der roten, aus dem Dimethyläther des [β . β -Dimercapto-vinyl]-phenyl-ketons und 2 Mol Brom in Benzol entstehenden Verbindung (K., B. 43, 1254). — Hellgelbe Krystalle (aus Petroläther). F: 52,5—53,5°. Sehr leicht löslich. — Läßt sich nur bei Licht- und Luftabschluß unverändert außewahren.

2. 1.2-Dioxo-hydrinden, Indandion-(1.2), $a.\beta$ -Diketo-hydrinden bezw. 2-Oxy-3-oxo-inden, Inden-(1)-ol-(2)-on-(3) $C_0H_0O_1$ =

C₆H₄<CO bezw. C₆H₄<CO

Lösung in Natronlauge wird bei Zimmertemperatur schnell braunrot, beim Kochen erst violett, dann dunkelrot. Durch Natriumcarbonat wird die wäßr. Lösung bei Zimmertemperatur olivgrün, beim Kochen tiefblau. Die schwachgelbe Lösung in Schwefelsäure wird bei Zusatz von Indol-carbonsäure-(2) blutrot. Thiophenhaltiges Benzol färbt die schwefelsaure Lösung erst blutrot, dann grünbraun. — Das Bis-phenylhydrazon schmilzt bei 230—235°.

 β -Oxim, 2-Oximino-hydrindon-(1) $C_0H_7O_2N = C_0H_4 < CO > C:N \cdot OH$ (8. 694). B.

Aus α.β-Diketo-hydrinden und Hydroxylamin (Perkin, Roberts, Robinson, Soc. 101, 235).

— Bei der Darst. nach Gabriel, Stelener (B. 29, 2604) wird die Ausbeute vergrößert, wenn man bei 70° arbeitet (Steinkopf, Bessartsch, B. 47, 2931 Anm. 1). — Krystalle (aus Benzol). Sintert bei 200°, schmilzt bei 215° (P., R., R.). — Liefert in Gegenwart von Formaldehyd bei allmählichem Zusatz von konz. Salzsäure a.β-Diketo-hydrinden (P., R., R.); bei Einw. von überschüssiger konzentrierter Salzsäure in Gegenwart von Formaldehyd unter Kühlung entsteht eine geringe Menge der Verbindung C₂H₆O₂ (s. u.) (St., B., B. 47, 2931).

Verbindung C₈H₈O₃. B. Entsteht in geringer Menge durch Einwirkung von überschüssiger konzentrierter Salzasure auf 2-Oximino-hydrindon-(1) in Gegenwart von Formaldehyd unter Eiskühlung (STEINKOFF, BESSARITSCH, B. 47, 2931). — Nadeln (aus Alkohol). F: 183—184°. — Schwer löslich in kalten Alkalien mit gelber Farbe, leicht in warmen Alkalien mit violetter Farbe; löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe.

β-Semicarbason $C_{10}H_9O_9N_9=C_9H_4<{CO\atop CH_2}$ C:N·NH·CO·NH₂. Nadeln (aus Methanol oder Alkohol). Färbt sich bei 225° dunkel und schmilzt unter Zersetzung bei 230—233° (РЕВКІЙ, ROBERTS, ROBINSON, Soc. 101, 235).

- x-Nitro-indandion-(L2) $C_0H_5O_4N = O_2N \cdot C_6H_3 < C_{H_2}^{CO} > CO^{-1}$. B. Aus x-Nitro-2-oximino-hydrindon-(1) durch Verseifung mit rauchender Salzsäure in Gegenwart von Formaldehyd bei $60-70^{\circ}$ (v. Braun, Heider, B. 49, 1280). Dunkelbraune krystalline Masse. Schwärzt sich beim Erhitzen. Löslich in Alkalien mit rotbrauner Farbe.
- **x-Nitro-2-oximino-hydrindon-(1)** $C_0H_0O_4N_2=O_2N\cdot C_0H_3< CO>C:N\cdot OH^1$). B. Aus x-Nitro-hydrindon-(1) 1) (Hptw., Bd. VII, S. 363) in Alkohol durch Einw. von Amylnitrit und Salzsäure bei 50° (v. Braun, Heider, B. 49, 1279). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 196°. Löslich in Alkalien mit brauner Farbe.
- 3. 1.3-Dioxo-hydrinden, Indandion-(1.3), a.y-Diketo-hydrinden bezw. 1-Oxy-3-oxo-inden, Inden-(1)-ol-(1)-on-(3), Oxyindon C.H.O. = C.H.CO CH2 bezw. C.H.CO CH (S. 694). B. Entsteht neben anderen Produkten beim Kochen von Indandion-(1.3)-aldehyd-(2) mit 20% iger Salzsäure (Wolff, A. 399, 285). Nadeln (aus Salzsäure). F: 130—131° (W.). Umsetzung mit o-Xylylenbromid in Gegenwart von Natriumäthylat: Fechet, B. 40, 3890; Radulescu, C. 1912 II, 1363; 1924 I, 2249; Bl. [4] 37, 916. Läßt sich mit Dimethylsulfat und Alkali nicht methylieren (Noto, G. 45 II, 130). a.y-Diketo-hydrinden kondensiert sich mit Resorcylaldehyd in alkoh. Kalilauge zu 1.3-Dioxo-2-[2.4-dioxy-benzal]-hydrinden, in methylalkoholischer Salzsäure zu der Verbindung I (Syst. No. 2537); analog verlaufen die Reaktionen mit Salicylaldehyd

und 2-Oxy-naphthaldehyd-(1) in alkalischer bezw. saurer Lösung (Sastry, Ghosh, Soc. 107, 1442). Durch Einw. von Acetylaceton in methylalkoholischer Salzsäure erhält man die Verbindung II (Syst. No. 2513); analog verläuft die Reaktion mit Benzoylaceton; mit α-Phenylacetessigsäurenitril in methylalkoholischer Salzsäure entsteht die Verbindung III (Syst. No. 2538) (S., Gh., Soc. 109, 177). α.γ-Diketo-hydrinden liefert beim Kochen mit Phthalsäure-diäthylester in alkoh. Natriumäthylat-Lösung α.γ-Diketo-β-benzoyl-hydrinden und eine geringe Menge Bindon (Syst. No. 704) (Das, Gh., Am. Soc. 41, 1223). Gibt mit p-Nitroso-dimethylanilin in heißem Alkohol Indantrion-(1.2.3)-[p-dimethylamino-anil]-(2) (RUHEMANN, Soc. 99, 796). Beim Erwärmen mit Bernsteinsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure auf 50° entsteht eine Verbindung C₂₁H₁₂O₂ (Krystalle aus Nitrobenzol; schmilzt nicht bis 316°); unter gleichen Bedingungen erhält man mit Benzoesäureanhydrid eine Verbindung C₂₂H₁₂O₃ (goldgelbe Nadeln aus Nitrobenzol; schmilzt oberhalb 320°), mit Phthalsäureanhydrid ebenfalls eine Verbindung C₂₂H₁₂O₃ (Blättchen aus Nitrobenzol; F: 320° unkorr.) (D., Gh.). Gibt mit Isatin in heißer Natronlauge die Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 3366) (NOELTING, HERZ-BAUM, B. 44, 2587). Gibt mit Isatin-α-anil die Verbindung Colore CONH C₆H₄ (Syst. No. 3237) (Felix, Fried-CO₂C) CCCO_{NH} C₆H₄ (Syst. No. 3237) (Felix, Fried-CO₂C)

2.2 - Dichlor - 1.3 - dioxo - hydrinden, 2.2 - Dichlor - indandion - (1.3), β . β - Dichlor - α . γ -diketo-hydrinden $C_0H_4O_3Cl_3=C_0H_4 < {}^{CO}_{CO}>CCl_3$ (S. 696). B. Man erwärmt Triketohydrindenhydrat mit einem Gemisch aus PCl₅ und POCl₂ (Ruhemann, Soc. 97, 2030). — Absorptionsspektrum in Alkohol: Hantzsch, Gajewski, A. 892, 311.

D. R. P. 241723, 248010; C. 1912 I, 179; II, 215; Frdl. 10, 927, 929.

2.2 - Dibrom - 1.3 - dioxo - hydrinden, 2.2 - Dibrom - indandion - (1.3), $\beta.\beta$ - Dibrom - $\alpha.\gamma$ -diketo - hydrinden $C_0H_4O_3Br_2=C_0H_4< {}^{CO}_{CO}> CBr_3$ (S. 698). B. Man kocht (β -[3-Oxynaphthochinon-(1.4)-yl-(2)]-vinyl)-glyoxylsäure mit überschüssigem Bromwasser (Scholl, Zinger, B. 52, 1160). — Sublimiert bei langsamem Erhitzen unter geringer Zersetzung (Sch., Z.). Absorptionsspektrum in Alkohol: Hantzsch, Gajewski, A. 392, 311. — Bei

¹⁾ Zur Konstitution und Einheitlichkeit dieser Verbindung vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerks [1. I. 1920] INGOLD, PIGGOTT, Soc. 128, 1475.

raschem Erhitzen auf höhere Temperatur entsteht unter Brom-Abspaltung ein rotes Sublimat (9.10-Dioxy-naphthacenchinon?) (Sch., Z.).

2. Dioxo-Verbindungen $C_{10}H_8O_2$.

1. $I^{\bullet}.I^{\bullet}-Dioxo-1-[buten-(I^{\bullet})-yl]-benzol, \gamma.\delta-Dioxo-a-phenyl-a-butylen, Styrylglyoxal, Cinnamoylformaldehyd <math>C_{10}H_{\delta}O_{1}=C_{\delta}H_{\delta}\cdot CH\cdot CO\cdot CHO$.

Styrylglyoxal-aldoxim, Oximinomethyl-styryl-keton, a'-Isonitroso-a-benzal-aceton $C_{10}H_9O_2N=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH\cdot N\cdot OH$ (S. 699). B. (Aus Benzalaceton mit Isoamylnitrit und etwas Salzsäure (CLAISEN, MANASSE, B. 22, 529); vgl. dazu Foulds, Robinson, Soc. 103, 1768). — Liefert bei der Reduktion mit SnCl, und konz. Salzsäure Aminomethyl-styryl-keton (F., R.).

2. 4¹.4¹-Dioxo-1-methyl-4-allyl-benzol, a. γ -Dioxo- γ -p-tolyl-a-propylen $C_{10}H_{4}O_{2}=CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO\cdot CH:CO.$

a.a-Dimercapto- γ -oxo- γ -p-tolyl-a-propylen, [β - β -Dimercapto-vinyl]-p-tolyl-keton $C_{10}H_{10}OS_2 = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot CO \cdot CH \cdot C(SH)_3$. B. Entsteht beim Erwärmen von Methyl-p-tolyl-keton mit Schwefelkohlenstoff, Kaliumhydroxyd und einer geringen Menge Wasser auf dem Wasserbad (Kelber, Schwarz, B. 44, 1694). — Gelbe Blättchen (aus Petroläther). F: 84° bis 85°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin und Petroläther; löslich in Alkalilaugen und Ammoniak, schwer löslich in Sodalösung und Natriumacetat-Lösung. — Beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 125° entsteht p-Toluylsäure. Durch Einw. von alkoh. Ammoniak im Rohr bei 140° erhält man Ammoniumrhodanid und Methyl-p-tolyl-keton. Alkoholische Salzsäure liefert bei 125° im Rohr Athylmercaptan und Methyl-p-tolyl-keton. Beim Erwärmen mit Anilin auf 60° entsteht [β -Mercapto- β -anilinovinyl]-p-tolyl-keton (?) (Syst. No. 1604); daneben entsteht, hauptsächlich bei längerem Erhitzen, eine Verbindung vom Schmelzpunkt 192,5—193° (rote Nadeln; enthält Schwefel und Stickstoff; liefert beim Erhitzen Phenylsenföl; beim Erwärmen mit Salzsäure entsteht Anilin).

Dimethyläther $C_{12}H_{14}OS_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH : C(S \cdot CH_3)_2$. B. Aus [β . β -Dimercapto-vinyl]-p-tolyl-keton, Methyljodid und Natriummethylat in Methanol (Kelber, Schwarz, B. 44, 1695). — Hellgelbe Nadeln. F: 104—105°. Sehr leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

Dibenzyläther $C_{24}H_{22}OS_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH : C(S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus $[\beta.\beta-Dimercapto-vinyl]$ -p-tolyl-keton, Benzylbromid und Natriummethylat in Methanol (Kelber, Schwarz, B. 44, 1695). — Gelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 111,5—112,5°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Petroläther und Ligroin.

3. 1.3 - Dioxo - 1.2.3.4 - tetrahydro - naphthalin
$$C_{10}H_8O_2 = CH_2 CO$$

2.2.4.4 - Tetrachlor - 1.3 - dioxo - 1.2.3.4 - tetrahydro - naphthalin $C_{10}H_4O_4Cl_4 = C_4H_4\frac{CO-CCl_3}{CCl_3}\cdot CO$ (S. 702). F: 88—90° (R. MEYER, WOLFSLEBEN, B. 44, 1962).

2.4.4 • Tribrom • 1.3 • dioxo • 1.2.8.4 • tetrahydro • naphthalin $C_{10}H_5O_2Br_3 = C_0H_4C_{CBr_3}\cdot CO$ bezw. desmotrope Formen. B. Durch Einw. von 8 Atomen Brom auf 1 Mol Naphthoresoroin in Wasser (R. Meyer, Wolfsleben, B. 44, 1960). — Gelbe Krystalle (aus Benzol + Benzin oder Ligroin). Zersetzt sich bei 85°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, kaum löslich in Benzin und Ligroin. — Gibt beim Erwärmen mit Acetylchlorid das Diacetat des 2.4-Dibrom-1.3-dioxy-naphthalins.

4. 2.3-Dioxo-1-methyl-hydrinden, 1-Methyl-indandion-(2.3), β.y-Diketo-a-methyl-hydrinden C₁₀H₆O₂ = C₆H₄CH(CH₂)CO. B. Durch Einw. von konz. Salzsäure auf 3-Oxo-2-oximino-1-methyl-hydrinden in Gegenwart von Formaldehyd, neben anderen Produkten (v. Braun, Kirschbaum, B. 46, 3048; vgl. dazu Steinkoff, Bessaritsch, B. 47, 2926). — Wurde nicht rein erhalten. — Gibt mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung 1-Methyl-1-benzoyl-indandion-(2.3) und 2-[a-Benzoyl-āthyl]-phenylglyoxylsäure (v. B., K.).

8-Oxo-2-oximino-1-methyl-hydrinden $C_{10}H_{9}O_{2}N=C_{6}H_{4}$ $CH(CH_{2})$ $C:N\cdot OH$. B. Aus 3-Oxo-1-methyl-hydrinden und Amylnitrit in alkoh. Salzsäure (v. Braun, Kirschbaum, B. 48, 3045). — Gelbstichige Krystalle (aus Benzol). F: 130° (v. Br., K.); sintert bei raschem

Erhitzen bei 100—105° und ist bei 115—118° größtenteils geschmolzen; beginnt beim langsamen Erhitzen bei 132° zu sintern und schmilzt bei 135° (STEINKOFF, BESSARITSCH, B. 47, 2928). Löslich in Alkali mit gelber Farbe (v. Br., K.). — Gibt beim Verseifen mit konz. Salzsäure in Gegenwart von Formaldehyd unter Eiskühlung die Verbindung $C_9H_8O_2$ und die Verbindung $C_9H_{10}O_3$ (s. u.) (St., B.); nach v. Br., K. (B. 46, 3048; vgl. St., B., B. 47, 2926) entsteht hierbei 2.3-Dioxo-1-methyl-hydrinden.

Verbindung C₉H₈O₃. B. Entsteht neben der Verbindung C₉H₁₀O₃ (s. u.) durch Verseifung von 3-Oxo-2-oximino-1-methyl-hydrinden mit konz. Salzsäure in Gegenwart von Formaldehyd unter Kühlung (STEINKOFF, BESSARITSCH, B. 47, 2929). — Krystalle (aus Benzol). F: 170—172°. Schwer löslich in Benzol und heißem Methanol, unlöslich in CS₂ und Petroläther. — Löst sich in Alkalien in der Kälte sehr langsam, bei schwachem Erwärmen sofort mit violetter Farbe, die allmählich in Gelb übergeht; beim Ansäuern der Lösung mit Salzsäure scheidet sich eine bei 220° unter Zersetzung schmelzende Verbindung aus. Gibt bei der Oxydation mit Permanganat in alkal. Lösung Phthalsäure. Liefert mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung die Verbindung C₂₂H₁₆O₄ (s. u.).

Verbindung C₉H₁₀O₉. B. s. o. bei der Verbindung C₉H₂O₂. — Schwach rötliche Krystalle (aus Benzol). F: 119—120° (Sr., B., B. 47, 2929). Leicht löslich in Aceton, ziemlich schwer in Äther, heißem Benzol und heißem Alkohol; schwer löslich in Wasser, unlöslich in Ligroin. Löst sich in kalten Alkalien leicht mit violetter Farbe, die allmählich in Gelb übergeht. — Gibt mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung die Verbindung C₂₃H₁₆O₄ (s. u.). Beim Erwärmen mit thiophenhaltigem Benzol und konz. Schwefelsäure entsteht eine blaue Färbung.

Verbindung $C_{29}H_{16}O_4 = C_9H_6(O\cdot CO\cdot C_6H_5)_2$. B. Aus der Verbindung $C_9H_8O_2$ oder der Verbindung $C_9H_{10}O_3$ durch Einw. von Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Steinkopf, Bessaritsch, B. 47, 2930). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 110—111°.

Disemicarbason des 1-Methyl-indandions-(2.3) $C_{12}H_{14}O_2N_6 = CH_3 \cdot C_9H_5 (: N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_4)_2$. Gelblicher Niederschlag. F: 267° (Zers.) (v. Braun, Kirschbaum, B. 46, 3048). Unlöslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.

- 5-Chlor-2.3-dioxo-1-methyl-hydrinden, 5-Chlor-1-methyl-indandion (2.3) $C_{10}H_7O_3Cl = C_6H_3Cl \xrightarrow{CH(CH_3)}CO$. B. Entsteht beim Erwärmen von 5-Chlor-3-oxo-2-oximino-1-methyl-hydrinden mit Salzsäure und Formaldehyd auf 50° (v. Braun, Heider, B. 49, 1275). Glasartige feste Masse. Schmilzt unscharf zwischen 30° und 40°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln; löslich in Alkalien mit tiefvioletter Farbe. Gibt mit thiophenhaltigem Benzol und konz. Schwefelsäure eine blaue Färbung.
- 5 Chlor 3 oxo 2 oximino 1 methyl hydrinden $C_{10}H_8O_2NCl = ClC_0H_3 C:N\cdot OH$. B. Aus 6-Chlor-3-methyl-hydrindon-(1) und Amylnitrit in alkoh. Salzsäure (v. Braun, Heider, B. 49, 1275). Krystalle (aus Alkohol). F: 171°.

Disemicarbason des 5 - Chlor - 1 - methyl - indandions - (2.3) $C_{12}H_{13}O_2N_6Cl = CH_3\cdot C_9H_4Cl(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)_2$. Krystalle. F: 269°. Schwer löslich in Alkohol (v. Braun, Heider, B. 49, 1275).

- 5-Nitro-2.3-dioxo-1-methyl-hydrinden, 5-Nitro-1-methyl-indandion-(2.3) $C_{10}H_{70}AN = O_{2}N \cdot C_{6}H_{3}$ $C_{10}H_{70}AN = O_{2}N$
- 5 Nitro 3 oxo 2 oximino 1 methyl hydrinden $C_{10}H_8O_4N_2 = O_2N \cdot C_6H_3 \underbrace{CH(CH_3)}_{CO}C:N \cdot OH$. B. Aus 6-Nitro-3-methyl-hydrindon-(1) und Amylnitrit in alkoh. Salzsäure (v. Braun, Heider, B. 49, 1277). Fast farblos. F: 165—166°. Löslich in Alkohol. Löst sich in Alkalien mit hellbrauner Farbe.
- 5 Nitro 2.3 dioximino 1 methyl hydrinden $C_{10}H_9O_4N_3 = O_8N \cdot C_6H_8 < C(:N \cdot OH) > C:N \cdot OH$. B. Aus 5-Nitro-3-oxo-2-oximino-1-methyl-hydrinden und Hydroxylamin in Alkohol (v. Braun, Heider, B. 49, 1277). Nadeln (aus Alkohol). F: 212°.

- 5. 1.3-Dioxo-2-methyl-hydrinden, 2-Methyl-indandion-(1.3), a.y-Diketo- β -methyl-hydrinden bezw. 1-Oxy-3-oxo-2-methyl-inden, 2-Methyl-inden, 2-Methyl-inden-(1)-ol-(1)-on-(3) $C_{10}H_8O_2=C_8H_4 < \begin{array}{c} CO\\ CO \end{array}$ CH·CH₃ bezw. $C_8H_4 < \begin{array}{c} CO\\ COH \end{array}$ C·CH₃ (S. 703). Absorptionsspektrum in Alkohol: Hantzsch, A. 392, 297; in Alkohol und in Chloroform: H., Gajewski, A. 392, 312. Na $C_{10}H_1O_2$. Absorptionsspektrum in Alkohol: H., A. 392, 297; Ph. Ch. 84, 333; H., G. Na $C_{10}H_1O_2$ + 6 H_2O . Dunkelrote Krystalle (aus Wasser). Verliert das Wasser im Exsiccator und wird dabei heller (H., G., A. 392, 304). Rubidiumsalz. Absorptionsspektrum in Alkohol: H., Ph. Ch. 84, 333.
 - S. 703, Z. 19 v. u. statt "Methylindon" lies "Oxy-methyl-indon".
- 2 Chlor 1.3-dioxo 2 methyl hydrinden , 2 Chlor 2 methyl indandion (1.3) $C_{10}H_{7}O_{3}Cl = C_{6}H_{4} < {}^{CO}_{CO} > CCl CH_{3}$. B. Man leitet Chlor in die wäßr. Lösung des Natriumsalzes von 2-Methyl-indandion (1.3) ein (Hantzsch, Gajewski, A. 392, 302). Blättchen. F: 79°. Absorptionsspektrum in Alkohol: H., G., A. 392, 311. Wird durch Alkalien unter Gelbfärbung völlig zersetzt.
- 2-Brom-1.3-dioxo-2-methyl-hydrinden, 2-Brom-2-methyl-indandion-(1.3) $C_{10}H_7O_2Br = C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > CBr \cdot CH_3$ (S. 704). Absorptionsspektrum in Alkohol: Hantzsch, Gajewski, A. 392, 311.
- 2 Jod 1.3 dioxo 2 methyl hydrinden, 2 Jod 2 methyl indandion (1.3) $C_{10}H_7O_2I = C_6H_4 < \stackrel{CO}{C_{10}} > CI \cdot CH_3$. B. Durch Einw. einer Jod-Kaliumjodid-Lösung auf eine wäßr. Lösung des Natriumsalzes von 2-Methyl-indandion (1.3) (Hantzsch, Gajewski, A. 392, 302). Hellgelbe Nadeln. F: 125°. Absorptionsspektrum in Alkohol: H., G., A. 392, 311. Wird durch Licht langsam zersetzt.
- 6. 1-Oxo-2-formyl-hydrinden, Hydrindon-(1)-aldehyd-(2) bezw. 1-Oxo-2-oxymethylen hydrinden, 2-Oxymethylen hydrindon (1) C₁₀H₈O₂ = C₆H₄< CO²>CH·CHO bezw. C₆H₄< CO²>C:CH·OH. B. Aus Hydrindon-(1) und Ameisensäureäthylester in Äther in Gegenwart von trocknem Natriumäthylat (Ruhemann, Levy, Soc. 101, 2546). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 112—113°. Schwer löslich in kaltem Wasser; leicht löslich in verd. Alkali, Alkalicarbonat und Ammoniak mit roter Farbe. Beim Erhitzen auf 120—130° entstehen Ameisensäure und 2-[1-Oxo-hydrindyl-(2)-methylen]-hydrindon-(1). Gibt mit Phenylhydrazin in alkoholischer, essigsaurer Lösung auf dem Wasser-CH₂·C·CH:N
 bad die Verbindung C₆H₄·C—N·C₆H₆ (Syst. No. 3485). Eisenchlorid färbt die alkoh. Lösung rotviolett. Cu(C₁₀H₇O₂)₂. Olivgrüne Tafeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 225°.

Semicarbason $C_{11}H_{11}O_2N_3 = C_{10}H_3O:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Gelbliches Pulver. Zersetzt sich zwischen 205° und 211° (RUHEMANN, LEVY, Soc. 101, 2548). Leicht löslich in Kalilauge. — Wird durch siedenden Alkohol zersetzt.

7. Dioxo-Verbindung
$$C_{10}H_6O_3 = HC \ CH \ CH - CO \ HC \ HC \ HC \ CH - CH$$

3. Dioxo-Verbindungen $C_{11}H_{10}O_{2}$.

1. P.1. – Dioxo – 1 – [penten – (1) – yl] – benzol, Methyl – styryl – diketon, y.5 – Dioxo – a – phenyl – a – amylen, Benzal – diacetyl C₁₁H₁₀O₂ = C₄H₅·CH·CH·CO·CO·CH₂. B. Entsteht in geringer Ausbeute beim Kochen von Benzaldiacetyl-monoacetyl-hydrazon (S. 379) mit verd. Schwefelsäure (Diels, Andersonn, B. 44, 886) oder beim Destillieren eines Gemisches aus Benzaldiacetylmonoxim und Phthalsäureanhydrid oder Bernstein-

säureanhydrid mit überhitztem Wasserdampf (D., Sharkoff, B. 46, 1869). — Intensiv und angenehm riechende gelbe Blättchen (aus Petroläther). F: 52—53°; leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Äther, weniger löslich in Petroläther und Wasser (D., A.). — Geht beim Aufbewahren in eine Verbindung vom Schmelzpunkt 168—169° (grünliche Nadeln aus Alkohol; leicht löslich in Essigester und Aceton, schwer in Äther und Petroläther) über (D., A.). — Das Monophenylhydrazon schmilzt bei 189—190° (korr.) (D., A.).

 δ -Oxo-γ-oximino-a-phenyl-a-amylen, Benzaldiaeetylmonoxim $C_{11}H_{11}O_2N = C_0H_5\cdot CH\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Diacetyl-monoxim und Benzaldehyd in 33% iger Kalilauge (Diels, Sharkoff, B. 46, 1864). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 147% (korr.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig, löslich in Ather und Chloroform, wenig löslich in Benzol, Petroläther und siedendem Wasser; löslich in Alkalien mit gelber Farbe. — Reduziert Ferlungsoche Lösung. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Kalilauge unter Bildung von Benzaldehyd. Gibt mit konz. Salzsäure 5-Phenyl-3-acetyl-4.5-dihydro-isoxazol. Liefert bei Einw. von Benzaldehyd und 33% iger Kalilauge die Verbindung $C_{19}H_{18}O_4N_3$ (s. u.).

Verbindung C₃·H₂₆O₄N₂ (= C₅·H₅·CH[CH₂·CO·C(:N·OH)·CH:CH·C₆·H₅]₂?). B. Aus Diacetylmonoxim oder Benzaldiacetylmonoxim und Benzaldehyd in 33% [ager Kalilauge (DIELS, SHARKOFF, B. 46, 1866). — Orangegelbe Prismen (aus Malonester). F: 233—234% (Zers.). Löslich in Chloroform, Ameisensäure und Malonester, sonst schwer löslich. — Zersetzt sich beim Erwärmen mit Alkalien unter Abspaltung von Benzaldehyd.

Verbindung $C_{13}H_{10}O_4NCl = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot C(:N \cdot O \cdot CO \cdot COCl) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Benzaldiacetylmonoxim und Oxalylchlorid in absol. Ather unter Kühlung (Diels, Sharkoff, B. 46, 1866). — Nadeln. F: 59°. Schwer löslich in heißem Ligroin und Benzol, fast unlöslich in Ather und Petroläther. — Zersetzt sich beim Aufbewahren oder bei der Einw. von Alkohol. Bei der Einw. von Wasser entsteht Zimtsäure.

Benzaldiacetyl - monoacetylhydrazon $C_{13}H_{14}O_3N_3=C_6H_6\cdot CH\cdot CO\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH_3$ oder $C_6H_6\cdot CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Diacetyl-monoacetylhydrazon, Benzaldehyd und Barytwasser (Dirls, Andresonn, B. 44, 886). — Grünlich schimmernde Nadeln (aus Essigester). F: 185—186°. Ziemlich schwer löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln; löslich in ca. 23 Th. siedendem Essigester. — Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure eine geringe Menge Benzaldiacetyl.

- 2. 2.3 Dioxo 1 methyl 1.2.3.4 tetrahydro naphthalin, $\beta^1.\beta^2$ Diketo α^1 methyl tetrahydronaphthalin, 1 Methyl 1.4 dihydro naphtho chinon-(2.3) $C_{11}H_{10}O_3=C_0H_0 CH_1 CO$.
- 8. 705, Z. 5 v. o. statt "a¹.a¹.a¹-Trichlor- β ¹. β ³-diketo-a¹-methyl-tetrahydronaphthalin" lies "a¹.a².a²-Trichlor- β ³-brom- β ¹. β ³-diketo-a¹-methyl-tetrahydronaphthalin".
- 3. 1.3 Dioxo 2.2 dimethyl hydrinden, 2.2 Dimethyl-indandion (1.3), a.y Diketo β . β dimethyl hydrinden $C_{11}H_{10}O_2 = C_0H_4 < {}^{CO}_{CO} > C(CH_3)_2$ (S. 705). Absorptionsspektrum in Alkohol: Hantzsch, Gajewski, A. 392, 311.

4. Dioxo-Verbindungen C₁₂H₁₂O₂.

- 1. I*.I*-Dioxo-1-/hexen-(I¹)-yl]-benzol, γ.ε-Dioxo-a-phenyl-a-hexylen, ω-Benzal-acetylaceton, Cinnamoylaceton C₁₂H₁₃O₂ = C₆H₅·CH:CH·CO·CH₂·CO·CH₂.

 CO·CH₃. B. Aus a-Cinnamoyl-acetessigester durch Verseifung und Abspaltung von CO₂ (LAMPE, MILOBEDZKA, B. 46, 2238). Aus Zimtsäuremethylester, Aceton und Natrium (RYAN, DUNLEA, C. 1913 II, 2039). Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 83—84° (R., D.), 86—88° (L., M.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser; löslich in Kalilauge (R., D.). Liefert mit salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol 3(oder 5)-Methyl-5(oder 3)-styryl-isoxazol (Syst. No. 4197) (R., D.; L., M.). Das Natriumsalz liefert mit Zimtsäurechlorid α.α-Dicinnamoyl-aceton (L., M.). Eisenchlorid färbt die alkoh. Lösung rot; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb (R., D.; L., M.). Färberisohe Eigenschaften: R., D.
- 2. $\omega.\omega$ -Diacetyl-styrol, $\beta.\delta$ -Dioxo- γ -benzal-pentan, ms-Benzal-acetylaceton $C_{1s}H_{12}O_2 = C_eH_5 \cdot CH : C(CO \cdot CH_3)_3$ (S. 706). $Kp_{1s} : 172-173,5^0$ (Auwers, Eisenlohe, J. pr. [2] 84, 68). $D_4^{u,s} : 1,0928.$ $n_{\alpha}^{u,s} : 1,5762 : n_{\beta}^{u,s} : 1,5846 : n_{\beta}^{u,s} : 1,6083$.
- 3. 1.3 Diallyl cyclohexadien (3.6) dien (2.5), 2.6 Diallyl benzo chinon-(1.4) $C_{12}H_{12}O_3 = OC < CH:C(CH_3 \cdot CH:CH_2) > CO$.

- 2.6-Diallyl-benzochinon-(1.4)-oxim-(4) bezw. 5-Nitroso-2-oxy-1.3-diallyl-benzol, 4-Nitroso-2.6-diallyl-phenol $C_{12}H_{13}O_2N=O:C_6H_4(CH_2\cdot CH:CH_2)_2:N\cdot OH$ bezw. HO-C₆H₂(CH₂·CH:CH₂)₂:No. B. Aus 2.6-Diallyl-phenol, Amylnitrit und Natriummethylat in Methanol (Claisen, A. 416, 102). Schwach graugelbe Blättchen (aus Ligroin oder verd. Methanol). F: 142—143° (Zers.). Bei der Reduktion mit Schwefelammonium entsteht 4-Amino-2.6-diallyl-phenol.
- 4. 1-Phenyl-cyclohexandion-(3.5) bezw. 1-Phenyl-cyclohexen-(3)-ol-(3)-on-(5), Phenyldihydroresorcin $C_{18}H_{18}O_3 = C_0H_5 \cdot HC < CH_2 \cdot CO > CH_2$ bezw. $C_0H_3 \cdot CO + CH_3 \cdot CO > C \cdot N \cdot OH$ (Syst. No. 1937) (Lifschitz, B. 46, 3249).

5. 1-Benzoyl-cyclopentanon-(2) $C_{12}H_{12}O_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH_2$ bezw. desmotrope Formen. B. Durch Einw. von Natriumamid auf 5-Benzoyl-n-valeriansäureäthylester in siedendem Äther oder siedendem Benzol (BAUER, A. ch. [9] 1, 396). — Gelbe Blättchen (aus Äther + Petroläther). F: 41—42°. Kp₁₂: 172—173°. Löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln und in Alkalien. Dichte und Brechungsindices der Lösungen in Toluol und Alkohol: B. — Bei Einw. von Alkalien entsteht in der Kälte langsam, rascher beim Erwärmen 5-Benzoyl-n-valeriansäure. Reagiert nicht mit Phenylisocyanat. — Gibt mit FeCl₃ eine blutrote Färbung. — Cu(C₁₂H₁₁O₂)₂. Graugrünes Pulver. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Aceton

Disemicarbazon $C_{14}H_{18}O_2N_6 = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot C_5H_7 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Nadeln. F: 235° (Zers.) (Quecksilber-Bad) (BAUER, A. ch. [9] 1, 401). Unlöslich in Äther, löslich in siedendem Alkohol.

5. Dioxo-Verbindungen C₁₈H₁₄O₈.

- 1. 13.15-Dioxo-1-[hepten-(1¹)-yl]-benzol, y.s-Dioxo-a-phenyl-a-heptylen, Propionyl-cinnamoyl-methan C₁₃H₁₄O₂ = C₅H₅·CH:CH·CO·CH₂·CO·CH₃·CO·CH₃·CH₃. B. Aus Zimtsäuremethylester, Methyläthylketon und Natrium (RYAN, DUNLEA, C. 1913 II, 2040). Prismen (aus Alkohol). Entwickelt beim Erhitzen auf 130° Dämpfe, erweicht bei 154° und schmilzt bei 161—163°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther und Chloroform, fast unlöslich in Ligroin. Löslich in Kalilauge. Die Lösung in Schwefelsäure ist farblos. Wird durch FeCl₃ nicht gefärbt.
- 2. [y.s-Dioxo-6-methyl-a-hexenyl]-benzol, y.s-Dioxo-6-methyl-a-phenyl-a-hexylen, a-Methyl-a-cinnamoyl-aceton $C_{13}H_{14}O_3=C_4H_5\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Cinnamoylaceton, Methyljodid und Natriumäthylat in siedendem Alkohol (Ryan, Dunlea, C. 1918 II, 2040). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 88—89°. Löslich in organischen Lösungsmitteln und Kalilauge. Eisenchlorid färbt die alkoh. Lösung dunkelbraun. Die Lösung in Schwefelsäure ist gelb. Färbt mit Eisen gebeizte Wolle bräunlich.
- 3. $\beta.\zeta$ -Dioxo- δ -phenyl- γ -heptylen $C_{13}H_{14}O_3=CH_3\cdot CO\cdot CH_3\cdot C(C_0H_3):CH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Das Perchlorat (2.6-Dimethyl-4-phenyl-pyroxoniumperchlorat, Syst. No. 2386) entsteht aus 2.6-Dimethyl-pyron und Phenylmagnesiumbromid in Äther und Anisol bei nachfolgendem Zusatz von Überchlorsäure; das Diketon wird aus dem Perchlorat durch Umsetzung mit BaCO_3 in siedendem Wasser gewonnen (Baeyer, Piccard, A. 384, 216, 221). Wenig beständiges Krystallpulver. F: 51°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. Liefert mit Überchlorsäure 2.6-Dimethyl-4-phenyl-pyroxoniumperchlorat zurück. Durch Reduktion mit kolloidalem Palladium und Wasserstoff in verd. Alkohol entsteht $\beta.\xi$ -Dioxo- δ -phenyl-heptan.
- 4. 1-Benzoyl-cyclohexanon-(2) C₁₃H₁₄O₂ = C₆H₅·CO·HC CO·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂ bezw. desmotrope Formen. B. Durch Einw. von Natriummid auf s-Benzoyl-n-capronsäureäthylester in siedendem Äther (BAUER, A. ch. [9] 1, 404). Aus der Natriumverbindung des Cyclohexanons durch Umsetzung mit 0,5 Mol Benzoylchlorid in Äther bei 5—10° (B., A. ch. [9] 1, 410). Entsteht in geringer Ausbeute durch Umsetzung der Natriumverbindung des Cyclohexanons mit Benzoesäureäthylester in siedendem Äther (B., A. ch. [9] 1, 406). Nadeln

(aus Ather oder Alkohol). F: 92-93°. Löslich in Benzol, Chloroform und Aceton, unlöslich in Petroläther. Dichten und Brechungsindices der Lösungen in Alkohol und Toluol: B., In retrolather. Dichten und Brechungsindices der Lösungen in Alkohol und Toluol: B., A. ch. [9] 1, 411. — Die gelbe Lösung in wäßr. Alkalien entfärbt sich bei Zimmertemperatur langsam, schneller beim Erwärmen unter Bildung von s-Benzoyl-n-capronsäure; noch schneller verläuft diese Umsetzung in wäßrig-alkoholischen Alkalien (B., A. ch. [9] 1, 414). Liefert mit Hydroxylamin in Alkohol bei 0° das Monoxim (s. u.) und 3-Phenyl-4.5-tetramethylenisoxazol (Syst. No. 4197); bei Einw. von Zinkchlorid-Hydroxylamin in siedendem Alkohol entsteht nur des Jeografie (B. 4 ch. [9] 1, 440). Bei Timmertemperatur entsteht nur das Isoxazol (B., A. ch. [9] 1, 419). Bei Einw. von Hydrazinhydrat in verd. Alkohol erhält man 3-Phenyl-4.5-tetramethylen-pyrazol (Syst. No. 3485) (B., A. ch. [9] 1, 423). Bildet mit Essigsäureanhydrid im Rohr bei 175° das Acetat des 1-Benzoyl-cyclohexen-(1)-ols-(2) (B., A. ch. [9] 1, 418). Mit Semicarbazid erhält man in alkoh. Lösung bei 15° das Monosemicarbazon (s. u.) und 3-Phenyl-4.5-tetramethylen-pyrazol-carbonsäure-(1)amid (Syst. No. 3485); in konzentrierter essigsaurer Losung erhält man bei 0° das Monosemicarbazon, 3-Phenyl-4.5-tetramethylen-pyrazol (Syst. No. 3485), 3-Phenyl-4.5-tetramethylenpyrazol-carbonsäure-(1)-amid und Hydrazodicarbonamid; in verdünnter essigsaurer Lösung bei Zimmertemperatur entsteht das Disemicarbazon (s. u.); beim Erwärmen mit Semicarbazid in Essigsäure auf dem Wasserbad erhält man 3-Phenyl-4.5-tetramethylen-pyrazol und Hydrazodicarbonamid (B., A. ch. [9] 1, 430). Bei der Umsetzung mit Phenylhydrazin in Alkohol bei 0° erhält man ein Monophenylhydrazon (Syst. No. 1971) und 1.3-Diphenyl-4.5-tetramethylenpyrazol (Syst. No. 3485); in siedendem Alkohol entsteht lediglich die letztere Verbindung (B., A. ch. [9] 1, 421). Einwirkung von Organomagnesiumverbindungen: B., A. ch. [9] 1, 434. — Das Monophenylhydrazon schmilzt bei 140° (Zers.) (B., A. ch. [9] 1, 421). — Cu(C₁₈H₁₈O₂)₂. Graugrünes krystallines Pulver (B., A. ch. [9] 1, 413). Sehr wenig löslich in Alkohol, etwas leichter in siedendem Aceton, unlöslich in Wasser.

Monoxim $C_{13}H_{15}O_2N=C_0H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_0H_6O$. Prismen. F: 115° (Quecksilber-Bad) (BAUER, A. oh. [9] 1, 419). — Geht beim Umkrystallisieren aus Alkohol teilweise in 3-Phenyl-4.5-tetramethylen-isoxazol über; die gleiche Verbindung entsteht beim Kochen mit Essigsäure oder bei der Einw. von Phenylisocyanat in Petroläther.

Monosemicarbason $C_{14}H_{17}O_1N_3 = C_4H_5 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_1) \cdot C_6H_9O$. Wurde nicht ganz rein erhalten. — Nadeln (aus Alkohol). F: 225° (Quecksilber-Bad) (BAUER, A. ch. [9] 1, 430). Unlöslich in Äther, sehr wenig löslich in Benzol. — Löslich in siedendem Alkohol unter teilweisem Übergang in 3-Phenyl-4.5-tetramethylen-pyrazol-carbonsäure-(1)-amid; diese Verbindung entsteht quantitativ beim Kochen des Semicarbazons mit Essigsäure.

Disemicarbason $C_{15}H_{20}O_2N_6=C_2H_5\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot C_6H_9:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2.$ Wurde nicht ganz rein erhalten. — Schmilzt ungefähr bei 260° (BAUER, A. ch. [9] 1, 433). — Geht beim Umkrystallisieren aus Alkohol in 3-Phenyl-4.5-tetramethylen-pyrazol und Hydrazodicarbonamid über.

- CH₃ CO CH·C₂H₅ oder CH₃ CO CH·C₂H₅ 5. Dioxo-methyl-āthyltetrahydronaphthalin $C_{13}H_{14}O_3$, s. nebenst. Formeln (S. 708).
 - S. 708, Z. 15 v. o. statt "388" lies "988"
- 6. 1-Oxo-2-isobutyryl-hydrinden, 2-Isobutyryl-hydrinden-(1) $C_{13}H_{14}O_{1}=$ $C_6H_4 < CO_{CH_2} > CH \cdot CO \cdot CH(CH_2)_2$. B. Man erwärmt Phthalaldehyd und Methylisopropylketon in Alkohol mit methylalkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbad (THIELE, WEITZ, A. 377, 14). - Gelbliche Krystallmasse. F: 35-36°. Kp₁₂₋₁₄: 170-174°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln und in Sodalösung.
- 7. 1.3 Dioxo 2.2 diäthyl hydrinden, 2.2 Diäthyl indandion (1.3) $C_{12}H_{14}O_2 = C_6H_4 < \frac{CO}{CO} > C(C_2H_5)_2$. B. Aus Benzol und Diäthylmalonylchlorid in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (FREUND, FLEISCHER, A. 414, 30; vgl. a. Fr., Fl., A. 878, 308, 310). — Nicht chlorfrei erhalten. Hellgelbes Öl. Kp₁₃: 149—158° (Fr., Fl., A. 414, 30); Kp₁₃: 157—159° (v. Auwers, Auffenberg, B. 51, 1114). D¹⁵: 1,062 (Fr., Fl., A. 878, 310); D^{16,5}: 1,769 (v. Au., Au.). $n_{\alpha}^{16,5}$: 1,537; $n_{\beta}^{16,5}$: 1,542; $n_{\beta}^{16,5}$: 1,564; $n_{\gamma}^{16,5}$: 1,56 1,570 (v. Au., Au.). — Durch Oxydation mit Salpetersäure im Rohr bei 130—140° entsteht Phthalsäureanhydrid (Fa., Fl., A. 373, 312). Beim Erhitzen mit 50°/oiger wäßriger Kalilauge oder bei Einw. von Natrium auf die Lösung in Alkohol entsteht Benzoesäure (Fr., Fl., A. 373, 312). Durch Reduktion mit Zink und konz. Salzsäure erhält man 2.2-Diäthyl-hydrinden (Fr., Fl., A. 414, 31). Reagiert weder mit Semicarbazid noch mit Phenylhydrazin (Fr., Fl., A. 373, 311). — Die gelbliche Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich bald bräunlich (FR., FL., A. 878, 334).

Dioxim $C_{13}H_{16}O_2N_2 = (C_2H_5)_2C_9H_4(:N\cdot OH)_2$. B. Wurde einmal erhalten beim Kochen von 2.2-Diäthyl-indandion-(1.3) mit Hydroxylamin in starker Kalilauge (Freund, Fleischer, A. 378, 311). — Krystalle (aus Alkohol). F: 142—144°. Löslich in Alkali.

6. Dioxo-Verbindungen C14H16O2.

- 1. [y.s-Dioxo-\(\zeta\)-methyl-a-heptenyl]-benzol, y.s-Dioxo-\(\zeta\)-methyl-a-phenyl-a-heptylen, Isobutyrylcinnamoylmethan, a.a-Dimethyl-a-cinnamoyl-aceton C₁₄H₁₆O₂ = C₆H₅·CH·CH·CO·CH₂·CO·CH(CH₂)₈. B. Aus Zimts\(\text{auremethylester}\), Methylisopropylketon und Natrium (RYAN, DUNLEA, C. 1913 II, 2040). Tafeln (aus Alkohol). Beginnt bei 145° sich zu zersetzen und schmilzt bei 173—175°. Sehr leight l\(\text{cish}\) iolich in Alkohol, schwer in Äther, fast unlöslich in Ligroin. — Wird durch FeCl, nicht gefärbt. Die Lösung in Schwefelsäure ist farblos.
- $1-0x_0-2-n$ -valeryl-hydrinden, 2-n-Valeryl-hydrinden-(1) $C_{14}H_{16}O_2 =$ $C_6H_4 < \frac{CO}{CH_3} > CH \cdot CO \cdot [CH_2]_3 \cdot CH_3$. Vgl. hierüber Thiele, Weitz, A. 877, 11.
- 3. 1-0xo-2-isovaleryl-hydrinden, 2-Isovaleryl-hydrinden-(1) $C_{14}H_{14}O_{2} =$ $C_6H_4 < CO_{CH_a} > CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Man erwärmt Phthalaldehyd und Methylisobutylketon in Alkohol mit methylalkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbad (THIELE, WEITZ, A. 377, 14). — Nadeln (aus Methanol). Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln außer in Petrolather; löslich in Sodalösung. — Gibt mit FeCla eine rote bis rotviolette Färbung.

7. Dioxo-Verbindungen C₁₈H₁₉O_e.

- 1. 1.3 Dioxo 2.2 dipropyl hydrinden, 2.2 Dipropyl indandion (1.3) $C_{18}H_{18}O_{2}=C_{6}H_{4}<\underset{CO}{\overset{CO}{CO}}>C(CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3})_{2}.\quad \textit{B.}\quad \text{Aus Benzol, Dipropylmslonylchlorid und}$ AlCl, in Schwefelkohlenstoff (Freund, Fleischer, A. 399, 232). — Öl. Kp₁₄: 168—172°. D: 1,0390. — Gibt mit rauchender Salpetersäure im Rohr bei 130—140° Phthalsäureanhydrid. Beim Kochen mit starker Kalilauge entsteht Benzoesäure. — Die Lösung in konz. Schwefelsaure ist braunlichgelb (Fr., Fl., A. 399, 241).
- 2. 1.3-Dioxo-2.2.4-trimethyl-7-isopropyl-hydrinden, 2.2.4 - Trimethyl - 7 - isopropyl - indandion - (1.3) $C_{18}H_{18}O_{2}$ s. nebenstehende Formel. B. Aus p-Cymol, Dimethylmalonylchlorid und AlCl, in Schwefelkohlenstoff (Freund, Fleischer, A. 399, 202. — Gelbes Ol. Kp₁₄: 168—169 . Mit Wasserdampf flüchtig. — Liefert bei der Oxydation mit rauchender Salpetersäure im Rohr bei 115---140º 1.3-Dioxo-2.2-dimethyl-hydrinden-dicarbonsäure-(4.7). -- Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist bräunlichgelb (Fr., Fl., A. 399, 238).

- 3. 1.3 Dioxo 4.6 dimethyl 2.2 diathyl hydrinden, 4.6 - Dimethyl-2.2 - didthyl-indandion - (1.3)

 C₁₈H₁₈O₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus m-Xylol, Diathyl-malonylchlorid und AlCl₂ in CS₂ (FREUND, FLEISCHER, A. 411, 29). — Gelbes, aromatisch riechendes Öl. Kp₁₂: 168—171°. D:

 1,055. — Bei der Oxydation mit rauchender Salpetersäure im Rohr bei 145—150° entsteht Benzel-tetracarbonsaure-(1.2.3.5) neben einer sehr geringen Menge einer Verbindung vom Schmelzpunkt 100—110° (Fr., Fl., A. 411, 33). Durch Reduktion mit amalgamiertem Zink und siedender Salzsäure (D: 1,2) erhält man 4.6-Dimethyl-2.2-diäthyl-hydrinden und einen Kohlen wasserstoff $C_{15}H_{24}$ (?; Kp₁₃: 136—140°; Kp: 260—270°) (Fr., Fl., A. 411, 35). Liefert beim Koohen mit 50°/oiger Kalilauge 3.5-Dimethyl-2-[diäthylacetyl]-benzoesäure (Fr., Fl., A. 411, 29).
- 4. 1.3 Dioxo 4.7 dimethyl 2.2 didthyl hydrinden, 4.7 - Dimethyl - 2.2 - didthyl - indandion - (1.3) C₁₅H₁₈O₅, s. nebenstehende Formel. B. Aus p-Xylol, Diäthylmalonylchlorid und AlCl₂ in CS₂ (Freund, Fleischer, A. 411, 21; v. Auwers, Auffenberg, B. 51, 1114). — Blätchen (aus verd. Alkohol). F: 51° bis 52° (Fr., Fl.; v. Au., Au.). Kp₁₄: 164—165° (Fr., Fl.); Kp₁₂: 153° cH₂
 v. Au., Au.). D₁¹⁰: 1,0174; n_x¹⁰: 1,5211; n_y¹⁰: 1,526; n_y¹⁰: 1,5405 (v. Au., Au.). Sehr leicht
- löslich in Benzol, Chloroform, Ligroin und Alkohol. Bei Oxydation mit rauchender Salpetersaure im Rohr bei 140° erhält man Benzol-tetracarbonsaure-(1.2.3.4) und 2.2-Diathyl-indandion-(1.3)-dicarbonsaure-(4.7) (Fr., Fr., A. 411, 24). Liefert mit siedender 50% iger Kalilauge 2.5-Dimethyl-6-[diathylacetyl]-benzoesäure (Fr., Fl., A. 411, 21).

8. 1-Methyl-2-benzyl-4-acetyl-cyclohexanon-(6) $C_{16}H_{20}O_{2}$ =

CH₃·HC CH(CH₂·C₆H₅)·CH₂ CH·CO·CH₃. Linksdrehende Form. B. Man leitet Ozon in eine Lösung von linksdrehendem 2-Benzyl-p-menthen-(8(9))-on-(6) in Eisessig

ein (Ruffe, Tom, B. 47, 3081). Entsteht auch bei der Oxydation des linksdrehenden 2-Benzylpmenthen-(8(9))-ons-(6) mit CrO₅ in Eisessig oder mit KMnO₄ in Aceton (R., T.). — Heliotropartig riechende Nadeln (aus Alkohol). F: 78°. Kp₁₅: 214—220°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, weniger löslich in Alkohol. [a] $_{\rm D}^{\rm in}$: —96,48° (in Benzol; p = 10); Rotations-dispersion in Benzol: R., T. — Einwirkung von Natriumhypobromit: R., T.

Dioxim $C_{16}H_{22}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_7(CH_2 \cdot C_6H_6)(:N \cdot OH) \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 195—196° (RUPE, TOMI, B. 47, 3081).

9. Dioxo-Verbindungen $C_{17}H_{99}O_{9}$.

- 1. 1-Methyl-4-isopropyl-2-benzoyl-cyclohexanon-(3), 2-Benzoyl-
- p menthanon (3), Benzoylmenthon $C_{17}H_{22}O_2 = CH_2 \cdot HC < CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO > CH \cdot CH(CH_2)_2$. Rechtsdrehende Form. B. Man behandelt Menthon mit Natriumamid in Toluol und setzt die so gewonnene Natriumverbindung mit Benzoylchlorid in Toluol um (BOEDTEER, C. r. 154, 438). — Gelbe Flüssigkeit. Kp₁₂: 185°. $n_{1}^{\text{p.s.}}$: 1,5175. [a] $n_{1}^{\text{p.s.}}$: +32° 11′ (in Benzol).
- 1.3 Dioxo 4 methyl 2.2 di athyl 7 isopropyl hydrinden, 4-Methyl-2.2-dtäthyl-7-isopropyl-indan-dion-(1.3) C₁₇H₂₂O₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus p-Cymol, Diäthylmalonylchlorid und AlCl₃ in Schwefelkohlenstoff (FREUND, FLEISCHER, A. 373, 313). — Spieße (aus Methanol). F: 37—38,5°. Kp₁₅: 174,5—180°. D²⁰: 1,019. Leicht löslich in Alkohol. — Beim Erhitzen mit starker Salpetersäure im Rohr auf 130° erhält man Benzol-tetracarbonsäure-(1.2.3.4) und eine Säure vom Schmelzpunkt 2056 (3-Methyl-6-isopropyl-phthalsäure?). — Die gelbliche Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich bald bräunlich (Fa., Fl., A. 373, 334).
- 1.3-Dioxo-4.7-dimethyl-2.2.5-triäthyl-hydrinden, 4.7-Dimethyl-2.2.5-triathyl-indandion-(1.3) C₁₇H₂₂O₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.4-Dimethyl-2-äthyl-benzol, Diäthylmalonylchlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (FREUND, FLEISCHER, A. 414, 7). — Hell-CH, gelbes Öl von aromatischem Geruch. Kp11: 183—184°. D: 1,033.

 Liefert bei der Oxydation mit starker Salpetersäure im Rohr bei 1406 Benzolpentacarbonsäure.

10. 1.1.2,5-Tetramethyl-2-benzoylacetyl-cyclopentan $C_{18}H_{24}O_{2}$ == $\mathcal{C}\mathbf{H}(\mathbf{CH_2}) \cdot \mathbf{C}(\mathbf{CH_2})_2$

Rechtsdrehende Form. B. Aus $-C(CH_3) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$ rechtsdrehendem 1.1.2.5 Tetramethyl-2-acetyl-cyclopentan, Benzoesäureäthylester und Natriumamid in Toluol (RUPE, KLOPPENBURG, Helv. 2, 376). Entsteht in weniger guter Natrumamia in Touoi (RUPE, KLOPPENBURG, Heb. 2, 376). Entstent in weniger guter Ausbeute durch Einw. der Natrumverbindung des Acetophenons auf d-Campholsäureester (R., Kl.). Reinigung über das Kupfersalz. – Gelbes Öl. Kp₁₀: 205°. D_1^{∞} : 1,050. $[a]_D^{\infty}$: $+63,83^{\circ}$ (unverdünnt); $[a]_D^{\infty}$: $+57,26^{\circ}$ (in Benzol; p=10); Rotationsdispersion der unverdünnten Substanz und ihrer Lösung in Benzol: R., Kl.. — Durch Umsetzung mit Semicarbazid entsteht 3(oder 5)-[1.2.2.3-Tetramethyl-cyclopentyl]-5(oder 3)-phenyl-pyrazol-carbonsäure-(1)-amid (Syst. No. 3485); analog entsteht mit Phenylhydrazin 3(oder 5)-[1.2.2.3-Tetramethyl-cyclopentyl]-1.5(oder 1.3)-diphenyl-pyrazol (Syst. No. 3485). — Die alkoh. Lösung gibt mit Ferrichlorid eine intensive Rotfärbung. — Kupfersalz. Graugrünes Krystallpulver (aus Chloroform + Alkohol) E: 188° Chloroform + Alkohol). F: 188°.

11. 1.3-Dioxo-4-methyl-2.2-diprepyl-7-isopropyl-hydrinden, 4-Methyl-2.2-dipropyl-7-isopropyl-indandion-(1.3) C₁₈H₂₆O₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus p-Cymol, Dipropylmalonylchlorid und AlCl₂ in Schwefelkohlenstoff (FREUND, FLEISCHER, A. 399, 233). —

Grünliche Nadeln (aus Methanol). F: 94,5°. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Aceton und Benzol, schwer in kaltem Alkohol. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbgrün (FR., FL., A. 399, 241).

12. 3-[d-Campheryliden-(3)]-d-campher, H₂C-C(CH₃)·CO OC-C(CH₃)·CH₄ Dicamphochinon C₂₀H₂₈O₂, s. nebenstehende Formel (S. 708). B. Beim Kochen des Monoimids (s. u.) mit 12% iger Schwefelsäure (Castellana, Fer. H.C.—CH.—CH.—CH. RERO, G. 40 II, 488). — F: 192—193°. Flüchtig mit Wasserdampf (C., F.; vgl. dagegen Oddo, G. 41 I, 130).

Monoimid $C_{20}H_{29}ON = C_8H_{14} \stackrel{C}{\underset{C:NH}{\bigcirc}} C_8H_{14}$. B. Bei kurzem Kochen von Pernitroso-dicampher (S. 372) mit überschüssiger methylalkoholischer Kalilauge (CASTELLANA, FERRERO, G. 40 II, 486). — Nadeln (aus Ligroin). F: 191° 1). Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln; löslich in kalter verdünnter Schwefelsäure. — Liefert beim Kochen mit verd. Schwefelsäure Dicamphochinon (s. o.). — Pikrat C₂₀H₂₉ON+C₆H₃O₇N₃. Gelbe Flocken. F: 1950.

13. Dioxo-Verbindungen $C_{87}H_{48}O_{2}$.

- S. 709, Z. 9 v. u. statt "Dehydrositostandion" lies "Sitostendion". S. 709, Z. 8 v. u. statt "Dehydrocholestandion" lies "Cholestendion".

6. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_2$.

1. Dioxo-Verbindungen C₁₀H₈O₉.

1. 1.2-Dioxo-1.2-dihydro-naphthalin, Naphthochinon-(1.2), β -Naphthochinon $C_{10}H_4O_4$, s. nebenstehende Formel (8. 709). B. Man erhitzt das Brom-naphthochinitrol aus 1-Brom-naphthol-(2) (s. Nachtrag zu Ergw. Bd. VI am Schluß dieses Bandes) in Benzol- oder Chloroform-Lösung, bis keine braunen Dämpfe mehr entweichen (FRIES, A. 389, 317). Man behandelt 1-Chlornaphthol-(2) in Chloroform mit Salpetersäure (D: 1,52) unter Kühlung, befreit die erhaltene Lösung möglichst vollständig von Salpetersäure und erhitzt sie dann, bis keine braunen Dämpfe mehr entweichen (FR.). Das nach diesen beiden Verfahren dargestellte β -Naphthochinon ist nur wenige Stunden haltbar, da es sich nicht völlig rein erhalten läßt (Fr.). — Absorptionsspektrum in Chloroform: Purvis, Soc. 101, 1318. — Bei Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung entsteht Zimtsäure-o-carbonsäure (Böeseken, Lichten. BELT, MILO, VAN MARLEN, R. 30, 146). Wird in Natriumbicarbonat-Lösung durch KMnO. zu Phthalonsäure (Syst. No. 1336) oxydiert (ROBINSON, Am. Soc. 32, 117; vgl. a. Dally, C. 1907 II, 67). Beim Kochen mit überschüssigem SbCl₅ und einer geringen Menge Jod entsteht wenig Tetrachlorphthalsäure neben anderen Produkten (STEINER, M. 36, 827). Bei der Einw. von Phenylhydrazin und Salpetersäure (D: 1,48) in Ather auf β -Naphthochinon in Chloroform erhalt man 2-Nitro-naphthol-(1) und Benzoldiazoniumnitrat (CHARREER, G. 45 I, 524). β -Naphthochinon gibt mit Triphenylmethylmagnesiumchlorid in Benzol Bis-triphenylmethyl-peroxyd, Triphenylmethan und "Dinaphthyldichinhydron" (Hptv. Bd. VIII, S. 485) (SCHMIDLIN, WOHL, THOMMEN, B. 43, 1303). — Überführung in Küpenfarbstoffe: Kalle & Co., D. R. P. 286151; C. 1915 II, 569; Frdl. 12, 277.

1-Brom-naphthyl-(2)-äther des 1-Brom-12-naphthochinols, "Dehydro-[a-brom- β -naphthol]" $C_{30}H_{13}O_{5}Br_{5}$, s. nebenstehende Formel. B. Man oxydiert 1-Brom-naphthol-(2) mit, Tetrachlor-p-methylenchinon" (S. 146) in absol.

Ather (Pummerer, B. 52, 1404, 1411). — Gelbe Krystalle
(aus Benzol + Petroläther). F: 115—116° (korr.). Sehr leicht löslich in heißem Benzol, schwer in Benzin. Sehr hygroskopisch. — Färbt sich an der Luft allmählich orange. Bei der Reduktion mit salzsaurer Zinnchlorürlösung in Aceton entsteht [1-Brom-naphthyl-(2)]-[2-oxy-naphthyl-(1)]-äther; die gleiche Verbindung entsteht bei der Reduktion mit Jodwasserstoff. Wird durch heißen 70% gen Alkohol hydrolysiert. Verhalten gegen Quecksilber in Benzol: P. Liefert mit Anilin in Alkohol 4-Anilino-naphthochinon-(1.2) und 1-Bromnaphthol (2).

¹⁾ Das Monoimid des inakt. Dicamphochinons schmilzt bei 1790 (CASTELLANA, FERRERO, G. 40 II, 486).

Naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) bezw. 1-Nitroso-naphthol-(2), α-Nitroso-β-naphthol C₁₀H₇O₂N = O:C₁₀H₆:N·OH bezw. HO·C₁₀H₆·NO (S. 712). Zur Konstitution der freien Verbindung und ihrer Salze vgl. Sluiter, B. 44, 1327. — Darst. Man löst 500 g β-Naphthol in 6 l 2,3% iger warmer Natronlauge, kühlt auf 0% ab, fügt 250 g Natriumnitrit hinzu und läßt im Laufe von 1—1½ Stdn. 1100 g Schwefelsäure (D: 1,32) bei 0% einfließen (Organic Syntheses 2 [New York 1922], S. 61). — Braune Krystalle (aus Benzol + Ligroin). Krystallographisches: BOLLAND, M. 31, 440. F: 112% (Sl.). Ist mit brauner Farbe löslich in organischen Lösungsmitteln; bei sehr großer Verdünnung der wäßr. Lösung wird ein Farbenumschlag nach Grün merklich (Sl.). Löslichkeit in Wasser (ca. 0,02%) und in verd. Essigsäure bei 10%: Nicollabot, Valli-Douau, Bl. [4] 23, 456. Ebullioskopisches Verhalten in Aceton und Alkohol und elektrische Leitfähigkeit in Aceton und Aceton-Wasser-Gemischen bei 18%: Sl. — Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff und Platinschwarz in Äther 1-Amino-naphthol-(2) (Cusmano, R. A. L. [5] 26 II, 89). Bei Einw. von PCl₃ in Äther und nachfolgender Destillation unter vermindertem Druck erhält man in geringer Menge 2-Cyan-zimtsäurechlorid (Borsche, Sander, B. 47, 2825). Gibt mit Formaldehyd und Methylamin eine Verbindung C₂₈H₂₈O₃N₄(?) (Nadeln aus Wasser. F: 210%. Leicht löslich in Methanol und Alkohol, schwer löslich in Benzol, unlöslich in Benzin); analog entsteht mit Aminoesigsäure und Formaldehyd eine Verbindung C₂₈H₂₈O₃N₄(?) (Nadeln. F: 228%. Sehr wenig löslich in Wasser, Alkohol, Benzol, Chloroform und Ather) (Lange, D. R. P. 229127; C. 1911 I, 178; Frdl. 10, 1318). — Gibt mit dl-Milchsäure eine dunkelgrüne Lösung, aus der sich beim Aufbewahren an der Luft farblose Krystalle abscheiden (Reichard, P. C. H. 53, 56). — Quantitative Bestimmung durch Fällung als Eisensalz Fe(C₁₀H₀O₂N)₈ mit Ammoniumferrisulfat und Rücktitration des überschüssigen Fällungsmittels: N., V.-D., Bl. [4] 28, 455. — Pd(C₁₀H₆O₂

Naphthochinon-(1.2)-oxim-(2) bezw. 2-Nitroso-naphthol-(1), β -Nitroso- α -naphthol $C_{10}H_7O_2N=O:C_{10}H_8:N\cdot OH$ bezw. $HO\cdot C_{10}H_6\cdot NO$ (S. 715). Zur Konstitution der freien Verbindung und ihrer Salze vgl. SLUITER, B. 44, 1327. — Schmilzt unscharf bei 160° (Zers.) (SL.). Ist mit gelber Farbe löslich in organischen Lösungsmitteln; bei sehr großer Verdünnung der wäßr. Lösung wird ein Farbenumschlag nach Grün merklich (SL.). Ebullioskopisches Verhalten in Aceton und Alkohol und elektrische Leitfähigkeit in Aceton und Aceton-Wasser-Gemischen bei 18°: SL. — Bei Einw. von PCl_5 in Äther und nachfolgender Destillation unter vermindertem Druck erhält man Zimtsäurenitril-o-carbonsäurechlorid (BORSCHE, SANDER, B. 47, 2825). — Ammoniumsalz. Braun (SL.). — Kaliumsalz. Gelbbraun (SL.). — Kobaltsalz. Vgl. hierüber Bellucci, G. 49 II, 297.

Naphthochinon-(1.2)-dioxim, β -Naphthochinon-dioxim $C_{10}H_6O_9N_9=HO\cdot N:C_{10}H_6:N\cdot OH$ (S. 718). B. Aus $a.\beta$ -Naphthofuroxan (Syst. No. 4627) bei der Reduktion mit salzsaurem Hydroxylamin in verd. Alkohol bei 50° (Green, Rowe, Soc. 111, 617). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 169°.

4-Chlor-naphthochinon-(1.2)-oxim-(2) $C_{10}H_6O_3NCl = O:C_{10}H_6Cl:N\cdot OH.$ B. Beim Kochen von 4-Chlor-1-oxy-naphthalin-carbonsäure-(2) mit Natriumnitrit-Lösung (REISSERT, B. 44, 868). Aus 4-Chlor-naphthol-(1) und Natriumnitrit in alkoh. Salzsäure unter Kühlung (R.). – Hellgelbe Nadeln. F: 157°. – Natriumsalz. Rote Krystalle. Schwer löslich in Wasser.

2. 1.4-Dioxo-1.4-dihydro-naphthalin, Naphthochinon-(1.4), a-Naphthochinon C₁₀H₆O₅, s. nebenstehende Formel (S. 724). Zur Darst. durch Oxydation von 1-Oxy-4-amino-naphthalin mit Chromsäure CO CH vgl. Organic Syntheses 5 [New York 1925], S. 79. — Absorptionsspektrum in Chloroform: Purvis, Soc. 101, 1318. — a-Naphthochinon läßt sich durch schwefelsaure Kaliumpermanganat-Lösung bei 40° fast quantitativ zu Phthalsäure oxydieren (Miller, Ж. 45, 1478; C. 1914 I, 790). Bei Einw. von Diphenylketen in Petroläther auf a-Naphthochinon in Äther bei Zimmertemperatur entsteht die Verbindung O:C₁₀H₆ C(C₁H₆)s CO (Syst. No. 2488) (Staudinger, Bereza, A. 380, 263; vgl. a. St., B. 41, 1361). Beim Kochen mit p-Brom-anilin in Alkohol unter Durchleiten von Luftsauerstoff in Gegenwart von Cerchlorür entsteht 2-[4-Brom-anilino]-naphthochinon-(1.4) (Syst. No. 1874) (Höchster Farbw., D. R. P. 262 180; C. 1918 II, 307; Frdl. 11, 252; vgl. a. Baltzer, B. 14, 1902). a-Naphthochinon liefert beim Kochen mit ¹/2 Mol p-Amino-phenol in Alkohol und den entsprechenden Äthern (Grossmann, J. pr. [2] 92, 372) wie auch mit o-, mund p-Amino-benzoesäure (Hauschka, J. pr. [2] 90, 449). Liefert beim Erwärmen mit Azidobenzol auf 60—65° N-Phenyl-azimino-α-naphthochinon C₂H₆ CO·C·N:N

(Syst. No. 3888) neben kleineren Mengen 2-Phenyliminomethyl-indandion-(1.3), 1.4-Dioxynaphthalin und Naphthochinhydron; bei 100° entsteht als Hauptprodukt 2-Phenyliminomethyl-indandion-(1.3) neben kleineren Mengen N-Phenyl-azimino-a-naphthochinon (WOLFF, A. 399, 278). Gibt mit Triphenylmethylmagnesiumehlorid in Benzol Bis-triphenylmethylperoxyd und 1.4-Dioxy-naphthalin (Schmidlin, Wohl, Thomas, B. 43, 1303). Überführung in Küpenfarbetoffe: Cassella & Co., D. R. P. 267414, 267415; C. 1913 II, 2069; Frdl. 11, 631, 632; Kalle & Co., D. R. P. 286151; C. 1915 II, 569; Frdl. 12, 277.

Napthochinon-(1.4)-monoxim besw. 4-Nitroso-naphthol-(1), a-Nitroso-a-naphthol $C_{10}H_7O_2N = O:C_{10}H_6:N \cdot OH$ bezw. $HO \cdot C_{10}H_6:NO$ (8. 727). Zur Konstitution der freien Verbindung und ihrer Salze vgl. Slutter, B. 44, 1329. — B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf a-Naphthol-methyläther in einer Eisessig-Salzsäure-Lösung (K. H. Meyer, Lenhardt, A. 398, 79). Aus 4-Oxy-naphthalin-carbonsäure-(1) und Natriumnitrit in verd. Schwefelsäure oder Eisessig (Heller, B. 45, 676). — Hellgelbe Nadeln (aus Benzol); F: 198° (M. L.). Farblose Krystalle (aus verd. Alkohol); wird bei 170° dunkel, schmilzt bei ca. 190° (Zers.) (Sl.). Mit grüner Farbe löslich in organischen Lösungsmitteln (Sl.). Ebullioskopisches Verhalten in Aceton und Alkohol und elektrische Leitfähigkeit in Aceton und Aceton-Wasser-Gemischen bei 18°: Sl. — Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff und Platinschwarz in Äther 4 - Amino - naphthol - (1) (Cusmano, R. A. L. [5] 26 II, 89). — Natriumsalz. Rot (Sl.). — Kaliumsalz. Liefert ein grünes Alkoholat (Sl.).

2.3-Dichlor-naphthochinon-(i.4) $C_{10}H_4O_3Cl_2 = O:C_{10}H_4Cl_1:O(S.729)$. Gibt beim Erwärmen mit Pyrogallol und Pyridin auf dem Wasserbad die Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 2833) (GHOSH, Soc. 107, 1595).

2. Dioxo-Verbindungen $C_{19}H_{10}O_{9}$.

1. 1-Benzoyl-cyclopenten-(1)-on-(5) $C_{19}H_{10}O_{2} = \frac{H_{2}C \cdot CO \cdot C \cdot CO \cdot C_{4}H_{5}}{H_{2}C - CH}$

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-Nitro-5-imino-1-bensoyl-cyclopenten-(1)} & \text{bezw. 8-Nitro-5-amino-1-bensoyl-} \\ & & \text{H}_{2}C \cdot C(:NH) \cdot C \cdot CO \cdot C_{2}H_{5} \\ & \text{cyclopentadien-(1.4)} & C_{12}H_{10}O_{2}N_{2} & = & O_{\bullet}N \cdot H\dot{C} & & \text{otherwise} \\ & & O_{\bullet}N \cdot H\dot{C} & & & \text{otherwise} \\ \end{array}$

HC:C(NH₂)-C·CO·C₀H₅
B. Neben 4-Nitro-2-phenacyl-pyrrol bei der Einw. der Natrium-O₂N·HC———CH
verbindung des Nitromalondialdehyds auf salzsaures β-Amino-propiophenon in wäßrigalkoholischer Natronlauge bei 50° (Hale, Britton, Am. Soc. 41, 1026). — Gelbe bis hellbraune amorphe Masse (aus Alkohol). Zersetzt sich zwischen 127° und 132°. Leicht löslich
in Chloroform, Aceton, Essigester und Eisessig, schwer in Alkohol und Benzol, unlöslich in
Ather, Ligroin und Wasser.

- 2. $5.8-Dioxo-1.6-dimethyl-5.8-dihydro-naphthalin, 2.5-Dimethyl-naphthochinon-(1.4) <math>C_{12}H_{10}O_2=O:C_{10}H_4(CH_2)_2:O.$ B. Aus 1.6-Dimethyl-naphthalin durch Oxydation mit Chromtrioxyd in essignaurer Lösung bei 60° (Weiszgerber, Kruber, B. 52, 351; Ges. f. Teerverwertung, D. R. P. 301079; C. 1917 II, 713; Frdl. 18, 209). Rosetten (aus Benzin). F: 95°. Mit Wasserdampf flüchtig. Bei Oxydation mit Permanganat entsteht 3-Methyl-phthalsaure.
- 3. 1.4-Dioxo-2.6-dimethyl-1.4-dihydro-naphthalin, 2.6-Dimethyl-naphthalin thochinon-(1.4) $C_{12}H_{12}O_2 = O:C_{12}H_{4}(CH_2)_2:O$ (S. 734). B. Aus 2.6-Dimethyl-naphthalin durch Oxydation mit Chromsaure in warmer essignaurer Lösung (Whiszgerber, Krumer, B. 52, 356; Ges. f. Teerverwertung, D. R. P. 301079; C. 1917 II, 713; Frdl. 18, 209). Citronengelbe Nadeln (aus Essigester). F: 136—137°.
- 4. 3.4-Dioxo-2.6-dimethyl-3.4-dihydro-naphthalin, 3.7-Dimethyl-naphthochinon-(1.2) $C_{12}H_{10}O_3=O:C_{10}H_4(CH_3)_3:O.$ B. Man reduxiert 3-Oxy-4-benzol-azo-2.6-dimethyl-naphthalin in Eisessig mit SnCl₂ und Salzsäure zum entsprechenden Amin und oxydiert dieses mit Chromschwefelsäure (Weiszgerber, Kruher, B. 52, 362). Rubin-rote Nadeln (aus Alkohol). F: 151—152° (unkorr.). Nicht mit Wasserdampf flüchtig.
- 5. 1.4-Dioxo-2.7-dimethyl-1.4-dihydro-naphthalin, 2.7-Dimethyl-naphthochinon-(1.4) $C_{12}H_{10}O_2 = O:C_{12}H_4(CH_2)_2:O.$ B. Aus 2.7-Dimethyl-naphthalin durch Oxydation mit CrO_2 in warmer Essignaure (Weinzgehrber, Kruber, B. 52, 368; Ges. f. Teervarwertung, D. R. P. 301079; C. 1917 II, 713; Frdl. 13, 209). Gelbe Nadeln (aus Essignaure). F: 114—115°. Mit Wasserdampf flüchtig. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ Trimellitsaure.

- 6. 3.4 Dioxo 2.7 dimethyl 3.4 dihydro naphthalin, 3.6 Dimethyl-naphthochinon-(1.2) $C_{12}H_{10}O_3 = O:C_{10}H_4(CH_3)_2:O$. B. Man reduziert 3-Oxy-4-benzol-azo-2.7-dimethyl-naphthalin in Essigsäure mit SnCl₂ und Salzsäure und oxydiert das erhaltene Amin mit Chromschwefelsäure unter Kühlung (Weiszgerber, Kruber, B. 52, 368). Braunrote Prismen (aus Essigester). F: 152—153°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf.
- 3. e. ζ -Dioxo- α -phenyi- α . γ -heptadien, Cinnamal-diacetyi $C_{13}H_{18}O_{2}=C_{2}H_{3}\cdot CH:CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CO\cdot CH_{2}$.

4. 1.7.7-Trimethyi-2-phenyi-bicyclo-[1.2.2]-heptan- C_0H_5 -Hc·C(CH_3)-CO dion-(5.6), Phenyicampherchinon $C_{10}H_{18}O_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von NaHSO₃ suf 5-Isonitroso-2-phenyl-camphanon-(6) (s. u.) (Bradt, J. pr. [2] 98, 104). Durch H₂C·CH—CO Oxydation von 6-Phenyl-campher-carbonsāure-(3) (Syst. No. 1297) mit Permanganat (Br.). — Goldgelb. F: 145°. — Wird bei andauernder Behandlung mit Permanganat zu 5-Phenyl-camphersäure (Syst. No. 990) oxydiert.

Monoxim, 5-Isonitroso-2-phenyl-camphanon-(6) C₁₈H₁₉O₂N, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Phenyl-campher (s. S. 210), Amylnitrit und Natrium-Kalium-amid (BEEDT, J. pr. [2] 98, 104). — Grünliche Krystalle. F: 189°. — Liefert mit NaHSO₂ Phenylcampherchinon (s. o.).

$$\begin{array}{c|c} C_0H_1\cdot HC\cdot C(CH_2)\cdot CO \\ & C(CH_2)_1 \\ & H_2C\cdot CH ---C: N\cdot OH \end{array}$$

5. 1.7.7-Trimethyl-3-benzoyl-blcycio-[1.2.2]-heptanon-(2), 3-Benzoyl-campher, α -Benzoyl-campher and 1.7.7-Trimethyl-3-[α -oxy-benzy-liden]-blcycio-[1.2.2]-heptanon-(2), 3-[α -Oxy-benzal]-campher

$$C_{17}H_{20}O_{2} = \begin{vmatrix} H_{2}C-C(CH_{2})\cdot CO & H_{2}C-C(CH_{2})\cdot CO \\ C(CH_{2})_{2} & \text{und} & C(CH_{2})_{2} \\ H_{2}C-CH-CH\cdot CO\cdot C_{2}H_{5} & H_{2}C-CH-C: C(OH)\cdot C_{4}H_{5} \end{vmatrix}$$

$$(S. 736).$$

- a) Ketoform, 3-Benzoyl-d-campher $C_{17}H_{20}O_8 = C_8H_{14} \stackrel{CO}{\subset} H_1$ (S. 736). B. {Durch 4-stdg. Kochen der Enolform (s. u.) mit Ameisensäure (D: 1,2) (Forster, Soc. 79, 997); vgl. Drigoth, A. 399, 110). F: 112° (vorgewärmtes Bed) (D.). 100 g Ather lösen bei 0° 20,1 g; Löslichkeit in anderen Lösungsmitteln: D. Geschwindigkeit der Umlagerung in die Enolform bei verschiedenen Temperaturen (dilatometrisch gemessen) und Gleichgewicht mit der Enolform (gemessen durch Bromtitration) in verschiedenen Lösungsmitteln bei 0°: D.
- b) Enclform, $3 \cdot [a \cdot Oxy \cdot benzal] \cdot d \cdot campher$ $C_{17}H_{20}O_2 = C_2H_{16} \cdot C \cdot C(OH) \cdot C_6H_5$ (8.736). F: 90—91° (Direct, A. 399, 113). 100 g Ather lösen bei 0° 129 g; Löslichkeit in anderen Lösungsmitteln: D. Kryoskopisches Verhalten einer mit der Enclform und mit der Enclform + Ketoform gesättigten Benzol-Lösung: Singwick, Soc. 107, 677). Geschwindigkeit der Umlagerung in die Ketoform in alkoh. Lösung bei 22° (polarimetrisch gemessen): D., Å. 399, 119. Gleichgewicht mit der Ketoform in verschiedenne Lösungsmitteln bei 0° (gemessen durch Bromtitration): D., A. 399, 112. Beschleunigung der Umlagerung in die Ketoform durch Natriumlicht bezw. Quecksilberlicht in Benzol- und Chloroform-Lösung und durch Benzoesäure in Benzol-Lösung (polarimetrisch gemessen): Lowby, Courtman, Soc. 103, 1219.
- 6. Dioxo-Verbindungen $C_{22}H_{20}O_{2}$.
- 1. 1.8-Dioxo-4.7-dimethyl-2.2.4'.4'-tetraäthyl - [cyclopenteno - 1'.2':5.6 - hydrinden], 4.7-Dimethyl-3.2-diāthyl-5.6-diāthylmalonylhydrinden C₂₄H₂₀O₂, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht durch Einw. von Diäthylmalonylchlorid suf

$$(C_{\mathbf{s}}\mathbf{H}_{\mathbf{s}})_{\mathbf{s}}\mathbf{C} \underbrace{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CO}}{\overset{\mathbf{CO}}{\overset{\mathbf{CC}}{\overset{\mathbf{CC}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CO}}{\overset{\mathbf{CC}}{\overset{\mathbf{CC}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CO}}{\overset{\mathbf{CC}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}}{\overset{\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}}}{\overset{\mathbf{CH}_{$$

4.7-Dimethyl-2.2-diathyl-hydrinden oder 4.7-Dimethyl-2.2.5-triathyl-hydrinden bei Gegenwart von AlCl. in Schwefelkohlenstoff (FREUND, FLEISCHER, A. 414, 19, 20). — Schuppen (aus Alkohol). F: 103°. — Liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsaure 4.7-Dimethyl-2.2.4'.4'-tetrasthyl-[cyclopenteno-1'.2':5.6-hydrinden] (Ergw. Bd. V, S. 256). Beim Erhitzen mit starker Salpetersäure im Rohr auf 140—150° erhält man 1.3-Dioxo-4.7-dimethyl-2.2-disthyl-hydrinden-dicarbonssure-(5.6) und Mellitsäure. Beim Kochen mit 50% iger Kalilauge entsteht 4.7. Dimethyl - 2.2 - diathyl - 6 - diathylacetyl - hydrinden - carbonsaure-(5).

2. Di-[campheryliden-(3)]-āthan CasHanOa, s. nebenstehende Formel.

a) Höherschmelzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form bei der Einw. von Natrium auf a-Chlormethylen-d-campher in Ather (RUPE, AKERMANN, Helv. 2, 228). - Grüngelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 282—283°. Sehr wenig löslich in Benzol und

H.C.C(CH.).CO C(CH_a)_a

Petroläther. b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. — Orangefarbene Krystalle (aus Petrolather). F: 238—239,5° (R., A., Helv. 2, 228). Ist in organischen Lösungsmitteln viel leichter löslich als die höherschmelzende Form.

7. $\alpha.y$ - Di - [campheryliden - (3)] - propan $C_{23}H_{32}O_{2}$, TH₂C·C(CH₂)·CO s. nebenstehende Formel. B. Entsteht als Nebenprodukt bei der Einw. von Natriumalkoholat auf ein Gemisch aus a-Chlormethylen-d-campher und Acetessigester in warmem Alkohol H₂C·CH—C: CH ₂CH₂ (RUPE, BURCKHARDT, B. 49, 2553). — Gelbe Nadeln (aus Chloroform und Alkohol). F: 2656 bis 267°.

7. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O_2$.

1. Dioxo-Verbindungen $C_{12}H_8O_2$.

1. 1-Phenyl-cyclohexadien-(1.4)-dion-(3.6), 2-Phenyl-benzochinon-(1.4)

2-Phenyl-benzochinon-(1.4)-oxim-(4) bezw. 5-Nitroso-2-oxy-diphenyl $C_{18}H_{9}O_{2}N=C_{6}H_{5}\cdot C_{6}H_{1}(:0):N\cdot OH$ bezw. $C_{6}H_{5}\cdot C_{6}H_{1}(NO)\cdot OH$ (8. 740). B. Durch Einw. von NaNO₂ auf 2-Oxy-diphenyl in Essigsäure bei 0° (Borsche, Scholten, B. 50, 600). — Beim Kochen mit Kaliumferricyanid in verd. Kalilauge oder mit Wasserstoffperoxyd in verd. Natronlauge entsteht 5-Nitro-2-oxy-diphenyl.

2. Diphenochinon-(4.4')
$$C_{19}H_8O_9 = OC < CH:CH > C:C < CH:CH > CO.$$

Diphenochinon-(4.4')-diimid $C_{11}H_{10}N_0=HN:C_0H_4:C_0H_4:NH$. B. Uber Bildung von Diphenochinondiimid durch Oxydation einer Lösung von Benzidin in viel Eisessig mit Chromsaure und Isolierung als Pikrat vgl. Piccard, B. 46, 1855; vgl. a. Willstätter, Kalb, B. 89, 3474. Die Lösung von Diphenochinondiimid in Eisessig ist gelb (P.).

3.5.3'.5'-Tetrabrom - diphenochinon - (4.4') "Bromrosochinon" $C_{12}H_4O_2Br_4 = 0:C_4H_2Br_2:C_6H_3Br_2:O$ (8. 741). B. Man oxydiert 3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-diphenyl mit überschüssigem Eisenchlorid bei 50° oder mit 50°/oiger Salpetersäure oder mit CrO₂ in Eisessig bei 50° (Moib, O. 1913 II, 1665). Man destilliert Tetrabromphenolphthalein mit C_{12} (Moib) (Moib) (1. 1913 II) (1. 1913 II) (1. 1913 III) (1. 70% iger Schwefelsäure und oxydiert das Destillationsprodukt mit FeCl, oder mit KaCrO in schwach saurer Lösung oder mit CrO, in 50% iger Essigsäure (M.). — Zersetzt sich bei 200%, ohne zu schmelzen. Löslich in ca. 2000 Tln. Aceton, Benzol und Essigester. — Wird durch SnCl, und Salzsäure zu 3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-diphenyl reduziert. Bei der Reduktion mit NaHSO₃ entsteht neben 3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-diphenyl eine Verbindung [= 5.3'.5'-Tribrom-4.4'-dioxy-diphenyl-sulfonsaure-(3)*1], die beim Eindampfen mit Silbernitrat-Lösung 5.3'.5'-Tribrom-3-nitro-4.4'-dioxy-diphenyl(?) liefert. Bei Einw. von Na₂SO₃ entsteht eine Verbindung [= 5.5'-Dibrom-4.4'-dioxy-diphenyl-disulfonsaure-(3.3')(?)], die beim Nitrieren 5.5'-Dibrom-3-3'-dinitro-4.4'-dioxy-diphenyl liefert. Einw. von A₂HSO₂. M. Liefert mit überschütsigen Albeli des Chiphydeny (\$ 280). Bei längen von A₂HSO₂. von AgHSO₃: M. Liefert mit überschüssigem Alkali das Chinhydron (S. 389). Bei längerem Kochen mit Acetanhydrid erhält man das Diacetat des 3.5.3'.5'.Tetrabrom-4.4'-dioxy-diphenyls und eine Verbindung vom Schmelzpunkt 190° (= 5.3'.5'.Tribrom-3.4.4'-triacetoxydiphenyl?).

Chinhydron aus 3.5.3'.5'-Tetrabrom-diphenochinon-(4.4') und 3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-diphenyl $C_{24}H_{10}O_4Br_8=C_{12}H_4O_3Br_4+C_{13}H_8O_2Br_4$. B. Durch Einw. von überschüssigem Alkali auf 3.5.3'.5'-Tetrabrom-diphenochinon-(4.4') (Mors, C. 1918 II, 1665). Durch Oxydation von 3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-diphenyl mit Ammoniumpersulfat oder Kaliumferricyanid in alkalischer Lösung (M.). — Grünlichbraune, metallisch glänzende Nadeln mit 2 Mol H_2O . — Beim Erwärmen der Salze mit Acetanhydrid erhält man das Diacetat des 3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-diphenyls und ansoheinend 3.5.3'.5'-Tetrabrom-diphenochinon-(4.4'). — Na₂C₂₄H₈O₄Br₈ + aq. Dunkelblau. Sehr wenig löslich in Wasser. — $K_2C_{24}H_8O_4Br_8+2H_2O$.

3.5.3'.5'-Tetrajod-diphenochinon-(4.4') $C_{12}H_4O_2I_4=O:C_8H_4I_2:C_6H_2I_3:O$ (S. 742). Die Verbindung besitzt nicht diese, von Bougault (C. r. 146, 1404) angenommene Konstitution, sondern ist als ein hochmolekulares Polymerisationsprodukt der Zusammensetzung $(C_6H_2OI_2)_x$ aufzufassen, dem man keine bestimmte Konstitution zuschreiben kann (Hunter, Woollett, Am. Soc. 43, 135; vgl. a. W., Am. Soc. 38, 2475). Vgl. ferner den Artikel 2.4.6-Trijod-phenol (Ergw. Bd. VI, S. 112).

3. 1¹.1² - Dioxo - 1 - Athyl - naph - CO·CHO thalin, a-Naphthyl-glyoxal C₁₂H₈O₂, s. nebenstehende Formel.

Monoxim, Oximinomethyl-a-naphthyl-keton $C_{12}H_{2}O_{2}N=C_{10}H_{7}\cdot CO\cdot CH:N\cdot OH.$ B. Aus Methyl-a-naphthyl-keton, Isoamylnitrit und Natriumalkoholat in Alkohol unter Kühlung (Lister, Robinson, Soc. 101, 1307; Picter, Manevitch, C. 1913 I, 1032; Madinaverita, Bl. 25, 605). — Farblose Nadeln (aus Chloroform) (L., R.); hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol) (P., Man.). F: 183° (L., R.; P., Man.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (L., R.; P., Man.); löslich in Alkalien mit gelber Farbe (P., Man.). — Bei Reduktion mit SnCl₂ und alkoh. Salzsäure unter Kühlung entsteht Aminomethyl-a-naphthyl-keton (L., R.; P., Man.). — Natriumsalz. Gelbrot bis rot (L., R.; P., Man.).

2. α -Benzal- α' -[campheryl-(3)]-aceton $C_{20}H_{24}O_2$, s. nebenstehende Formel. Rechtsdrehende Form. B. Aus [d-Campheryl-(3)]-aceton und Benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (RUPE, WERDER, TAKAGI, Helv. 1, 338). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 75—76°. [α]6°: +47,37° (in Benzol; p = 10); Rotationsdispersion in Benzol: R., W., T., Helv. 1, 317. — Bei längerer Einw. von NaHSO₂ entsteht eine Verbindung vom Schmelzpunkt 48—50° (Nadeln).

3. 2.2 - Diāthyl - 4.5; 6.7 - bis - [4.4 - diāthyl - cyclòpenteno - (1.2)] - indandion - (1.3) C₂₇H₂₈O₂, s. nebenstehende Formel. B. Eine Verbindung, der diese Konstitution zugeschrieben wird, entsteht neben anderen Produkten, wenn man 2.2-Diāthyl-hydrinden mit Diāthylmalonylchlorid und AlCl₂ in CS₂ umsetzt, das Reaktionsprodukt mit Zink und konz. Salzsäure reduziert und dann noch einmal mit Diāthylmalonylchlorid und AlCl₂ in CS.

$$(C_2H_4)_2C - CH_1$$

$$H_2C - CO - C(C_2H_4)_2$$

$$(C_2H_4)_2C - CH_2$$

noch einmal mit Diäthylmalonylchlorid und AlCl, in CS, behandelt (FREUND, FLEISCHER, A. 414, 35). — Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 62—63°. — Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure bei 140—150° Mellitsäure.

8. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_2$

1. 1.2-Dioxo-acenaphthen, Acenaphthenchinon $C_{12}H_4O_3$, s. nebenstehende Formel (S. 744). B. Aus dem Acenaphthenchinon-monoxim vom Schmelzpunkt 220° beim Erwärmen mit 75°/ciger Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Rhissert, B. 44, 1752). Man kocht das Alkoholat des Perinaphthindantrions mit wäßrig-alkoholischer Sodalösung (Errhan, Ajon, G. 44 II, 92). — Gibt bei Einw. von Natronlauge eine Verbindung $C_{12}H_4O_3+$ NaOH (S. 390), die bei energischer Behandlung mit Alkalien Naphthalaldehydsäure, mit Säuren Acenaphthenchinon liefert (Kalle & Co., D. R. P. 243536; O. 1912 I, 455; Frdl. 10, 534). Acenaphthenchinon liefert bei Reduktion mit Natriumsulfid in Wasser eine Verbindung vom Schmelzpunkt 248° (gelbliche Prismen aus Tetrachloräthan; die tiefblauen Alkalisalze sind in Wasser fast unlöslich); bei Reduktion

des Acenaphthenchinons oder der Verbindung vom Schmelzpunkt 248° mit Eisenspänen und Essigsäure entsteht eine Verbindung vom Schmelzpunkt 254° (Nadeln aus Alkohol; liefert mit wenig Alkali farblose oder schwach blaue Salze, mit überschüssigem Alkali tief violettblaue Salze) (Kalle & Co., D. R. P. 224979; C. 1910 II, 699; Frdl. 10, 196). Gibt mit Benzol und AlCl, bei Wasserbadtemperatur 2-Oxo-1.1-diphenyl-acenaphthen (ZSUFFA, B. 43, 2917). Beim Erhitzen mit Resoroin und wasserfreiem ZnCl, auf 180° erhält man die

Verbindung C_{1e}H_e(OH) O (Syst. No. 2543) (Zs.). Acenaphthenchinon gibt mit

Thiodiglykolsaureester und Natriummethylat in Methanol die Verbindung

C₁₀H₀C(OH)·CH(CO₂H) S (Syst. No. 2617) (HINSBERG, B. 43, 905). Liefert mit Dimethyl-

anilin und konz. Salzsäure bei 150° 2-Oxo-1.1-bis-[4-dimethylamino-phenyl]-acenaphthen (Zs.). Acenaphthenchinon gibt mit 2-Amino-diphenylamin in warmem Eisessig bei nachfolgendem Zusatz von Salpetersäure die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3492) (ULIMANN, CASSIERE, B. 43, 441); analog vertragen (C1.6H. II) C2.6H. lauft die Kondensation mit 2.4-Diamino-diphenylamin (U., C.) und mit

3-Athoxy-6-amino-diphenylamin (LIEBERMANN, Zs., B. 44, 855). --Uberführung von Acenaphthenchinon in Küpenfarbstoffe: Kalle & Co.,
D. R. P. 224158, 236536, 243536; *U*. 1910 II, 514; 1911 II, 325; 1912 I, 455; *Frdl.* 10, 534. 536, 540; Höchster Farbw., D. R. P. 235811, 258099; C. 1911 II, 245; 1918 I, 1376; Frdl. 10, 545; 11, 311; vgl. a. Schultz, Tab. No. 907. Kondensation mit aromatischen Hydrazinen zu Farbstoffen: Leonhardt & Co., D. R. P. 258017; C. 1913 I, 1375; Frdl. 11, 399. Das Monophenylhydrazon schmilzt bei 1786 (Auwers, A. 378, 251; Cauro, G. 45 II,

- 330); das Mono-p-brom-phenylhydrazon schmilzt bei 193° (CB., G. 45 II, 334). Verbindung mit Natriumhydroxyd C₁₂H₂O₂ + NaOH. Löslich in Wasser, läßt sich aussalzen (Kalle & Co., D. R. P. 243536; C. 1912 I, 455; Frdl. 10, 534). Verhalten gegen Alkalien und Säuren s. o.
 - S. 744, Z. 19 v. u. statt "peri-Naphthaldehydeäure" lies "Naphthalaldehydeäure".
 - S. 744, Z. 16 v. u. statt "(S. 842)" lies "(S. 843)".

Acenaphthenchinon-monoxime $C_{12}H_7O_2N = O:C_{12}H_4:N\cdot OH$.

- a) Form vom Schmelzpunkt 220° bezw. 230° (S. 745). B. Diese Form entsteht neben der Form vom Zersetzungspunkt 207°, wenn man Acenaphthen in siedendem Amylalkohol mit Amylnitrit und Chlorwasserstoff behandelt; bei Anwendung von Athylnitrit-Dampf ist die Ausbeute geringer (REISEERT, B. 44, 1750; vgl. a. Kalle & Co., D. R. P. 228698, 232714; C. 1910 II, 1842; 1911 I, 1094; Frdl. 10, 198, 538). Beim Kochen des Oxims vom Zersetzungspunkt 207° mit Eisessig (R.). Schmilzt, je nach der Schnelligkeit des Erhitzens, bei 220° oder etwas höher unter Dunkelfärbung, wird dann wieder fest und verflüssigt sich vollständig zwischen 290° und 300° (R.; K. & Co.). Ist in Sodalösung viel leichter löslich als die Form vom Zersetzungspunkt 207° (R.). Gibt beim Erwärmen mit 75°/oiger Schwefelsäure Acenaphthenchinon (R.; K. & Co.). saure Acenaphthenchinon (R.; K. & Co.).
- b) Form vom Zersetzungspunkt 207°. B. s. o. Gelbliche Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 207° plötzlich unter schwacher Verpuffung (R.). Geht bei längerem Kochen mit Eisessig in das Oxim vom Schmelzpunkt 220° über (R.). Gibt beim Erhitzen mit 70°/oiger Schwefelsäure Naphthalimid bezw. Naphthalsäure und NH₂ (R.; K. & Co., D. R. P. 232714; C. 1911 I, 1094; Frdl. 10, 538). Überführung in Küpenfarbstoffe: K. & Co., D. R. P. 232714, 233473; C. 1911 I, 1094, 1266; Frdl. 10, 538, 539; vgl. s. Kardos, D. R. P. 276357. C. 1914 II, 402, Frdl. 19, 402 276357; C. 1914 II, 447; Frdl. 12, 492.

Acenaphthenchinon-dioxim $C_{10}H_0O_0N_0 = C_{10}H_0(:N\cdot OH)_0$ (8. 746). Gibt bei der Alkalischmelze einen bordeauxroten Küpenfarbstoff (KARDOS, D. R. P. 276357; C. 1914 II, 447; Frdl. 12, 492).

1 - Oxo - 2 - diago - acenaphthen, Diago - acenaphthenon $C_{10}H_4ON_1 = C_{10}H_4 \stackrel{CO}{ON_1}$ B. Entsteht neben anderen Produkten beim Kochen des Acenaphthenchinon-monohydrazona vom Schmelzpunkt 140° (Hptw. Syst. No. 3571; vgl. Hptw. Bd. VII, S. 744 Anm. 1) mit gelbem Quecksilberoxyd in Benzol (Berryd, Herrs, J. pr. [2] 80, 16; H., C. 1899 I, 114; STAUDINGER, B. 49, 1970 Anm. 2). — Braungelbe Krystalle (aus Ather). F: 92—94° (Sr.). Leicht Idslich in Alkohol, Ather, Chloroform, Benzol und Eisessig, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser (B., H.). — Verpufft bei höherem Erhitzen (B., H.; Sr.). Bei Einw. von Brom in Chloroform entsteht 2.2-Dibrom-1-oxo-acenaphthen (Hptw. Bd. VII, S. 410) (B., H.).

2. Dioxo-Verbindungen C₁₂H_aO₂.

1. Fluorenchinon-(2.7)
$$C_{13}H_1O_1 = 0$$
: CH_3 : 0.

Erhitzen von 4.4'-Dioxy-diphenyl-carbonsāure-(2) 1) mit PCl₅ auf 250° (J. Schmidt, Retzlay, Haid, A. 890, 222). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 165°. Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Benzol und Chloroform; unlöslich in Alkalien.

2. 1.3 - Dioxo - 4.5 - benzo - hydrinden, "Naphthindandton"

C₁₃H₂O₂, s. nebenstehende Formel. B. Man erwärmt Naphthalin-dicarbon
aŭure-(1.2)-dimethylester mit Essigester und Natriumdraht auf dem Wasser
bed (Noro, G. 45 II, 127, 427). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 180°.

Löslich in Eisessig, sehr wenig löslich in Benzol und Ather; sehr leicht löslich in Alkalien

mit roter Farbe. — Liefert mit Alkali und Dimethylsulfat eine Verbindung C₁₄H₁₀O₂ (s. u.). —

NaC₁₃H₇O₂ + C₂H₅·OH. Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser. — Das Bis
phenylhydrazon schmilzt bei 220° (Zers.).

Verbindung C₁H₁₀O₂. B. Durch Einw. von Dimethylsulfat auf Naphthindandion in verd. Kalilauge (Noro, G. 45 II, 130). — Rötlichgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 118°. Leicht löslich in Methanol, Benzol und Petroläther, unlöslich in Wasser und Alkalien. —

Zersetzt sich beim Kochen mit alkoh. Kalilauge.

Naphthalin und Malonylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid (BASF, D. R. P. 283 365; C. 1915 I, 965; Frdl. 12, 496). Aus Naphthalsäureanhydrid, Malonester und ZnCl₂ bei 170° bis 175°; die Verbindung wird über den Äthyläther (Syst. No. 753) gereinigt (Eerera, G. 41 I, 191). — Gelbe bezw. rotbraune Krystalle. Bräunt sich bei 250° und schmilzt bei ca. 265° (E.). Sehr wenig löslich in Wasser, Benzin, Xylol und Petroläther, leichter in Alkohol und Essigsäure; die Löslichkeit in Wasser, Alkohol und Essigsäure wird durch die Gegenwart größerer Mengen von Mineralsäuren, besonders von Schwefelsäure stark erhöht; löslich in schwachen Basen und Alkalicarbonaten (E.). — Liefert bei der Oxydation mit K₂Cr₂O₇ in siedender Essigsäure die Verbindung C₁₀H₄CO C CO C₁₀H₄ (Syst. No. 2488) (Errera,

CUFFABO, G. 41 II, 808). Mit KMnO₄ in Kalilauge erhält man Naphthalin-carbonsäure-(1)-oxalylsäure-(8) HO₂C·C₁₆H₄·CO·CO₄H (E., C.). Beim Kochen mit Benzalehyd und wenig Pyridin in Alkohol entsteht Benzal-bis-perinaphthindandion (Syst. No. 732) (E., C., G. 41 II, 812). Gibt mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung den Methyläther der Enolform (Syst. No. 753) (E.). Liefert mit Phenylhydrazin in siedender Essigsäure die Verbindung C₁₆H₄·CO C·NH₂ (Syst. No. 1877) (E., G. 44 II, 19). — Gibt mit alkal. Kondensations-

Methyl- und Äthyläther s. Syst. No. 753.

mitteln einen violetten Farbstoff (BASF).

5 - Nitro - perinaphthindandion - (1.8) C₁₂H₇O₄N, s. nebenstehende
Formel bezw. desmotrope Formen. B. Aus 3-Nitro naphthalsaureanhydrid beim Erhitzen mit Malonester und ZnCl₂ auf 160—180°
(CALDERARO, G. 45 II, 131). — Orangegelbe Nadeln (aus Essigsaure).
Schwärzt sich gegen 300°, ohne zu schmeizen. Unlöslich in Benzol, sehr
wenig löslich in Wasser und Alkohol, schwer in siedendem Eisessig. Mit roter Farbe löslich in Alkalicarbonaten und in konz. Schwefelsaure. — Liefert beim Kochen mit Phenyl-

hydrazin in Alkohol das entsprechende Nitrodioxyoxoperinaphthinden

O₂N · C₁₀H₅ < CO COH (Syst. No. 780). — NaC₁₅H₄O₄N. Rothraune Krystalle (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser.

*) Besifferung des Perinaphthindans in diesem Handbuch s. nebenstehende Formel.

⁴⁾ Diese Konstitution kommt nach Courtor, Geoffrey (C. r. 180, 1665) der von J. Schmidt, Retelass, Haid (A. 890, 220) als 2.7.9.9-Tetraoxy-fluoren beschriebenen Verbindung su.

Methyl- und Äthyläther und Acetat s. Syst. No. 753.

$$\textbf{6-Nitro-perinaphthindandion-(1.3)} \quad C_{12}H_7O_4N = \underbrace{O_2N \cdot \underbrace{CO}}_{CO}CH_2 \quad \text{bezw. dessenting the second of the second$$

motrope Formen. B. Aus 4-Nitro-naphthalsäureanhydrid beim Erhitzen mit Malonester und ZnCl₂ auf 160—180° (Calderaro, G. 46 I, 261). — Rotbraune krystallinische Krusten (aus Eisessig). Färbt sich bei ca. 300° dunkel. Unlöslich in Benzol, sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol, ziemlich leicht in Eisessig, leicht in Alkalien. — Bei der Einw. von Phenylhydrazin in Alkohol erhält man das entsprechende Nitrodioxyoxoperinaphthinden (Syst. No. 780). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.

Äthyläther und Acetat s. Syst. No. 753.

4. 2-Oxo-acenaphthen-aldehyd-(1), Acenaphthenonaldehyd bezw. 2-Oxy-

acenaphthylen-aldehyd-(1)
$$C_{13}H_8O_1 = CO \\ CH \cdot CHO$$
 bezw. $C \cdot CHO^1$). B.

Durch Kochen von Acenaphthen-thionaphthen-indigo (Syst. No. 2488) mit 10% iger alkoholischer Natronlauge (Kalle & Co., D. R. P. 246338; C. 1912 I, 1741; Frdl. 11, 200). — Fast farblose Blättchen (aus verd. Alkohol).

3. Dioxo-Verbindungen $C_{14}H_{16}O_{2}$.

1. a.a'-Dioxo-dibenzyl, $a.\beta-Dioxo-a.\beta-diphenyl-dthan$, Diphenyldiketon, Dibenzoyl, Benzil $C_{14}H_{10}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CO\cdot C_6H_5$ (S. 747).

Bildung und Darstellung. Neben Benzophenon bei der Einw. von Oxalylbromid auf Benzol in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumbromid (STAUDINGER, B. 45, 1596). Man leitet Dicyan in ein Gemisch von Benzol und Aluminiumchlorid bei gewöhnlicher Temperatur ein und versetzt die Reaktionsflüssigkeit nach 3—4 Tagen mit verd. Salzsäure (VORLÄNDER, B. 44, 2458). — Darst. Man erhitzt 1,7 kg Benzoin 2 Stdn. lang mit einer Lösung von 4,1 kg Kupfersulfat in 4 kg Pyridin + 1,6 kg Wasser auf dem Dampfbad, gießt die Kupfersulfat-Pyridin-Lösung (die nach 1½-tägigen Durchleiten eines Luftstroms und Zufügen von 200 g Pyridin wieder gebrauchsfertig ist) ab und reinigt das rohe Benzil durch Wassen mit Wasser, Erhitzen mit verd. Salzsäure und Umkrystallisieren aus Tetrachlorkohlenstoff; Ausbeute an reinem Benzil ca. 86% der Theorie (Organic Syntheses 6 [New York 1926], S. 6).

Physikalische Eigenschaften. Krystallisationsgeschwindigkeit: Grinakowski, 26. 1244; C. 1913 II, 2076. D₂^{20,1}: 1,1396 (unterkühlt); D₂^{20,20}: 1,1057 (unterkühlt); D₂^{20,20}: 1,0949; D₂^{20,20}: 1,0769 (Gr.); D^{20,20}: 1,1036 (Vanstone, Soc. 103, 1837). Oberflächenspannung der Schmelze zwischen 70,4° (36,09 dyn/cm) und 137,1° (30,01 dyn/cm): Gr. Benzilkrystalle sind opt.-akt.; für eine Schichtdicke von 1 mm ist a_D: 25° (van der Veen, Z. Kr. 51, 557). Lichtemission bei Bestrahlung mit Kathodenstrahlen oder ultraviolettem Licht bei tiefer Temperatur: Goldstein, C. 1911 II, 342; Phys. Z. 12 [1911], 616. Dielektr.-Konst. bei 95°: 4,14 (Cauwood, Turner, Soc. 107, 281). Piezoelektrische Eigenschaften: v. d. v. — Thermische Analyse der Gemische mit Antimontribrorid: Vanstone, Soc. 105, 1500; mit Antimontribromid (Eutektikum bei 36° und 58,5 Mol.-%, Antimontribromid): V.; mit Chloressigsäure, Trichloressigsäure und Benzoesäure: Kendall, Gibbons, Am. Soc. 37, 158. Thermische Analyse der binären Gemische mit Dibenzyl (Eutektikum bei 41,2° und 31,8 Mol.-%, Benzil): V., Soc. 103, 1832; vgl. Mascarelli, Musatty, R. A. L. [5] 19 I, 216; G. 41 I, 108; mit Stilben (Eutektikum bei 76,8° und 71,5 Mol.-%, Benzil) und mit Hydrobenzoin (Eutektikum bei 85,8° und 82,0 Mol.-%, Benzil): V., Soc. 103, 1835. Thermische Analyse der Gemische mit Benzoin: V., Soc. 103, 1834; Benrath, J. pr. [2] 37, 421; mit Benzanlid und Azobenzol: V., Soc. 103, 1833. Dampfdrucke von Lösungen in Methanol und Alkohol bei 15°: Tower, Germann, Am. Soc. 36, 2454; von Lösungen in Alkohol und Benzol bei 75°: Innes, Soc. 113, 430, 434. Dichte von Lösungen in Alkohol und Benzol bei 75°: Innes, Soc. 113, 430, 434. Dichte von Lösungen in Alkohol und Benzol-Lösung: Eilert, Z. anorg. Ch. 88, 25. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Hantzsch, Schwiete, B. 49, 216.

¹) Nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerhs [1. I. 1920] wurde diese Verbindung genauer von FRIEDLÄEDER, HERZOS, v. Voss (B. 55, 1593) beschrieben.

Chemisches Verhalten. Benzil wird beim Kochen mit Silberoxyd und Wasser zu Benzoesaure oxydiert (Klinger, Martinoff, A. 389, 237). Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsaure Dibenzyl (CLEMMENSEN, B. 47, 683). Gibt mit Salpetersäure (D: 1,52) bei -10° bis $+2^{\circ}$ 3.3'-Dinitro-benzil (KL., M., A. 889, 232)1); beim Erwärmen mit Salpetersaure (D: 1,4) auf 50—55° entsteht Benzilnitrat (s. u.) (REDDELIEN, J. pr. [2] 91, 237). Einw. von alkoh. Ammoniak auf Benzil im Sonnenlicht: PATERNÒ, G. 44 I, 238. Bei Einw. von Antimonpentachlorid auf Benzil entsteht hauptsächlich Hexachlorbenzol neben geringen Mengen einer Säure (Perchlorbenzoesäure?) (STEINER, M. 36, 827). Umsetzung von Benzil im Sonnenlicht mit Trimethyläthylen: PA., G. 44 I, 158; mit Benzaldehyd: KLINGER, A. 382, 221. Benzil liefert beim Erwärmen mit Bromessigsäureäthylester und Zink in Benzol die beiden β - β '-Dioxy- β - β '-diphenyl-adipinsäurediäthylester vom Schmelzpunkt 137° und 168° (Bescher, A. 384, 152). Benzil kondensiert sich in Methanol in Gegenwart von Natriummethylat mit Diglykolsäuredimethylester zu 3.4-Diphenyl-furan-carbonsäure-(2) (HINSBERG, B. 45, 2417), mit Thiodiglykolsäurediäthylester zu 3.4-Diphenyl-thiophen-dicarbonsäure-(2.5) (HI., B. 48, 902). Durch langeres Aufbewahren von Benzil mit o-Xylylendicyanid in Methanol in Gegenwart von Natriummethylat und Zufügen von verd. Alkohol zur Reaktionsflüssigkeit erhält man 2.3-Diphenyl-naphthalin-dicarbonsäure-(1.4)-amidnitril (H1., B. 43, 1362). Benzil gibt beim Erhitzen mit Benzidin in Eisessig N.N'-Bis-[a-benzoyl-benzal]-benzidin (Syst. No. 1786) (Cain, Micklethwart, Soc. 105, 1440; vgl. Ferriss, Turner, Soc. 117, 1140; LE FEVRE, TURNER, Soc. 1926, 2480). Bei der Kondensation mit a-Thienylmagnesiumjodid entsteht ms-Thienyl-(2)-benzoin (?) (Syst. No. 2516) (THOMAS, COUDERC, Bl. [4] 23, 327). Benzil gibt beim Kochen mit 1 Mol 3-Phenyl-isoxazolon-(5) in alkoh. Lösung in Gegenwart von Piperidin 3-Phenyl-4-[a-benzoyl-benzal]-isoxazolon-(5) (Syst. No. 4298) (A. MEYER. Bl. [4] 18, 1000).

Benzil wird durch garende Hefe zu inaktivem und einer geringen Menge schwach linksdrehendem Benzoin reduziert (NEUBERG, NORD, B. 52, 2253). Geht im Organismus des

Kaninchens in o-Benzyl-benzoesäure über (Sieburg, Harloff, H. 108, 200).

Benzilnitrat C₁₄H₁₀O₂ + HNO₃. B. Aus Benzil und Salpetersäure (D: 1,40) bei 50° bis 55° (Reddellen, J. pr. [2] 91, 237). Zersetzliche gelbe Prismen. Ist bei 50° geschmolzen. — Über Benzilnatrium vgl. Beckmann, Paul, A. 266, 23; Nef, A. 308, 286. — Benzilkalium C₁₄H₁₀O₂K. B. Aus 4-Phenyl-benzophenon-kalium und Benzil in Äther (Schlenk, Thal, B. 46, 2850). Violetter Niederschlag.

Funktionelle Derivate des Benzils.

a-Benzilmonoxim $C_{1e}H_{11}O_{2}N=C_{e}H_{5}\cdot \mathrm{CO}\cdot \mathrm{C}(C_{e}H_{5}):N\cdot \mathrm{OH}$ (S. 757). Viscosität einer Lösung in Isoamylacetat: Thole, Soc. 101, 554. Ultraviolettes Absorptionsspektrum des freien Oxims in Alkohol und des Natriumsalzes in alkoh. Natriumäthylat-Lösung: Hantzsch, B. 43, 1659. — a-Benzilmonoxim gibt mit Monochloramin in verd. Natronlauge Phenylbenzoyl-diazomethan (S. 395) und Benzonitril (FORSTER, Soc. 107, 266). Gibt mit Hydrazinhydrat in Alkohol Benzil-monohydrazon (Forster, Dry, Soc. 101, 2235).

 β -Benzilmonoxim $C_{14}H_{11}O_{5}N=C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot C(C_{6}H_{5})\cdot N\cdot OH$ (S. 758). Dampfdrucke von Lösungen in Benzol bei 756: INNES, Soc. 118, 418, 432. Viscosität einer Lösung in Isoamylacetat: Thole, Soc. 101, 554. Ultraviolettes Absorptionsspektrum des freien Oxims in Alkohol und des Natriumsalzes in natriumathylat-haltigem Alkohol: Hantzsch, B. 43, 1659. β-Benzilmonoxim gibt beim Hydrieren in salzsäure-haltigem verdünntem Alkohol in Gegenwart von kolloidalem Palladium Diphenyloxathylamin vom Schmelzpunkt 165° (Syst. No. 1859) (RABE, B. 45, 2166; Priv.-Mitt.). Liefert mit Monochloramin in verd. Natronlauge Phenylbenzoyl-diazomethan (S. 395) und Benzonitril (Forster, Soc. 107, 267). Beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in Alkohol entsteht Benzil-oximhydrazon (Forster, Dry, Soc. 101, 2237; DARAPSKY, SPANNAGEL, J. pr. [2] 92, 288).

a-Benzildioxim, "syn-Benzildioxim" $C_{16}H_{12}O_2N_2=C_6H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C(C_6H_5):N\cdot OH$ (8. 760). B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine äther. Lösung von γ -Benzildioxim (Beckmann, Köster, A. 274, 24). Das Nickelsalz entsteht beim Aufbewahren der gesättigten wäßrigen Lösung von β -Benzildioxim mit einer ammoniakalischen Nickelsalz-Lösung (Atack, Soc. 103, 1319). — Darst. Man kocht eine Lösung von 10 g Benzil in 50 cm³ Methanol 6 Stdn. lang mit einer konzentrierten wäßrigen Lösung von 8 g Hydroxylaminhydrochlorid (Атаск, Сл. Z. 87, 773; vgl. a. v. Auwers, B. 50, 952). — Blättchen (aus Aceton). F: 237° (Zers.) (А., Сл. Z. 87, 773; Soc. 103, 1318). Mol.-Refr.: Тэснидалем, Косн, С. г. 153, 261. — Über die Verwendung von a-Benzildioxim zur Bestimmung von Nickel und für dessen Trennung von anderen Metallen vgl. Atack, Ch. Z. 37, 773; Grossmann, Mann-Heim, B. 50, 708; Strebinger, Ch. Z. 42, 242; Kelley, Conant, C. 1917 I, 129. —

¹⁾ Vgl. hierzu die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] veroffentlichten Arbeiten von CHATTAWAY, COULSOF, Soc. 1926, 1070; 1928, 1080.

Ni(C₁₄H₁₁O₂N₂)₂ (S. 760). Rote Krystalle (aus Chloroform). Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, Benzol, Aceton und verd. Essigsäure, leicht löslich in wäßr. Kaliumcyanidlösung (ATACK, Soc. 108, 1318; Ch. Z. 37, 773). Ist beständig gegen verd. Säuren. Bleibt beim Krhitzen auf 180° unverändert.

β-Benzildioxim, "anti - Benzildioxim" $C_{12}H_{12}O_2N_3 = C_0H_0 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(C_0H_3) \cdot N \cdot OH$ (S. 761). F: 206—207° (ATACK, Soc. 103, 1319). Mol.-Refr.: TECHUGAJEW, KOCH, C. r. 153, 261. — Die gesättigte wäßrige Lösung gibt bei längerem Aufbewahren mit einer ammoniakalischen Nickelsalzlösung das Nickelsalz des a-Benzildioxims; in alkoholisch-ammoniakalischer Lösung entsteht neben geringen Mengen dieses Salzes vorwiegend das Nickelsalz des p-Benzildioxims (ATACK, Soc. 103, 1319).

γ-Bensildioxim, amphi-Bensildioxim $C_{14}H_{10}O_3N_2 = C_4H_4 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(C_4H_4):N \cdot OH$ (8. 763). B. Das Nickelsalz entsteht beim Aufbewahren von β-Benzildioxim mit einem Nickelsalz in alkoholisch-ammoniakalischer Lösung (Atack, Soc. 103, 1320). — Geht beim Einleiten' von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung in a-Benzildioxim über (Beckmann, Köster, A. 274, 24). (γ-Benzildioxim liefert mit Schwermetallen keine Komplexverbindungen (Tschugajew, Z. anorg. Ch. 46, 149, . . . 159)); vgl. jedoch Atack, Soc. 103, 1317. — NiC₁₄H₁₆O₂N₂. Gelbrote Krystalle mit 1 Mol Chloroform (aus Chloroform). Krystallisiert aus Benzol mit ½ Mol Benzol. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ather, Methanol, Alkohol und Petroläther, löslich in Benzol, Pyridin, Aceton und Tetrschlorkohlenstoff (Atack, Soc. 103, 1317, 1320). Wird aus einer Lösung in sehr verd. Essigsäure durch verd. Ammoniak teilweise unverändert gefällt. Zersetzt sich bei 180° unter teilweisem Übergang in das Nickelsalz des α-Benzildioxims. Wird durch konz. Salzsäure unter Bildung von β-Benzildioxim zersetzt. Ist beständig gegen Alkalien und Kaliumcyanidlösung.

Benzil-monohydrazon C₁₄H₁₂ON₂ = C₆H₅·CO·C(C₆H₅):N·NH₅. Diese Konstitution kommt der früher als Phenyl-benzoyl-hydrazimethylen aufgefaßten Verbindung zu (vgl. Forster, Zhmarli, Soc. 97, 2161; Staudinger, Kupper, B. 44, 2198, 2203; St., Hammer, Helv. 4, 217, 228). — B. Durch Kochen von Benzil mit 1 Mol Hydrazinhydrat in wenig Alkohol (Curtius, Thun, J. pr. [2] 44, 176). Durch Behandeln von a-Benzilmonoxim mit Hydrazinhydrat in Alkohol (Forster, Dey, Soc. 101, 2235). — Schuppen. F: 151° (Zers.) (C., Th.). Schwer löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol (C., Th.). — Zerfällt bei der Destillation in Desoxybenzoin und Stickstoff (C., Th.). Bei 2-stdg. Erhitzen auf 240° unter 14 mm Druck (Staudinger, Kupper, B. 44, 2198), bei kurzer Einw. von konz. Schwefelsäure (C., Kastner, J. pr. [2] 83, 226) oder beim Erhitzen mit Benzil auf 200° (C., K.) entsteht Phenylbenzoylketszin. Wird durch Quecksilberoxyl in Benzol zu Phenyl-benzoyldiszomethan (S. 395) oxydiert (C., Th.). Beim Koohen mit Hydroxylaminhydrochlorid in Alkohol erhält man ein amorphes, gelbes, nur in Pyridin und Nitrobenzol lösliches Pulver, das bei 280° nicht geschmolzen ist (Darafer, Spannager, J. pr. [2] 92, 289).

Benzil-mono-methylhydrason $C_{15}H_{14}ON_2 = C_4H_5 \cdot CO \cdot C(C_4H_4) : N \cdot NH \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von Benzil mit Methylhydrazinsulfat in wäßrig-alkoholischer Kalilauge (FORSTER, CARDWELL, Soc. 108, 868). Aus Phenyl-benzoyl-diazomethan und Methylmagnesiumjodid in Äther (F., C.). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 138°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther, unlöslich in Wasser.

Phenylbensoylketasin $C_{sp}H_{so}O_sN_s = [C_sH_{s}\cdot CO\cdot C(C_sH_{s}):N--]_s$ (S. 763). B. Aus Benzil-monohydrazon durch Erhitzen auf 240° unter 14 mm Druck (STAUDINGER, KUPFER, B. 44, 2206), durch kurze Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure (Curtus, Kastner, J. pr. [2] 83, 225) oder durch Erhitzen mit Benzil auf 200° (C., K.). — Krystalle (aus Benzol). F: 202° (C., K.), 195—196° (Sr., K.). Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, leicht in heißem Benzol und Eisessig (C., K.). — Wird durch Säuren oder Alkalien in Benzil und Hydrazin gespalten (C., K.).

Bensil-oxim-hydrason $C_{14}H_{12}ON_3 = C_4H_4 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(C_2H_4) : N \cdot NH_2$. B. Durch Erhitzen von β -Benzilmonoxim in Alkohol mit Hydrazinhydrat (Forster, Dry, Soc. 101, 2237; Dabapsky, Spannagel, J. pr. [2] 92, 283). — Tafeln (aus Alkohol), Prismen (aus Xylol). F: 170° (F., Dry), 167—168° (Dab., Sp.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Ather, löslich in 8 Tln. heißem Chloroform, sehr wenig löslich in Benzol, unlöslich in Petroläther (F., Dry); unlöslich in Wasser (Dab., Sp.). Die Lösung in Alkalien ist farblos (F., Dry). — Reduziert ammoniakalische Silberlösung, aber nicht Frhlingsche Lösung (F., Dry). Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Alkohol auf dem Wasserbad inakt. nicht spaltbares a.a'-Diphenyl-athylendiamin (Dab., Sp.).

Benzil - oxim - isopropylidenhydrason $C_{17}H_{17}ON_9 = C_0H_6 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(C_0H_1): N \cdot N : C(CH_2)_2.$ B. Durch Kochen von Benziloximhydrazon mit Aceton (Forester, Dey, Soc. 101, 2238). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 150,5°. Schwer Idalich in Benzol, sorst leicht löslich.

Benzil-oxim-benzalhydrason $C_{ej}H_{17}ON_e = C_eH_e \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(C_eH_e) : N \cdot N : CH \cdot C_eH_e$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 202° (Zers.) (Forster, Dry, Soc. 101, 2238). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Aceton, unlöslich in Petroläther.

Formylderivat des Bensiloximhydrasons $C_{15}H_{13}O_1N_2 = C_{14}H_{12}O_1N_3 \cdot CHO$. B. Durch Erwärmen von Benziloximhydrason mit Ameisensäure (D: 1,2) (Forster, Der, Soc. 101, 2237). — Krystalle (aus verd. Alkohel). F: 211°. Unlöslich in Wasser, Benzol und Petroläther, löslich in Äther und Chloroform. Wird aus den gelben alkalischen Lösungen durch Säuren unverändert abgeschieden.

Bensil - oximacetat - acetylhydrason $C_{18}H_{17}O_2N_3 = CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot N : C(C_8H_8) \cdot C(C_8H_8) \cdot N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_8$. B. Aus Benziloximhydrazon und Eisessig oder besser Acetanhydrid (Forster, Dry, Soc. 101, 2237). — Nadeln (aus Alkohol). F: 170°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, Chloroform und Benzol, unlöslich in Äther. Die Lösungen in Alkalien sind gelb.

Benzil-dihydrazon C₁₄H₁₄N₄ = H₂N·N:C(C₆H₂)·C(C₆H₃):N·NH₂. Diese Konstitution kommt der früher als Diphenyl-bis-hydrazimethylen aufgefaßten Verbindung zu (vgl. den Artikel Benzil-monohydrazon). — B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 5 g Benzil in wenig Alkohol mit 3 g Hydrazinhydrat im Rohr auf 100° (Cuettus, Thun, J. pr. [2] 44, 183). Durch Erhitzen von Phenylbenzoylketazin mit Hydrazinhydrat auf 130° (C., Blumer, J. pr. [2] 52, 135). — Nadeln (aus Alkohol). F: 147° (C., Th.; C., Bl.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol. — Zerfällt bei 200° in Phenylbenzylketazin, Stickstoff und Ammoniak (C., Th.). Gibt beim Behandeln mit Quecksilberoxyd in Benzol Tolan (C., Th., J. pr. [2] 44, 186). Wird durch Säuren in der Kälte in Benzil und Hydrazin zerlegt (C., Th.). Gibt beim Kochen mit Eesigsäureanhydrid ein schwer lösliches Pulver vom Schmelzpunkt 238° (C., Th.). Bei langsamem Erhitzen mit Benzil auf 140° erhält man eine Verbindung C₃₀H₁₆ON₃ (?) [gelbe Krystalle; F: 179°] und eine Verbindung C₃₀H₂₄ON₄ (?) [gelbe Krystalle; F: 268°] (C., KASTNER, J. pr. [2] 83, 232).

 $\begin{array}{lll} & Phenyl-bensoyl-diamomethan, \ Diamodesoxybensoin, \ Asibensil \ C_{14}H_{16}ON_8 = \\ & C_6H_8\cdot CO\cdot C(C_6H_8): N: N \ bezw. \ C_6H_8\cdot CO\cdot C(C_6H_8) \overset{N}{\searrow}{}^1). \quad \textit{B.} \ \ Durch \ Behandeln \ von \ \textit{a-oder} \end{array}$

 β -Benzilmonoxim mit Monochloramin in verd. Natronlauge (FORSTER, Soc. 107, 266). Durch Schütteln einer kalten Benzol-Lösung von Benzilmonohydrazon mit Quecksilberoxyd (Cubtius, B. 22, 2162; C., Thun, J. pr. [2] 44, 182). — Ziegelrote Tafeln (aus Ather). F: 79° (STAUDINGER, GAULE, B. 49, 1911). Schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol (C., Th.; vgl. St., Siegwart, B. 49, 1921 Anm. 1). — Verpufft beim Erhitzen (C., Lang, J. pr. [2] 44, 546). Geschwindigkeit der Zersetzung von in Cumol gelöstem Phenyl-benzoyl-diazomethan bei 100° und in Gegenwart von Essigsäure, Chloressigsäure und Dichloressigsäure bei 0°: Sr., G. Phenyl-benzoyl-diazomethan gibt beim Erwärmen in Benzol im Kohlendioxydstrom auf 50—60° Diphenylketen (SCHEORTER, B. 42, 2346; D. R. P. 220852; O. 1910 I, 1470; Frdl. 10, 1309; vgl. STAUDINGER, B. 44, 1622). Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig erhält man Desoxybenzoin (C., L., J. pr. [2] 44, 549). Phenyl-benzoyl-diazomethan gibt mit Brom in Chloroform ms.ms-Dibrom-desoxybenzoin (C., L.). Beim Kinleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung entsteht ms-Chlor-desoxybenzoin (C., L.). Bei der Einw. von Stickstoffdioxyd auf die Benzol-Lösung bei Zimmertemperatur entsteht Phenyldinitromethan (Wieland, Reisenegger, A. 401, 248). Beim Behandeln von Phenyl-benzoyl-diazomethan mit Schwefelwasserstoff in Alkohol in Gegenwart von wenig Ammoniak entsteht 4.5-Diphenyl-1.2.3-thiodiazol (St., Siegwart, B. 49, 1921). Phenyl-benzoyl-diazomethan gibt beim Erwärmen mit Methanol im Kohlensäurestrom Diphenylessigsäuremethylester und dl-Benzoinmethyläther; reagiert analog mit Alkohol (SCHROETER, B. 42, 3361). Gibt mit Oxalylchlorid in Benzol a- und β -Tolandichlorid und andere Produkte; reagiert analog mit Oxalylbromid (Sr., B. 49, 1971). Liefert mit Phosgen in der Kälte sehr langsam Phenylbenzoyl-chloressigeäurechlorid, bei Wasserbadtemperatur Diphenylketen, bei 20-stdg. Erhitsen auf 130° Diphenylmalonsauredichlorid (Sr.). Beim Kochen mit Chinon in Xylol-Lösung entsteht w.w.w'.w'-Tetraphenyl-p-chinodimethan (Sr.). Phenyl-benzoyl-diazomethan gibt mit Methylmagnesiumjodid Benzil-monomethylhydrazon, mit Phenylmagnesiumbromid eine Verbindung C₂₇H₂₂ON₄ (s. u.) (Forster, Cardwell, Soc. 108, 868).

Verbindung C₂₇H₂₂ON₄. B. Aus Phenyl-benzoyl-diazomethan und Phenylmagnesium-bromid in Ather (Forster, Cardwrll, Soc. 108, 868). — Rote Nadeln (aus Methanol). F: 152°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist tiefrot und wird auf Zusatz von wenig Wasser smaragdgrün. — Liefert in Alkohol mit wäßr. Eisenchlorid-Lösung 2.5-Diphenyl-1.2.3.4-tetrazol und Benzoesäure. Beim Kochen mit Hydroxylaminacetat in verd. Alkohol entsteht

¹⁾ Wird im Hauptwerk auf Grund der zweiten Formulierung als heterocyclische Verbindung (Syst. No. 3572) abgehandelt. Der vorliegende Artikel enthält die gesamte Literatur bis 1. I. 1920.

3.5-Diphenyl-1.2.4-triazol. Gibt mit Acetanhydrid ein Acetylderivat (gelb, amorph; F: 99°; leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aceton, schwer in kaltem Petroläther). — C₂₇H₂₂ON₄ + HCl. Bräunliches Pulver. Zersetzt sich bei 152°. Löst sich mit gelber Farbe in absol. Alkohol; auf Zusatz von Wasser tritt Spaltung ein.

Substitutionsprodukte des Benzils.

- 4.4'-Dichlor-benzil $C_{14}H_8O_2Cl_2=C_6H_4Cl\cdot CO\cdot CO\cdot C_9H_4Cl\ (S. 765)$. B. Durch 6-stdg. Erhitzen von 4.4'-Dichlor-tolantetrachlorid mit 80°/aiger Essignäure auf 170° (Kenner, Wirkam, Soc. 97, 1967). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 193°. Das Monophenylhydrazon schmilzt bei 178°.
- 4.4'-Dibrom-bensil C₁₄H₈O₂Br₈ = C₆H₄Br·CO·CO·C₄H₄Br (S. 765). Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Eisessig 4.4'-Dibrom-desoxybenzoin (BILTZ, B. 48, 1819). Bei der Einw. von alkoh. Natriumäthylat-Lösung auf 4.4'-Dibrom-benzil bei gewöhnlicher Temperatur entsteht 4.4'-Dibrom-benzilsäure (B.). Beim Kochen mit Semicarbazidhydrochlorid in Essigsäure erhält man 3-Oxy-5.6-bis-[4-brom-phenyl]-1.2.4-triazin (Syst. No. 3881) (B.). 4.4'-Dibrom-benzil gibt beim Kochen mit N-Methyl-harnstoff und Natriumäthylat in Alkohol 3-Methyl-5.5-bis-[4-brom-phenyl]-hydantoin (Syst. No. 3595) (B., Beners, B. 43, 1990). Beim Kochen mit N-N'-Dimethyl-harnstoff und Natriumäthylat in Alkohol erhält man 4.5-Dioxy-1.3-dimethyl-4.5-bis-[4-brom-phenyl]-4.5-dihydro-glyoxalon-(2) (Syst. No. 3636) (B., Be.). Beim Erhitzen mit N-N'-Dimethyl-harnstoff und Eisessig im Rohr auf 210° entsteht 1.3-Dimethyl-5.5-bis-[4-brom-phenyl]-hydantoin (Syst. No. 3595) (B., Be., B. 43, 1989). Das Monophenylhydrazon schmilzt bei 189° (B., B. 43, 1816).

Monoxim $C_{14}H_0O_3NBr_2 = C_0H_4Br \cdot CO \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_0H_4Br$. Nadeln (aus Eisessig oder Alkohol). F: 159—160⁵ (Bultz, B. 43, 1816).

- 4.4 -Dijod-benzil $C_{14}H_8O_9I_9=C_0H_4I\cdot CO\cdot CO\cdot C_0H_4I$. B. Aus 4.4 -Dijod-benzoin durch Erwärmen mit konz. Salpetersäure (WILLGERODT, UCKE, J. pr. [2] 86, 283). Gelbe Nadeln (aus Xylol). F: 255°. Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln.
- Monoxim des 3.4 Dinitro benxils , ω -Oximino- ω -[3.4-dinitro-phenyl]-aceto-phenon $C_{14}H_0O_4N_3=(O_8N)_2C_4H_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CO\cdot C_4H_3\cdot B$. Durch Behandeln einer Benzol-Lösung von Phenyl-[2.4-dinitro-benzyl]-keton mit Chlorwasserstoff und Isoamylnitrit (Borsche, A. 390, 28). Gelbliche Krystalle (aus Benzol). F: 174 $^{\circ}$ (Zers.). Liefert beim Kochen mit alkoh. Natriumäthylat-Lösung 6-Nitro-3-benzoyl-indoxazen (Syst. No. 4283).
- 2.2'-Dinitro-bensil C₁₄H₈O₈N₂ = O₂N·C₆H₄·CO·CO·C₆H₄·NO₂. Diese Konstitution kommt dem x.x-Dinitro-benzil von Golubew (S. 766) zu (Kliegl, Haas, B. 44, 1218). B. Durch Oxydation von 2.2'-Dinitro-tolan mit Chromsäure in siedendem Eisessig (K., Haas). Aus Desoxybenzoin durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) (K., Haas). Gelbe Prismen (aus Toluol). F: 206° (K., Haas). Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure Dindol (Syst. No. 3488) (Heller, B. 50, 1203; vgl. Golubew, Ж. 18, 29; B. 17 Ref., 581).
- 3.3'-Dinitro-benzil $C_{14}H_8O_9N_8 = O_8N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO_8^{-1}$. B. Aus Benzil und Salpetersäure (D: 1,52) bei —10° bis +2° (KLINGER, MARTINOFF, A. 389, 234). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Liefert beim Kochen mit Silberoxyd und Wasser m-Nitro-benzoesäure.
- 2. 21.27 Dłoxo 2.2′ dimethyl diphenyl, 2.2′ Diformyl diphenyl, Diphenyl-dialdehyd-(2.2′) C_MH₁₀O₃ = OHC·C₆H₄·C₆H₄·CHO. B. Durch Kochen von 2.2′-Bis-dibrommethyl-diphenyl mit Kaliumoxalat und verd. Alkohol (Kenner, Turner, Soc. 99, 2112). Durch Erhitzen von o-Jod-benzaldehyd mit Kupferpulver auf 210—220° (Maner, B. 44, 2304). Durch Zufügen von Salzsäure zur heißen alkoholischen Lösung von Diphenyl-dialdehyd-(2.2′)-dianil (Syst. No. 1604) (M., B. 45, 1107). Blättchen (aus Äther + Petroläther), Nädelohen (aus verd. Alkohol). F: 67° (M., B. 45, 1107), 62° (K., T.), 63° (Weitzenböck, M. 34, 207). Gibt beim Schütteln mit konz. Kalilauge 2′-Oxymethyl-diphenyl-carbonsäure-(2) und das Lacton dieser Säure (Syst. No. 2467) (K., T.). Kocht man Diphenyl-disldehyd-(2.2′) mit Kaliumoyanid in verd. Alkohol und löst das Reaktionsprodukt in Eisesigsäureanhydrid und Natriumscetat entsteht Diphenyl-diacrylsäure-(2.2′) (M., B. 44, 2304; W.) und das Lacton der 2′-Oxymethyl-diphenyl-carbonsäure-(2) (W.). Gibt ein Bisphenylhydrazon (hellgelbe Prismen aus Alkohol mit 1C₂H₃·OH, die sich am Licht·rot färben) (K., T.).

¹⁾ Nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerks [1. I. 1920] haben CHATTAWAY, COULSON (Soc. 1928, 1070; 1928, 1080) nachgewiesen, daß die obige Verbindung durch 2.2'- und 2.3'-Dinitro-bensil verunreinigt war. Reines 3.3'-Dinitro-bensil schmilst bei 182°.

- Dioxim $C_{14}H_{19}O_9N_9 = HO \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot C_4H_4 \cdot CH : N \cdot OH$. B. Durch Kochen von Diphenyl-dialdehyd-(2.2') mit Hydroxylaminhydrochlorid und Soda in Wasser (MAYER, B. 44, 2304). Gelbe Nadeln (aus Methanol oder Eisessig). F: 175—176°.
- 3. $3^1.3'^1$ Dioxo 3.3' dimethyl diphenyl, 3.3' Diformyl diphenyl, Diphenyl-dialdehyd-(3.3') $C_{14}H_{19}O_4=OHC\cdot C_4H_4\cdot C_4H_4\cdot CHO$.
- 4.4'-Dichlor-diphenyl-dialdehyd-(8.3') $C_{14}H_aO_3Cl_3=OHC\cdot C_4H_3Cl\cdot C_4H_3Cl\cdot CHO.$ B. Man ersetzt die Aminogruppen des o-Tolidins nach Sandmeyer durch Chlor, führt das Reaktionsprodukt in 4.4'-Dichlor-3.3'-bis-dichlormethyl-diphenyl über und behandelt dieses mit Schwefelsäure (I. G. Farbenindustrie A.-G., Priv.-Mitt.). F: 204° (Bayer & Co., D. R. P. 243749; C. 1912 I, 763; Frdl. 10, 219). Überführung in nachchromierbare Triphenylmethanfarbstoffe durch Kondensation mit Salicylsäure oder o-Kresotinsäure: Bayer & Co.
- 4.4'-Dibrom-diphenyl-dialdehyd-(8.8') $C_{14}H_8O_3Br_2 = OHC \cdot C_4H_3Br \cdot C_4H_2Br \cdot CHO$.

 B. Analog der Chlorverbindung, s. den vorhergehenden Artikel. F: 192° (BAYER & Co., D. R. P. 243749; C. 1912 I, 763; Frdl. 10, 219). Darstellung eines nachchromierbaren Triphenylmethanfarbstoffs durch Kondensation mit o-Kresotinsäure: BAYER & Co.
- 4. Methyl-acetyl-benzoylen-cyclobutadien $C_{14}H_{10}O_3$, s. nebenstehende Formel (S. 769). Absorptionsspektrum in Alkohol: Purvis, Soc. 99, 113.

4. Dioxo-Verbindungen C₁₅H₁₂O₂.

- 1. $a.\beta$ -Dioxo- $a.\gamma$ -diphenyl-propan, Phenyl-benzyl-diketon, Phenyl-benzyl-glyoxal bezw. β -Oxy- γ -oxo- $a.\gamma$ -diphenyl-a-propylen, Phenyl-[a-oxy-styryl]-keton, ω -Oxy- ω -benzal-acetophenon $C_{12}H_{12}O_2=C_4H_5\cdot CO\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_4H_5$ bezw. $C_4H_5\cdot CO\cdot C(OH): CH\cdot C_4H_5$.
- a) Ölige Form $(S. 769)^{1}$). B. Durch kurzes Kochen von a-Phenyl- β -benzoyl-āthylenoxyd mit ca. 2 Mol Natriumäthylat in Alkohol (Widman, B. 49, 484). Gelbes Öl. Gibt mit Eisenchlorid eine braunrote Färbung, die nach kurzem Aufbewahren verschwindet (W.; vgl. JÖRLANDER, B. 50, 416). Gibt mit o-Phenylendiamin 2-Phenyl-3-benzyl-chinoxalin (W.; J.). Das Bis-phenylhydrazon schmilzt bei 131° (J.).
- b) Niedrigerschmelzende Enolform. B. Durch kurzes Kochen von α-Phenylβ-benzoyl-athylenoxyd mit alkoh. Kalilauge (JÖRLANDER, B. 50, 416). Gelbliche Nadeln
 (aus verd. Methanol). F: 63—64°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer
 Ligroin. Gibt mit Eisenchlorid eine violettstichig dunkelbraune Färbung, die nach einigen
 Tagen verschwindet. Beim Umkrystallisieren nach längerem Aufbewahren erhält man
 die höherschmelzende Form. Gibt mit o-Phenylendiamin 2-Phenyl-3-benzyl-chinoxalin.
- c) Höherschmelzende Enolform. B. Durch kurzes Kochen von a-Phenyl- β -benzoyläthylenoxyd mit alkoh. Natronlauge (JÖRLANDER, B. 50, 416). Durch Umkrystallisieren der niedrigerschmelzenden Form aus Äther + Ligroin nach längerem Aufbewahren (J.). Krystalle (aus Äther + Ligroin). F: 85—86°. Ist etwas weniger leicht löslich als die niedrigerschmelzende Form. Gibt mit Eisenchlorid eine violettstichig dunkelbraune Färbung, die bei mehrtägigem Aufbewahren verschwindet. Gibt mit a-Phenyl-a-benzyl-chinoxalin.
- a-Oxo- β -oximino-a.y-diphenyl-propan, Bensyl-bensoyl-ketoxim, ω -Isonitroso- ω -bensyl-acetophenon $C_{18}H_{18}O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot C_4H_5$ (8. 769). B. Aus den beiden Enolformen des Phenyl-bensyl-glyoxals beim Behandeln mit 1 Mol Hydroxyl-aminhydrochlorid (JÖRLANDER, B. 50, 416). F: 126°.
- $a.\beta$ -Dioximino- $a.\gamma$ -diphenyl-propan, Phenyl-bensyl-glyoxim $C_{18}H_{14}O_{5}N_{8}=C_{6}H_{5}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{5}$. Blätter (aus Eisessig). F: 207° (Jörlander, B. 50, 417). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Eisessig. Löst sich farblos in Natronlauge. Gibt mit Eisenchlorid keine Färbung.
- [4-Chlor-phenyl]-bensyl-glyoxal $C_{18}H_{11}O_{5}Cl = C_{6}H_{4}Cl\cdot CO\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{8}$ bezw. $C_{6}H_{4}Cl\cdot CO\cdot C(OH): CH\cdot C_{6}H_{6}$. B. Durch sehr kurzes Kochen einer alkoh. Lösung von a-Phenyl- β -[4-chlor-benzoyl]-āthylenoxyd mit wenig Natronlauge (JÖRLANDER, B. 50, 419). Prismen (aus Äther + Ligroin). F: 103°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin. Gibt mit Eisenchlorid eine violettbraune Färbung, die nach 24 Stunden fast verschwunden ist. Kondensiert sich mit o-Phenylendiamin zu 2-[4-Chlor-phenyl]-3-benzyl-chinoxalin.

¹) Wurde nach dem Literatur-Schlußtermin des Erginzungswerks von MOUREU (C. r. 188, 504) als Gemisch aus bei 35-36° schmelsender Diketonform und Ketoenolform erkannt.

Phenyl-[a-brom-bensyl]-glyoxal $C_{15}H_{11}O_5Br=C_6H_5\cdot CO\cdot CO\cdot CHBr\cdot C_6H_5$. B. Bei Einw. von Brom auf Phenyl-benzyl-glyoxal in Eisessig (JÖRLANDER, B. 50, 417). — Hellgelbe Blätter (aus verd. Alkohol). F: 63°. Sehr leicht löslich.

Phenyl-[8-nitro-bensyl]-glyoxal $C_{15}H_{11}O_4N = C_4H_5\cdot CO\cdot CO\cdot CH_4\cdot C_6H_4\cdot NO_5$ bezw. $C_5H_5\cdot CO\cdot C(OH):CH\cdot C_6H_4\cdot NO_5$. B. Beim Erhitzen von ω -Oxy- ω -[a-chlor-3-nitro-bensyl]-acetophenon unter varmindertem Druck auf 80° (Bodrokss, B. 49, 2811). — Blaßgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 118°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Gibt beim Kochen der alkoh. Lösung mit 50°/ $_0$ iger Kalilauge Phenyl-[3-nitro-benzyl]-glykolsäure. Gibt mit o-Phenylendiamin 2-Phenyl-3-[3-nitro-benzyl]-chinoxalin.

2. a.y-Dioxo-a.y-diphenyl-propan, Dibenzoylmethan, ω-Benzoyl-acetophenon bezw. a-Oxy-y-oxo-a.y-diphenyl-a-propylon, ω-fa-Oxy-benzalj-acetophenon, β-Oxy-chalkon C₁₅H₁₂O₂ = C₂H₃·CO·CH₃·CO·C₆H₅ bezw. C₄H₅·C(OH):CH·CO·C₄H₄ (S. 769). Dibenzoylmethan ist in frisch bereiteter alkoholischer Lösung reines Enol (K. H. Meyer, A. 380, 242). Die Gleichgewichts-Lösungen in Methanol, Alkohol und Eisessig enthalten 96—98% Enol (ermittelt durch Titration mit alkoh. Bromlösung) (M., B. 45, 2859; 47, 830; vgl. Schener, Herold, A. 405, 323). Die Enolstruktur von Dibenzoylmethan folgt auch aus der Bildung von 1 Mol Methan bei der Umsetzung mit Methylmagnesiumjodid (Smedley, Soc. 97, 1493). — B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn man das Reaktionsprodukt aus 1 Mol Benzaldehyd und 1 Mol Methylmagnesiumjodid 12 Stdn. lang mit einem zweiten Mol Benzaldehyd in Äther erwärmt (Marshall, Soc. 107, 517). Durch Einw. von alkoh. Natronlauge auf ω-Brom-ω-benzal-acetophenon 1, neben Benzalacetophenon und [α-Äthoxy-benzal]-acetophenon (Abbell, Soc. 101, 1002). Bei der Einw. von ultravioletten Strahlen auf eine methylalkoholische Lösung von α-Phenyl-β-benzoyl-šthylenoxyd (Bodorss, B. 51, 216). Durch Behandeln von ω-[α-Piperidino-benzal]-acetophenon (Syst. No. 3038) mit Oxalsäure in äther. Lösung (Andel, Or. 152, 1489; A. ch. [8] 29, 582). — Darst. Man läßt zu einer Mischung von 184 g α-Benzalacetophenondibromid und 165 cm² absol. Methanol langsam eine Lösung von 23,2 g Natrium in 230 cm² absol. Methanol zutropfen und kocht hierauf das Reaktionsgemisch 3 Stdn. lang; nach Zugabe von 140 cm² Wasser und Ansäuern mit Salssäure (D: 1,19) erhitzt man weitere 2 Stunden zum Sieden, kühlt dann unter starkem Rihren auf 0° ab und wässeht die ausgeschiedenen Krystalle einmal mit 50 cm² 50% gigem Alkohol, dann mit Wasser bis zum Verschwinden der Salzsäure-Reaktion; Ausbeute 59 bis 61% der Theorie (Organic Syntheses 8 [New York 1928]. S. 60).

81% der Theorie (Organic Syntheses 8 [New York 1928], S. 60).

F: 78° (SMEDLEY, Soc. 97, 1490), 80—81° (MARSHALL, Soc. 107, 517), 81° (ANDRÉ, C. 7.
152, 1489; A. ch. [8] 29, 584). Mol.-Refr. in Chloroform-Lösung: Sm. — Verhalten gegen Ozon: Scheider, Herold, A. 405, 323. Dibenzoylmethan gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol a.γ-Diphenyl-propylalkohol und eine geringere Menge eines Öls vom Kp_{1s}: 199° bis 201° (Bauer, C. 7. 154, 1094). Dibenzoylmethan liefert beim Erhitzen mit Methyljodid und Silberoxyd a.a-Dibenzoyl-sthan, mit Athyljodid und Silberoxyd a.a-Dibenzoyl-propan und ω-[a-Athoxy-benza]-acetophenon (ABRLL, Soc. 101, 992). a.a-Dibenzoyl-sthan entsteht auch beim Erhitzen der Natriumverbindung von Dibenzoylmethan mit Methyljodid (A., Soc. 101, 995). Natrium-dibenzoylmethan gibt mit Jod in Ather a.a.β.β-Tetrabenzoyl-sthan und Dibenzoyljodmethan (A., Soc. 101, 997; vgl. a. Wesenberg, Dissert. [Leipzig 1898], S. 12, 14). Bei der Einw. von Benzyljödid auf Natrium-dibenzoylmethan in absol. Alkohol entsteht β-Phenyl-a.a-dibenzoyl-sthan; bei der Einw. von Benzylchlorid erhält man ω-Benzyl-acetophenon und Benzoesäure (A., Soc. 101, 997). Beim Erhitzen von Natrium-dibenzoylmethan mit Benzoylchlorid in Ather entsteht Tribenzoylmethan hauptsächlich in der Enolform (A., Soc. 101, 998). Dibenzoylmethan gibt mit β-Naphthol in alkoh. Salzsäure bei 100° 4.6-Diphenyl-

[naphtho - 2'.1':2.3 - pyroxonium] - chlorid (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 2395), mit Resorcinmonomethyläther in Eisessig - Chlorwasserstoff 7 - Methoxy - 2.4 - diphenyl - benzopyroxoniumchlorid (Syst. No. 2410) (Decker, Becker, B. 47, 2289). Dibenzoylmethan liefert beim Kochem mit o-Phenylendiamin in verd. Alkohol in Gegenwart von Salzsaure das Hydrochlorid des 2 - Phenyl - benzimidazols (Gastaldi, Cherchi, G. 43 I, 303). Beim Erhitzen mit Naphthylen-

C CH O C C,H,

diamin-(1.8) in waßrig-alkoholischer Salzsäure entsteht das Hydrochlorid des Phenylperimidins $C_{10}H_0 < N_{\rm H} > C \cdot C_0H_0$ (G., Cm., G. 44 I, 289). Durch Umsetzen mit Phenylmagnesiumbromid in Äther und Destillieren des Reaktionsproduktes im Vakuum erhält man sehr geringe Mengen β -Phenyl-chalkon (SMEDLEY, Soc. 97, 1494). — $Cu(C_{10}H_{11}O_2)_0$. F: 325° (Zers.) (Maquennescher Block) (André, C. 7. 152, 1490; A. ch. [8] 29, 582).

¹) Von ABELL ohne Berücksichtigung der Arbeit von KOHLER, JOHNSTIN (Am. 88, 36) als er-[a-Brom-benzal]-acetophenon formuliert.

Dibenzoylmethan-monoxim $C_{15}H_{13}O_2N = C_4H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_4H_5$ (S. 771). Eine isomere Verbindung von Widman (B. 49, 2779) wird als 5-Oxy-3.5-diphenyl-4.5-dihydroisoxazol $C_6H_5 \cdot C \cdot CH_2 \cdot C(OH) \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 4226) abgehandelt.

a.y-Dioxo-a-phenyl-y-[4-chlor-phenyl]-propan, 4-Chlor-dibenzoylmethan $C_{15}H_{11}O_2Cl = C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_4Cl$ bezw. desmotrope Formen. Ist der Bromtitration zufolge zu $100^9/_0$ enolisiert (Bodforss, B. 51, 219). — B. Beim Kochen beider Formen des [4-Chlor-benzal]-acetophenon-dibromids mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (B., B. 51, 219). Durch Einw. von ultravioletten Strahlen auf a-[4-Chlor-phenyl]- β -benzoyl-äthylenoxyd (B., B. 51, 216). — Gelbliche Krystalle (aus Methanol). F: 89°. — Kupfersalz. Dunkelgrüne Krystalle (aus Eisessig).

 β -Jod-a. γ -dioxo-a. γ -diphenyl-propan, Dibenzoyljodmethan bezw. β -Jod-a-oxy- γ -oxo-a. γ -diphenyl-a-propylen, ω-Jod-ω-[a-oxy-benzal]-acetophenon $C_{15}H_{11}O_{2}I=C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot CHI\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$ bezw. $C_{4}H_{5}\cdot C(OH):CI\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$. B. In geringer Menge neben a.a. β -Tetrabenzoyl-äthan durch Behandeln der Natriumverbindung des Dibenzoylmethans mit einer absolut-ätherischen Jodlösung (ABELL, Soc. 101, 997). — Tafeln (aus Petroläther). F: 107°. — Gibt mit Eisenchlorid eine rotbraune Färbung. Gibt mit Kupferacetat in Alkohol

grünliche Krystalle.

a.γ-Dioxo-a-phenyl-γ-[3-nitro-phenyl]-propan, 3-Nitro-dibensoylmethan bezw. ω-[3-Nitro-a-oxy-benzal]-acetophenon C₁₅H₁₁O₄N = C₆H₅·CO·CH₂·CO·C₆H₄·NO₃ bezw. C₆H₅·CO·CH:C(OH)·C₆H₄·NO₂. Ist der Bromtitration zufolge reines Enol (Bodforss, B. 49, 2804). — B. Durch Einw. von methylalkoholischer Kalilauge auf [3-Nitro-benzal]-acetophenon-dibromid und Kochen der Reaktionsflüssigkeit nach Zufügen von konz. Salzsäure (Bodforss, B. 49, 2804). In geringer Menge bei der Bestrahlung von a-[3-Nitro-phenyl]-β-benzoyl-äthylenoxyd in Methanol mit ultraviolettem Licht (B., B. 51, 215). Man setzt Natrium-benzoylaceton mit 3-Nitro-benzoylchlorid um und kocht das Reaktionsprodukt mit Alkohol und konz. Salzsäure (B., B. 51, 217). — Gelbliche Krystalle (aus Eisessig). F: 135° (B., B. 49, 2804). Leicht löslich in Eisessig, Benzol und Chloroform, weniger leicht in Methanol und Alkohol, sehr wenig in Äther und Ligroin. — Gibt bei der Oxydation mit sodaalkalischer Kaliumpermanganat-Lösung in Benzol m-Nitro-benzoesäure und Benzoylameisensäure (B., B. 49, 2805). Gibt mit Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol 3-Phenyl-5-[3-nitro-phenyl]-pyrazol, mit Phenylhydrazin in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur 1.3-Diphenyl-5-[3-nitro-phenyl]-pyrazol (B., B. 49, 2806). — Die alkoh. Lösung wird durch Eisenchlorid braunviolett gefärbt. — Cu(C₁₈H₁₀O₄N)₂. Gelbgrün. Löslich in Pyridin.

Monosemicarbason $C_{16}H_{14}O_4N_4 = C_4H_5 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_4) \cdot CH_5 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_3$ (?). Krystalle (aus verd. Methanol). F: 120—125° (Zers.) (Bodforss, B. 51, 208).

3. $a.\gamma$ - Dioxo - $a.\beta$ - diphenyl - propan, Phenyl - benzoyl - acetaldehyd, ms-Formyl-desoxybenzoin bezw. a-Oxy - γ -oxo - $\beta.\gamma$ - diphenyl - a-propylen, ms-Oxymethylen-desoxybenzoin $C_{15}H_{12}O_2=C_4H_5\cdot CO\cdot CH(C_4H_5)\cdot CHO$ bezw. $C_4H_5\cdot CO\cdot C(C_4H_5)\cdot CH\cdot OH$ (S. 773).

a) α -Form $C_{16}H_{19}O_{2}=C_{4}H_{5}\cdot CO\cdot C(C_{6}H_{5})\cdot CH\cdot OH$. Konstitution: Scheiber, Hoffer, B. 47, 2704; vgl. Wishicenus, Ruthing, A. 379, 238. Bromtitration in absol. Alkohol: Sch., H. Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch in Phenol bestimmt (W., R., A. 379, 232). — B. Entsteht aus der β -Form durch Erhitzen über den Schmelzpunkt oder durch Vakuumdestillation, durch Kochen mit Benzol sowie durch langsames Fällen der wäßrig-alkalischen Lösungen mit Essigsäure (W., R., A. 379, 235). — Darst. Man fügt zu einer kalten Lösung von 12 g Natrium in 150 cm² absol. Alkohol ca. 40 g Ameisensäureäthylester, setzt nach 3—4-stdg. Aufbewahren bei 0° 100 g Desoxybenzoin zu und überläßt die Reaktionsflüssigkeit einige Tage lang (zunächst bei 0°) sich selbst; hierauf gießt man sie in die zehnfache Menge kalten Wassers, filtriert das ausgeschiedene Desoxybenzoin ab und säuert das Filtrat allmählich mit verd. Schwefelsäure an; Ausbeute 60—70°/e der Theorie (W., R., A. 379, 230). — Schwefelfarbene Nadeln oder Prismen (aus Ligroin). Schmilzt bei schnellem Erhitzen bei ca. 76—80° (W., R., A. 379, 231). Kp₁₄: 183° (W., R.). Schr leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in Äther und heißem Petroläther (W., R.). — Ist oberhalb 110° beständig; wandelt sich bei gewöhnlicher Temperatur (unter geringer Zers.) langsam, bei 70—80° schnell in die β -Form um; ebenso erhält man die β -Form bei der Einw. von Alkohol oder siedendem Wasser auf die α -Form (W., R., A. 379, 231, 235, 244). — Liefert bei der Einw. von Ozon Benzil, Ameisensäure und sehr geringe Mengen Benzoesäure Schleiber, Hoffer, B. 47, 2704). Gibt mit Brom in Eisessig ms-Brom-ms-formyldesoxybenzoin (W., R., A. 379, 260). Mit Ammoniakgas in Benzol erhält man eine Verbindung C₁₅H₁₅ON₂ (S. 400). Liefert mit Hydrazinhydrat ohne Lösungsmittel Phenylbenzyl-

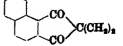
ketazin, in Alkohol- oder Eisessig-Lösung 3.4-Diphenyl-pyrazol (W., R., A. 379, 256). Beim Erwärmen mit Phenylhydrazin entsteht 1.4.5-Triphenyl-pyrazol (W., R.). Bei der Einw. von Benzoldiazoniumchlorid in verd. Alkohol in Gegenwart von Natriumacetat erhält man Benzilmonophenylhydrazon (W., R.). — Löst sich mit gelber Farbe in konz. Schwefelsäure. Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol oder Benzol eine weinrote bis violettrote Färbung (W., R.). Reagiert mit fuchsinschwefliger Säure erst nach Umwandlung in die β -Form (W., R., A. 379, 240). Das Benzoat schmilzt bei 105—106°, das p-Nitro-benzoat bei 118—119°, das Phenylurethan bei 129—130° (W., R., A. 379, 258). — Cu(C₁₈H₁₁O₂)₂. B. Aus a- oder β -ms-Formyl-desoxybenzoin und Kupferacetat in Alkohol (W., R., A. 379, 242). Grüne Blättehen (aus Benzol). F: 220—221°. Leicht löslich in heißem Alkohol. Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine weinrote Färbung.

Verbindung $C_{15}H_{15}ON_3$. B. Durch Einleiten von Ammoniak in eine benzolische Lösung der a- oder β -Form von ms-Formyl-desoxybenzoin (Wislicenus, Ruthing, A. 379, 254). Farbloser Niederschlag. Sintert oberhalb 154° unter Gelbfärbung. F: ca. 161°. Unlöslich in Benzol und Äther, leicht löslich in Wasser und Alkohol. Verhalten beim Erhitzen: W., R.

- b) β-Form C₁₆H₁₂O₂ = C₆H₅·CO·C(C₆H₅):CH·OH. Konstitution: SCHEIBER, HOFFER, B. 47, 2704; vgl. Wislicenus, Ruthing, A. 379, 238. Ist der Bromtitration zufolge in Chloroform + Alkohol bei —15° zu ca. 95°/₀ enolisiert (SCH., H.). Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch in Phenol bestimmt (W., R., A. 379, 234). B. Entsteht aus der a-Form bei längerem Aufbewahren, schnell durch Erhitzen auf 70—80°, durch Zusammenbringen mit Alkohol oder durch Kochen mit Wasser; fällt beim Eintragen einer alkal. Lösung von ms-Formyl-desoxybenzoin in kalte überschüssige Schwefelsäure aus (W., R., A. 379, 233, 261). Farblose Täfelchen (aus verd. Alkohol). F: 112—113° (W., R.). Leicht löslich in Chloroform, schwer in Äther, Alkohol und siedendem Wasser, sehr wenig in Benzol und Petroläther (W., R.). Ist bei gewöhnlicher Temperatur beständig; beim Schmelzen oder bei der Destillation im Vakuum entsteht die α-Form, wenn man Schmelze bezw. Dampf rasch abkühlt (W., R., A. 379, 236). Wandelt sich auch beim Kochen mit Benzol oder bei langsamem Fällen der alkal. Lösung mit Essigsäure in die α-Form um (W., R., A. 379, 235). Beim Aufbewahren der Lösung in Alkohol oder besser Methanol entsteht die γ-Form (W., R., A. 379, 245, 252). Gibt mit Ozon, Brom, Kupferacetst, Ammoniak, Hydrazinhydrat, Phenylhydrazin und Benzoldiazoniumchlorid die gleichen Produkte wie die α-Form. Löst sich mit gelber Farbe in konz. Schwefelsäure (W., R.). Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine tief weinrote Färbung (W., R.). Gibt mit fuchsinschwefliger Säure eine blauviolette Färbung (W., R., A. 379, 258).
- c) γ -Form $C_{16}H_{13}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(C_6H_5)\cdot CHO$ (?). B. Scheint bei längerem Aufbewahren der β -Form in Alkohol oder besser Methanol zu entstehen (WISLICENUS, RUTHING, A. 379, 245, 252). Nur in Lösung erhalten. Gibt keine Farbreaktion mit Eisenchlorid. Liefert kein Kupfersalz. Gibt mit fuchsinschwefliger Säure eine blauviolette Färbung.

ms-Brom-ms-formyl-desoxybenzoin $C_{15}H_{11}O_{2}Br = C_{6}H_{5} \cdot CO \cdot CBr(C_{6}H_{5}) \cdot CHO$. B. Aus ms-Formyl-desoxybenzoin und Brom in Eisessig (Wisliamus, Ruthing, A. 379, 260). — Krystalle (aus Petroläther). F: 60—61°.

- 4. $a.\beta$ -Dioxo-a-phenyl- β -p-tolyl-āthan, Phenyl-p-tolyl-diketon, 4-Methylbenztl $C_{15}H_{12}O_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Durch Erhitzen von p-Tolyl-[a.a-dibrombenzyl]-keton mit Alkohol im Rohr auf 140—160° (Weiss, M. 40, 396). F: 99—101° (aus Alkohol). Ist im Vakuum unzersetzt destillierbar. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Liefert mit konz. Kalilauge bei 150—160° Phenyl-p-tolyl-glykolsäure.
- 5. 1.3 Dioxo 2.2 dimethyl 5.6 benzo hydrinden, Dimethyl 2.3 naphthindandion C₁₃H₁₂O₂, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben Dimethyl 1.2 naphthindandion und 2.2 Dimethyl perinaphthindandion (1.3) aus Naphthalin und Dimethylmalonylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (FREUND, FLEISCHER, A. 399, 205). Nadeln (aus Alkohol). F: 137—137,5°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Essigester und Schwefelkohlenstoff, leicht in Benzol, Eisessig und Äther, in der Wärme in Alkohol, Methanol und Ligroin, unlöslich in Wasser. Einw. von Salpetersäure bei 120—140°: Fr., Fl. Beim Kochen mit konz. Kalilauge entsteht 3-Isobutyryl-naphthalincarbonsäure-(2). Reagiert nicht mit den üblichen Ketonreagenzien. Die Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert gelbgrün.
- 6. 1.3 Dioxo 2.2 dimethyl 4.5 benzo hydrinden, Dimethyl-1.2-naphthindandion C₁₅H₁₂O₅, s. nebenstehende Formel. B. s. o. bei Dimethyl-2.3-naphthindandion. Nadeln (aus Alkohol). F: 120—121⁶ (Freund, Fleischer, A. 399, 205). Sehr



401

leicht löslich in Chloroform, Essigester und Schwefelkohlenstoff, leicht löslich in Benzol, Eisessig, Äther, heißem Alkohol, heißem Methanol und heißem Ligroin, unlöslich in Wasser. — Gibt mit Salpetersäure im Rohr bei 120—140° 1.3-Dioxo-2.2-dimethyl-hydrinden-dicarbonsäure-(4.5). Beim Kochen mit konz. Kalilauge entsteht 2 (bezw. 1)-Isobutyryl-naphthalin-carbonsäure-(1 bezw. 2). — Löst sich mit rötlichgelber Farbe in konz. Schwefelsäure (Fr., Fl., A. 399, 238).

7. 1.8 - Dimethylmalonyl -naphthalin. 2.2 - Dimethyl - perinaphthindandion-(1.3) \(^1\

x-Nitro-2.2-dimethyl-perinaphthindandion-(1.3) $C_{15}H_{11}O_4N=C_{15}H_{11}O_2\cdot NO_2$. B. Durch Erhitzen von 2.2-Dimethyl-perinaphthindandion-(1.3) mit Salpetersäure im Rohr auf 120—140° (Freund, Fleischer, A. 399, 207). — Gelbe Nädelchen. F: 162°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

x.x-Dinitro-2.2-dimethyl-perinaphthindandion-(1.3) $C_{15}H_{10}O_6N_2 = C_{15}H_{10}O_2(NO_2)_2$. B. Durch Erhitzen von 2.2-Dimethyl-perinaphthindandion-(1.3) mit Salpetersäure im Rohr auf 120—140° (Freund, Fleischer, A. 399, 207). — Mikroskopische Täfelchen oder Säulchen (aus Chloroform). F: 245—248° (Zers.). Unlöslich in Alkohol, Äther, Benzol und Wasser, schwer löslich in Chloroform.

5. Dioxo-Verbindungen $C_{16}H_{14}O_2$.

- 1. a.y-Dioxo-a.ò-diphenyl-butan, a-Phenyl-a'-benzoyl-aceton, ω -Phenacetyl-acetophenon, Benzoyl-phenacetyl-methan $C_{16}H_{14}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot CH_{5}\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$ bezw. desmotrope Formen (S. 773). B. Durch Behandeln von 3-Nitro-1-phenyl-2-benzoyl-cyclopropan mit Natriummethylat in Methanol bei gewöhnlicher Temperatur und Ansäuern des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (Kohler, Engelbrecht, Am. Soc. 41, 1383). F: 54°.
- α-Phenyl-α'-[4-brom-benzoyl]-aceton, 4-Brom-ω-phenacetyl-acetophenon $C_{16}H_{13}O_3Br = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_4Br$. B. Durch Behandeln von β-Methoxy-phenyl-α-[4-brom-benzoyl]-α-propylen mit Salzsäure oder direkt aus den 3 stereoisomeren Formen von 3-Nitro-1-phenyl-2-[4-brom-benzoyl]-cyclopropan durch Einw. von alkoh. Natronlauge und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (Kohler, Williams, Am. Soc. 41, 1655). Platten (aus verd. Alkohol). F: 80—81°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin. Kupfersalz. Grünlich. Ziemlich leicht löslich in Benzol, schwer in Äther.
- 2. $a.\delta$ Dioxo $a.\delta$ diphenyl butan, $a.\beta$ Dibenzoyl $\ddot{a}than$, Diphenacyl $C_{16}H_{16}O_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_5 \cdot CH_5 \cdot CO \cdot C_6H_5$ (S. 773). B. Durch Hydrieren von Dibenzoylacetylen in Gegenwart von Platinschwarz (Dupont, C. r. 158, 1350; Bl. [4] 15, 606). F: 144°. Gibt mit der Natriumverbindung des Nitromalondialdehyds in alkal. Lösung 4-Nitro-1.2-dibenzoyl-cyclopentadien-(2.5) (HALE, THORP, Am. Soc. 35, 71).
- α-Benzoyl- β -[4-chlor-benzoyl]-äthan, 4-Chlor-diphenacyl $C_{16}H_{13}O_3Cl = C_6H_5\cdot CO\cdot CH_3\cdot CO\cdot C_6H_4Cl$. B. Durch Kochen von β -Benzoyl- α -[4-chlor-benzoyl]-propionsäure-äthylester oder von α -Benzoyl- β -[4-chlor-benzoyl]-propionsäure-äthylester mit wäßr.-alkoh. Kalilauge (Thorr, Brunskill, Am. Soc. 37, 1263). Perlmutterglänzende Blättchen (aus Alkohol). F: 114,5°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, ziemlich leicht in Alkohol und Äther, leicht in Benzol und Chloroform.
- α-Bensoyl-β-[4-brom-bensoyl]-äthan, 4-Brom-diphenacyl $C_{16}H_{13}O_3Br = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_4Br$. B. Durch Kochen von α-Benzoyl-β-[4-brom-benzoyl]-propionsäure-äthylester mit wäßr.-alkoholischer Kalilauge (Hale, Thorp, Am. Soc. 35, 268). Perlmutter-glänzende Platten (aus Alkohol). F: 116°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, ziemlich leicht in Alkohol und Äther, leicht in Benzol, Chloroform, Eisessig und Essigester. Gibt mit der Natriumverbindung des Nitromalondialdehyds in alkal. Lösung 4-Nitro-1-benzoyl-2-[4-brom-benzoyl]-cyclopentadien-(2.5).

¹⁾ Bezifferung des Perinaphthindans s. S. 391 Anm. 2. BEILSTEIN's Handbuch. 4. Aufl. Erg.-Bd. VII/VIII.

- $a.\beta$ -Bis-[4-brom-benzoyl]-āthan, 4.4'-Dibrom-diphenacyl $C_{16}H_{18}O_{2}Br_{2}=C_{6}H_{4}Br$ · $CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}Br$. B. Durch Kochen von $a.\beta$ -Bis-[4-brom-benzoyl]-propion-săureāthylester mit wäßr.-alkoholischer Kalilauge (Hale, Thorf, Am. Soc. 35, 271). Platten (aus Benzol oder Eisessig). F: 182°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Ligroin, löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Eisessig, leicht löslich in Chloroform. Gibt mit der Natriumverbindung des Nitromalondialdehyds in alkal. Lösung 4-Nitro-1.2-bis-[4-brom-benzoyl]-cyclopentadien-(2.5).
- 3. $a.\gamma$ Dioxo β methyl $a.\gamma$ diphenyl propan, a.a Dibenzoyl $\ddot{a}than$ $C_{16}H_{14}O_2=CH_3\cdot CH(CO\cdot C_6H_5)_2$ (S. 774). B. Aus Benzaldehyd (1,5 Mol) und Athylmagnesiumjodid (1 Mol) in Ather (Marshall, Soc. 107, 518). Durch Erhitzen von Dibenzoylmethan mit Methyljodid und Silberoxyd oder durch Einw. von Methyljodid auf die Natriumverbindung des Dibenzoylmethans (Abell, Soc. 101, 995). Nadeln (aus Alkohol). F: 83—84° (A.), 84—85° (M.). Leicht löslich in Benzol, siedendem Alkohol und siedendem Petrolather (M.). Gibt mit Eisenchlorid keine Färbung (M.). Gibt mit der berechneten Menge Brom in Tetrachlorkohlenstoff a-Brom-a.a-dibenzoyl-āthan (?) (M.). Wird durch heiße alkoholische Kalilauge quantitativ in Benzoesäure und Athyl-phenyl-keton gespalten (A.). Liefert beim Kochen mit Hydroxylaminhydrochlorid in verd. Alkohol 4-Methyl-3.5-diphenyl-isoxazol (M.). Gibt mit Hydrazin in Alkohol 4-Methyl-3.5-diphenyl-pyrazol (Abell, Soc. 79, 931; M.); reagiert analog mit Phenylhydrazin (M.).
- a-Brom-a.a-dibenzoyl-äthan (P) $C_{16}H_{13}O_2Br = CH_3 \cdot CBr(CO \cdot C_6H_5)_2$ (?). B. Aus a.a-Dibenzoyl-äthan und der berechneten Menge Brom in Tetrachlorkohlenstoff (MARSHALL, Soc. 107, 519). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 65°.
- 5. a.a'-Dioxo-4.4'-dimethyl-dibenzyl, a.β-Dioxo-a.β-di-p-tolyl-āthan, Di-p-tolyl-diketon, 4.4'-Dimethyl-benzil, p-Tolil C₁₈H₁₄O₂ = CH₂·C₆H₄·CO·CO·C₆H₄·CH₂ (S. 774). B. Man bewahrt mit Dicyan gesättigtes Toluol in Gegenwart von Aluminiumchlorid 2 Tage lang auf und zersetzt das Reaktionsprodukt mit verd. Salzsäure (VORLÄNDER, B. 44, 2461). F: 104—105°.
- p-Tolil-monohydrason C₁₆H₁₆ON₂ = CH₂·C₆H₄·CO·C(:N·NH₂)·C₆H₄·CH₃. Zur Konstitution vgl. Forster, Zimmerli, Soc. 97, 2161; Staudinger, Kupper, B. 44, 2198; St., Hammet, Helv. 4, 217, 228. B. Aus p-Tolil und 1 Mol Hydrazinhydrat in wenig heißem Alkohol (Curtius, Kastner, J. pr. [2] 83, 222). Nadeln (aus Alkohol). F: 139—140°. Zersetzt sich bei 180°. Sehr leicht löslich in Eisessig, in der Wärme auch in Alkohol, Benzol und Äther. Gibt beim Erhitzen unter stark vermindertem Druck 4.4′-Dimethyl-desoxybenzoin. Beim Schütteln in Benzol-Lösung mit gelbem Quecksilberoxyd entsteht p-Tolylptoluyl-diazomethan. Durch Auflösen in konz. Schwefelsäure oder durch Erhitzen mit p-Tolil auf 180° erhält man p-Tolyl-p-toluyl-ketazin.
- p-Tolyl-p-toluyl-ketasin $C_{33}H_{26}O_3N_2 = [CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C(C_6H_4 \cdot CH_3) : N-l_3.$ B. Aus p-Tolil-monohydrazon durch Auflösen in konz. Schwefelsäure oder durch Erhitzen mit p-Tolil auf 180° (Cuetius, Kastner, J. pr. [2] 83, 228). Durch Erhitzen von p-Toluoinhydrazon auf 185° (C., K., J. pr. [2] 83, 231). Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 248°. Sehr wenig löslich in Alkohol, schwer in Äther, sehr leicht in Benzol und Eisessig in der Wärme. Zerfällt beim Aufbewahren in konz. Schwefelsäure allmählich in p-Tolil und Hydrazin.
- p-Tolil-dihydrason $C_{16}H_{18}N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot NH_3) \cdot C(:N \cdot NH_4) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch 24-stdg. Erhitzen von p-Tolil mit 2 Mol Hydrazinhydrat und wenig Alkohol im Rohr auf 100° (CURTIUS, KASTNER, J. pr. [2] 83, 224). Nadeln (aus Alkohol). F: 137°. Zersetzt sich gegen 200°. Leicht löslich in Ather, Benzol und Eisessig, ziemlich schwer in kaltem Alkohol. Liefert mit gelbem Quecksilberoxyd in Benzol 4.4′-Dimethyl-tolan. Gibt beim Erhitzen mit p-Tolil auf 200° gelbe Krystalle vom Schmelzpunkt 218° (C., K., J. pr. [2] 83, 232).
- p-Tolyl-p-toluyl-diasomethan $C_{16}H_{14}ON_2 = CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot CO \cdot C(:N:N) \cdot C_0H_4 \cdot CH_2$. Das Mol.-Gew. wurde kryoskopisch in Benzol bestimmt (Curtus, Kastner, J. pr. [2] 83, 224). B. Durch Schütteln von p-Tolil-monohydrazon in Benzol-Lösung mit gelbem Quecksilber-

- exyd (C., K., J. pr. [2] 83, 223). Rote Krystalle (aus Äther). F: 84°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Zersetzt sich allmählich beim Aufbewahren, schnell beim Zufügen von verd. Salzsäure oder Halogenen. Gibt mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff ms.ms-Dibrom-4.4′-dimethyl-desoxybenzoin.
- 6. $2^{2}\cdot 2'^{2}$ Dioxo 2.2' diåthyl diphenyl, Diphenyl diacetaldehyd (2.2') $C_{1a}H_{1a}O_{3} = OHC \cdot CH_{3} \cdot C_{4}H_{4} \cdot CH_{3} \cdot CHO$.
- Bis dimethylacetal, 2.2'- Bis $[\beta.\beta$ dimethoxy äthyl] diphenyl $C_{30}H_{30}O_4 = [(CH_3 \cdot O)_3 CH \cdot CH_3 \cdot C_0H_4]_3$. B. Durch Erhitzen von 2-Jod-phenylacetaldehyd-dimethylacetal mit Kupferpulver auf 235—260° (Weitzenböck, M. 34, 214). Dickes, gelbliches Ol. Kp₁₃: 210—211°. Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure 5-Formyl-1.2; 3.4-dibenzocycloheptatrien-(1.3.5) (S. 276).
- 7. $2^1.2^7$ -Dioxo-2.4.2'.4'-tetramethyl-diphenyl, 4.4'-Dimethyl-diphenyl-dialdehyd-(2.2') $C_{16}H_{14}O_3 = OHC \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CHO$. Zur Konstitution vgl. MAYER, B. 47, 408. B. Man erhitzt [6-Jod-3-methyl-benzal]-anilin mit Kupferpulver im Wasserstoffstrom auf 210° und kocht das Reaktionsprodukt in Alkohol mit wenig Salzsäure (M., B. 45, 1111). Gelbliche Nadeln (aus Ligroin). F: 111°. Gibt mit Kaliumcyanid in verd. Alkohol auf dem Wasserbad 2.7-Dimethyl-phenanthrenchinon.
- 8. 21.27-Dioxo-2.6.2'.6'-tetramethyl-diphenyl, 6.6'-Dimethyl-diphenyl-dialdehyd-(2.2') C₁₆H₁₄O₂ = OHC·C₆H₃(CH₃)·C₆H₃(CH₃)·CHO. B. Man erwärmt 2-Jod-3-methyl-benzaldehyd mit Anilin in Äther, erhitzt das entstandene Anil mit Kupferpulver auf 160° und kocht das Reaktionsprodukt in Alkohol mit wenig Salzsäure (MAYER, B. 47, 409). Krystalle (aus Ligroin). F: 118°.

6. Dioxo-Verbindungen C₁₇H₁₆O₂.

- 1. a.s Dioxo a.s diphenyl pentan, a.y Dibenzoyl propan $C_{17}H_{16}O_{2}$ = $CH_{4}(CH_{2}\cdot CO\cdot C_{6}H_{5})_{2}$ (S. 775). Die durch Umsetzung mit Natriumamid entstehende Natriumverbindung gibt mit Methyljodid $\beta.\delta$ -Dibenzoyl-pentan (BAUER, C.r. 158, 1681).
- 2. a.a-Dibenzoyl-propan C₁₇H₁₆O₂ = C₂H₅·CH(CO·C₆H₅)₃ bezw. desmotrope Form (S. 776). B. Aus Benzaldehyd und Propylmagnesiumjodid (Marshall, Soc. 107, 519). Durch Behandeln von Dibenzoylmethan mit Athyljodid und Silberoxyd, neben ω-[a-Athoxybenzal]-acetophenon (Abell, Soc. 101, 992). Zur Bildung aus Natrium-dibenzoylmethan und Athyljodid vgl. A., Soc. 101, 995. F: 87° (M.; A.), 86—87° (Smedley, Soc. 97, 1492). Mol-Refr. in Chloroform-Lösung: Sm. Gibt keine Färbung mit Eisenchlorid (M.). Gibt mit der berechneten Menge Brom in Tetrachlorkohlenstoff a-Brom-a.a-dibenzoyl-propan (M.). Wird durch alkoh. Kalilauge (A.) oder Natriumäthylat in Alkohol (M.) quantitativ in Propylphenyl-keton und Benzoesäure zerlegt. Gibt beim Kochen mit Hydroxylaminhydrochlorid-Lösung 4-Athyl-3.5-diphenyl-isoxazol (Syst. No. 4200) (M.). Beim Erhitzen mit Phenylhydrazin entsteht 4-Äthyl-1.3.5-triphenyl-pyrazol (M.).
- a-Brom-a.a-dibenzoyl-propan $C_{17}H_{15}O_2Br = C_2H_5 \cdot CBr(CO \cdot C_6H_5)_2$. B. Aus a.a-Dibenzoyl-propan und der berechneten Menge Brom in Tetrachlorkohlenstoff (Marshall, Soc. 107, 519). Prismen (aus Alkohol). F: 52°.
- 3. $a.\gamma Dioxo \beta.\beta dimethyl a.\gamma diphenyl propan$, $\beta.\beta Dibenzoyl propan$ $C_{17}H_{16}O_3 = C_4H_5 \cdot CO \cdot C(CH_3)_3 \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Dimethylmalonsauredichlorid und Benzol in Gegenwart von AlCl₃ (SMEDLEY, Soc. 97, 1492). Neben dem Benzoat des $a \cdot Oxy \beta$ -methyla-phenyl-a-propylens aus der Natriumverbindung des Isopropylphenylketons und Benzoylchlorid (Haller, Bauer, C. r. 153, 146). Nadeln (aus Petroläther). F: 99—100° (H., B.), 99° (Sm.). $K_{P_{15}}$: 195—196° (H., B.). Mol.-Refr. in Chloroform-Lösung: Sm. Wird durch siedende alkoholische Kalilauge in Benzoesäure und Isopropylphenylketon gespalten (H., B.). Liefert mit Methylmagnesiumjodid in Ather $\gamma \cdot Oxy \cdot a \cdot oxo \cdot \beta.\beta$ -dimethyl-a. γ -diphenyl-butan (Sm.).
- Monoxim $C_{17}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. F: 166° (Haller, Bauer, C. r. 153, 147).
- 4. $\beta.\gamma$ -Dioxo-a-phenyl- γ -[2.4-dimethyl-phenyl]-propan, Benzyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-glyoxal bezw. β -Oxy- γ -oxo-a-phenyl- γ -[2.4-dimethyl-phenyl]-a-propylen. [2.4-Dimethyl-phenyl]-[a-oxy- β -phenyl-vinyl]-keton $C_{17}H_{16}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot CO\cdot C_{6}H_{3}(CH_{5})_{3}$ bezw. $C_{6}H_{5}\cdot CH:C(OH)\cdot CO\cdot C_{6}H_{3}(CH_{3})_{2}$. B. Durch Kochen der alkoh. Lösung von a-Phenyl- β -[2.4-dimethyl-benzoyl]-äthylenoxyd mit wenig Natronlauge (Jörlander, B. 50, 1460). Gelbliches Öl. Gibt mit Eisenchlorid eine dunkel-violettbraune Färbung. Liefert mit o-Phenylendismin 2-Benzyl-3-[2.4-dimethyl-phenyl]-chinoxalin.

- 5. $\beta.\gamma$ -Dioxo-a-phenyl- γ -[3.4-dimethyl-phenyl]-propan, Benzyl-[3.4-dimethyl-phenyl]-glyoxal bezw. β -Oxy- γ -oxo-a-phenyl- γ -[3.4-dimethyl-phenyl]-a-propylen, [3.4-Dimethyl-phenyl]-[a-oxy- β -phenyl-vinyl]-keton $C_{17}H_{16}O_{2} = C_{4}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot CO \cdot C_{6}H_{3}(CH_{3})_{2}$ bezw. $C_{4}H_{5} \cdot CH : C(OH) \cdot CO \cdot C_{4}H_{3}(CH_{5})_{4}$. B. Durch Kochen der alkoh. Lösung von a-Phenyl- β -[3.4-dimethyl-benzoyl]-äthylenoxyd mit wenig Natronlauge (JÖRLANDER, B. 50, 1459). Gelbliche Prismen (aus Methanol). F: 94—95°. Ist leicht löslich. Gibt mit Eisenchlorid eine dunkelviolettbraune Färbung. Liefert mit o-Phenylendiamin 2-Benzyl-3-[3.4-dimethyl-phenyl]-chinoxalin.
- 6. 1.3 Dioxo 2.2 diāthyl 5.6 benzo hydrinden, Diāthyl-2.3-naphthindandion C₁₇H₁₆O₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben Diāthyl-1.2-naphthindandion und 2.2-Diāthyl-perinaphthindandion·(1.3) aus Naphthalin und Diāthylmalonyl-chlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Freund, Fleischer, A. 373, 316; 402, 61 Anm. 3). Nadeln (aus Alkohol). F: 120,5—122°. Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure im Rohr bei 130—140° eine Säure vom Schmelzpunkt 193° (Zers.) (Fr., Fl., A. 373, 318). Gibt kein Oxim. Liefert beim Kochen mit Kalilauge 3-Diāthylacetyl-naphthalin-carbonsäure·(2) (Fr., Fl., A. 373, 319; 402, 54, 66). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit goldgelber Farbe; die Lösung fluoresciert gelbgrün (Fr., Fl., A. 373, 334).
- 7. 1.3 Dioxo 2.2 diāthyl 4.5 benzo hydrinden,
 Diāthyl 1.2 naphthindandion C₁₇H₁₆O₂, s. nebenstehende
 Formel. B. Neben Diāthyl-2.3-naphthindandion und 2.2-Diāthylperinaphthindandion-(1.3) aus Naphthalin und Diāthylmalonylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid
 (Freund, Fleischer, A. 373, 317; 402, 61 Anm. 3). Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol).
 F: 79—81°. Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure im Rohr bei 130—135° Benzoltetracarbonsäure-(1.2.3.4) (Fr., Fl., A. 373, 318). Gibt beim Kochen mit Kalilauge 2(bezw. 1)Diāthylacetyl-naphthalin-carbonsäure-1 (bezw. 2) (Syst. No. 1298) (Fr., Fl., A. 373, 320;
 402, 54, 65). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbrot (Fr., Fl., A. 373, 334).

 8. 1.8-Diāthylmalonyl-naphthalin, 2.2-Diāthyl-peri-
- 8. 1.8-Diäthylmalonyl-naphthalin, 2.2-Diäthyl-perinaphthindandion-(1.3) 1) C₁₇H₁₈O₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben Diäthyl-1.2-naphthindandion und Diäthyl-2.3-naphthindandion aus Naphthalin und Diäthylmalonylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (FREUND, FLEISCHER, A. 373, 317; 402, 61 Anm. 3). Gelbes Öl. Kp₆: 210—212°. Beim Erhitzen mit Salpetersäure im Rohr auf 160—170° erhält man die gleiche Säure vom Schmelzpunkt 193°, die bei der Oxydation von Diäthyl-2.3-naphthindandion entsteht (FR., FL., A. 373, 319). Liefert beim Kochen mit Kalilauge 8-Diäthylacetyl-naphthalin-carbonsäure-(1) (FR., FL., A. 402, 61). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotgelb (FR., FL., A. 373, 334).

7. Dioxo-Verbindungen $C_{18}H_{18}O_2$.

1. $a.\xi$ -Dioxo- $a.\xi$ -diphenyl-hexan, $a.\delta$ -Dibenzoyl-butan $C_{18}H_{18}O_{2}=[C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdots]_{2}$ (S. 777). Zur Bildung aus Adipinsäuredichlorid, Benzol und Aluminium-chlorid vgl. Borsche, Wollemann, B. 45, 3715; Bauer, C. r. 155, 288; A. ch. [9] 1, 343. — Blättchen (aus verd. Alkohol) oder Nadeln (aus Methanol). F: 107° (Bo., W.; Bau.). — Liefert beim Kochen mit überschüssiger konzentrierter Natriummethylat- oder -äthylat-Lösung oder mit 1 Mol Natriumamid in Benzol 1-Phenyl-2-benzoyl-cyclopenten-(1) und 1-Phenyl-2-benzoyl-cyclopenten-(5); bei Anwendung von 2 Mol Natriumamid entstehen außerdem Benzoesäure, Benzamid, 1-Phenyl-cyclopenten-(1) und 2-Phenyl-cyclopenten-(1)-carbon-säure-(1)-amid (Bau., C. r. 165, 288; A. ch. [9] 1, 346).

Dioxim $C_{18}H_{20}O_2N_3 = [C_2H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CH_3 -]_2$ (S. 777). Nadeln (aus Eisessig). F: 222—223° (Borsche, Wollemann, B. 45, 3716).

2. a.5-Dioxo-a.5-di-p-tolyl-butan, a. β -Di-p-tolyyl-āthan, 4.4'-Dimethyl-diphenacyl $C_{18}H_{18}O_2=[CH_3\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2-]_3$ (8. 777). Zur Bildung aus Bernsteinsäure-diehlorid, Toluol und Aluminiumehlorid vgl. Hale, Thorp, Am. Soc. 35, 265. — Gibt mit der Natriumverbindung des Nitromalondialdehyds und Natronlauge 4-Nitro-1.2-di-p-toluyl-cyclopentadien-(2.5).

8. Dioxo-Verbindungen $C_{19}H_{20}O_2$.

1. $a.\eta$ -Dioxo- $a.\eta$ -diphenyl-heptan, a.s-Dibenzoyl-pentan $C_{19}H_{20}O_3 = CH_2[CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_8]_2$ (S. 777). B. Aus Pimelinsäuredichlorid und Benzol in Gegenwart von

¹⁾ Bezifferung des Perinaphthindans s. S. 391 Anm. 2.

Aluminiumchlorid (BAUER, A. ch. [9] 1, 379). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 68°. Tritt auch in einer zweiten Form auf, die, rasch erhitzt, bei 58° schmilzt, bei weiterem Erhitzen wieder erstarrt und bei 68° zum zweitenmal schmilzt. — Gibt beim Kochen mit 1 Mol Natriumamid in Toluol 1-Phenyl-2-benzoyl-cyclohexen-(1) und 1-Phenyl-2-benzoyl-cyclohexen-(6).

2. a. ζ -Dioxo-y-methyl-a. ζ -diphenyl-hexan, β -Methyl-a. δ -dibenzoyl-butan $C_{19}H_{29}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus dem Dichlorid der d- β -Methyl-adipinsäure, Benzol und Aluminiumchlorid (Bauer, A. ch. [9] 1, 373). — Nadeln. F: 54—55°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Petroläther. Ist fast gänzlich opt.-inaktiv. — Gibt beim Kochen mit 1 Mol Natriumamid in Benzol 1-Methyl-3-phenyl-2-benzoyl-cyclopenten-(2) oder 1-Methyl-3-phenyl-4-benzoyl-cyclopenten-(3).

Dioxim $C_{19}H_{23}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_6H_5$. Nadeln (aus Alkohol). F: 186° (BAUER, A. ch. [9] 1, 373). Löslich in Essigester, schwer löslich in Alkohol, sehr wenig in Benzol, unlöslich in Ather. Ist sehr schwach rechtsdrehend.

- 3. $a.s-Dioxo-\beta.s-dimethyl-a.s-diphenyl-pentan$, $\beta.s-Dibenzoyl-pentan$ $C_{19}H_{20}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus der Dinatriumverbindung des a.y-Dibenzoyl-propans und Methyljodid (BAUER, C.r. 158, 1681). Öl. Kp_{12} : 230—2336 (teilweise Polymerisation). Bildet kein Semicarbazon.
- 4. $\gamma.\gamma$ Dibenzoyl pentan, Diäthyl dibenzoyl methan $C_{19}H_{30}O_2=(C_0H_5\cdot CO)_3C(C_2H_5)_2$. Eine Verbindung, für die diese Konstitution in Erwägung gezogen wird, s. Ergw. Bd. V, S. 107.

9. Dioxo-Verbindungen $C_{20}H_{22}O_2$.

- 1. a.3-Dioxo-a.3-diphenyl-octan, a.5-Dibenzoyl-hexan $C_{20}H_{22}O_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CCH_2]_6 \cdot CO \cdot C_6H_5 \cdot (S. 778)$. Blättchen (aus Alkohol). F: 85° (Borsche, Wollemann, B. 45, 3717). Reduziert man das Dioxim mit Natrium und Alkohol und destilliert das Phosphat des erhaltenen Diamins unter vermindertem Druck, so erhält man a.3-Diphenyl-a. η -octadien.
- 2. $a.\zeta$ -Dioxo- $a.\zeta$ -di-p-tolyl-hexan, $a.\delta$ -Di-p-tolyl-butan $C_{20}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot [CH_2]_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus Adipinsäuredichlorid, Toluol und Aluminium-chlorid in Schwefelkohlenstoff (Borsche, B. 52, 2080 Anm.). F: 144—145°.
- 3. $\gamma \cdot \zeta Dioxo \beta \cdot \beta dimethyl \varepsilon \cdot \zeta diphenyl hexan, \omega Desyl pinakolin <math>C_{20}H_{21}O_3 = (CH_3)_2C \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_4H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Durch Kochen von Benzoin mit Pinakolin in verd. Alkohol in Gegenwart von Kaliumcyanid (Boon, Soc. 97, 1258). Nadeln (aus Alkohol). F: 110—111°. Löslich in den meisten orgarischen Lösungsmitteln. Gibt beim Auflösen in konz. Schwefelsäure 2-tert.-Butyl-4.5-diphenyl-furan (Syst. No. 2372). Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 160—200° 2-tert.-Butyl-4.5-diphenyl-pyrrol (Syst. No. 3089). Reagiert analog mit Anilin. ω -Desyl-pinakolin gibt beim Erhitzen mit Phenylhydrazin in Eisessig 2-tert.-Butyl-4.5-diphenyl-1-anilino-pyrrol oder 6-tert.-Butyl-1.3.4-triphenyl-1.2-dihydro-pyridazin (Syst. No. 3488).

Monoxim $C_{20}H_{23}O_2N=C_{20}H_{22}O:N\cdot OH$. Krystalle (aus Alkohol). F: 110—111° (Boon, Soc. 97, 1258). Leicht löslich in Chloroform und Äther, löslich in Petroläther und Eisessig in der Wärme. Unlöslich in Alkalien.

Dioxim $C_{20}H_{24}O_2N_2 = (CH_3)_3C \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot C(C_6H_5) :N \cdot OH$. Krystalle (aus Alkohol). F: 210° (Zers.) (Boon, Soc. 97, 1259). Löslich in heißem Methanol, unlöslich in Äther, Chloroform und Eisessig.

- 4. $\beta.\eta$ -Dioxo- $\delta.\varepsilon$ -diphenyl-octan, $\beta.\gamma$ -Diphenyl-a. δ -diacetyl-butan $C_{20}H_{22}O_2 = [CH_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_6)-]_2$ (S. 778). B. Entsteht in geringerer Menge neben Benzylaceton bei der elektrolytischen Reduktion von Benzalaceton in fast neutraler Lösung an Bleioder besser Kupferkathoden (Law, Soc. 101, 1030). F: 161°.
- 5. a-Benzal-a'-[campheryliden-(3)]-aceton $C_{30}H_{22}O_{3}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus d-Campheryliden-(3)-aceton und Benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (RUFE, WERDER, TAKAGI, Helv. 1, 332). Goldebbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 94—95°. [a] $_{0}^{6}$: +206,6° (in Benzol; p = 10) (R., W., T., Helv. 1, 317). Rotationsdispersion in Benzol: R., W., T. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine intensive Rotfärbung.

 $\begin{array}{lll} \alpha - [4 - {\rm Nitro - benzal}] \cdot \alpha' - [{\rm campheryliden - (8)}] - {\rm aceton} & {\rm C_{80}H_{11}O_4N} = \\ {\rm CO} & B. & {\rm Aus} & {\rm d-Campheryliden - (3) \cdot aceton} & {\rm und} & {\rm p-Nitro-benzaldehyd} & {\rm in} & {\rm wäßrig \cdot alkoholischer} & {\rm Natronlauge} & ({\rm RUPE}, & {\rm WERDER}, & {\rm TAKAGI}, & {\it Helv.} & 1, 333). \\ & {\rm Citronengelbe} & {\rm Krystalle} & ({\rm aus} & {\rm Alkohol}). & {\rm F:} & 150-151^{\circ}. \end{array}$

10. Dioxo-Verbindungen $C_{21}H_{24}O_{2}$.

- 1. a.s-Dioxo-a.s-bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-pentan, a.y-Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]-propan $C_{21}H_{24}O_1=CH_2[CH_2\cdot CO\cdot C_0H_3(CH_3)_2]_3$. B. Aus Glutarsäuredichlorid, m.Xylol und Aluminiumehlorid in Schwefelkohlenstoff (Borsche, B. 52, 2080 Anm.). F: 60— 61° .
- 2. $\delta.\delta$ -Dibenzoyl-heptan, Dipropyl-dibenzoyl-methan $C_{21}H_{24}O_2 = (C_6H_5 \cdot CO)_3C(CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3)_2$. Eine Verbindung, für die diese Konstitution in Erwägung gezogen wird, s. Ergw. Bd. V, S. 107.

11. Dioxo-Verbindungen $C_{22}H_{26}O_2$.

1. a.s-Dioxo-a.s-diphenyl-decan, a.s-Dibenzoyl-octan $C_{33}H_{26}O_3=C_4H_5\cdot CO\cdot [CH_3]_8\cdot CO\cdot C_6H_5$ (S. 779). Gelbliche Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 91—92° (Borsche, Wollemann, B. 44, 3186). — Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol a.s-Dioxy-a.s-diphenyl-decan.

Dioxim $C_{22}H_{23}O_2N_3 = C_4H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot [CH_2]_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_4H_5$. Gelbliche Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 120—121° (Borsche, Wollemann, B. 44, 3186). Zersetzt sich anscheinend bei längerem Aufbewahren.

- 2. $a.\zeta$ -Dioxo- $a.\zeta$ -bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-hexan, $a.\delta$ -Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]-butan $C_{12}H_{26}O_3 = [(CH_2)_2C_3H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2-]_2$. B. Aus Adipinsauredichlorid, m-Xylol und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (Borsche, B. 52, 2079). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 98—99°. Gibt beim Kochen mit amalgamiertem Zink und alkoh. Salzsäure $a.\zeta$ -Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-hexan.
- 3. a. ζ -Dioxo-a. ζ -bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-hexan, a. δ -Bis-[2.5-dimethyl-benzoyl]-butan $C_{22}H_{26}O_2=[(CH_2)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3-]_2$. B. Aus Adipinsāuredichlorid, p-Xylol und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (Borsche, B. 52, 2080 Anm.). F: 127—128°.

12. Dioxo-Verbindungen $C_{23}H_{28}O_{2}$.

- 1. $a.\iota Dioxo a.\iota di p tolyl nonan$, $a.\eta Di p tolyl heptan$ $C_{33}H_{38}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot [CH_2]_7 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus Azelainsäuredichlorid, Toluol und Aluminium-chlorid in Schwefelkohlenstoff (Borsche, B. 52, 2081). Nadeln. F: 78—79°. Gibt beim Kochen mit amalgamiertem Zink und alkoh. Salzsäure $a.\iota \cdot Di$ -p-tolyl-nonan.
- 2. $a.\eta$ -Dioxo- $\beta.\beta.\zeta.\zeta$ -tetramethyl- $a.\eta$ -diphenyl-heptan, $\beta.\zeta$ -Dimethyl- $\beta.\zeta$ -dibenzoyl-heptan $C_{13}H_{18}O_2=CH_2[CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CO\cdot C_2H_5]_2$. B. Aus der Natriumverbindung des Isopropylphenylketons beim Erhitzen mit Trimethylenbromid oder Trimethylenchlorobromid in Benzol (Haller, Bauer, C. r. 152, 1639). Nadeln (aus Petroläther). F: $48-49^\circ$. Kp₁₅: $250-255^\circ$. Leicht löslich in Äther und Benzol, weniger in Alkohol und Petroläther. Gibt mit 3 Mol Natriumamid in siedendem Toluol a.a.a'.a'-Tetramethyl-pimelinsäure, ihr Diamid (als Hauptprodukt) und eine bei 190° schmelzende Substanz.

Dioxim $C_{23}H_{30}O_2N_1=CH_2[CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot C(C_6H_5):N\cdot OH]_2$. Krystalle. F: 223—224° (Haller, Bauer, C. r. 152, 1640). Sehr wenig löslich in Äther und Petroläther, löslich in heißem Alkohol.

13. Dioxo-Verbindungen C₂₄H₃₀O₂.

1. $a.\vartheta$ -Dioxo- $a.\vartheta$ -bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-octan, $a.\zeta$ -Bis-[2.4-dimethyl-benzoyl]-hexan $C_{24}H_{30}O_2=(CH_3)_2C_2H_3\cdot CO\cdot [CH_2]_4\cdot CO\cdot C_4H_3(CH_2)_2$. B. Aus Korksäure-dichlorid, m-Xylol und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (Borscher, B. 52, 2081). — Gelbliche Nädelchen (aus Alkohol). F: 78—79°. — Gibt beim Kochen mit amalgamiertem Zink und alkoh. Salzsäure $a.\vartheta$ -Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-octan.

- 2. a. ζ -Dioxo-a. ζ -Dioxo-a. ζ -Dioxo-a. ζ -dimesityl-hexan, a. δ -Dioxo-a. ζ -dimesityl-hexan, a. δ -Bis-[2.4.6-trimethyl-benzoyl]-butan $C_{24}H_{30}O_2=(CH_3)_3C_6H_2\cdot CO\cdot [CH_2]_4\cdot CO\cdot C_6H_2(CH_3)_3$. B. Aus Adipinsäuredichlorid, Mesitylen und Aluminiumehlorid in Schwefelkohlenstoff (Borsche, B. 52, 2080 Anm.). F: 102—103°.
- 14. $\alpha.\varkappa$ Dioxo $\alpha.\varkappa$ bis [2.4 dimethyi phenyl] decan, $\alpha.\vartheta$ Bis [2.4 dimethyl benzoyl] octan $C_{26}H_{34}O_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot [CH_2]_8 \cdot CO \cdot C_6H_3(CH_3)_2$.

 B. Aus Sebacinsāuredichlorid, m-Xylol und Aluminiumehlorid in Schwefelkohlenstoff (Borsche, B. 52, 2082 Anm.). Blättchen (aus Alkohol). F: 79°.

9. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_2$.

1. Dioxo-Verbindungen C₁₄H₈O₂.

- 1. 1.2 Dioxo 1.2 dihydro anthracen, Anthrachi non-(1.2) C₁₄H₈O₂, s. nebenstehende Formel (S. 780). Gibt mit 1.2-Diamino-anthrachinon in siedendem Eisessig Dioxo-dihydro-anthrazin (Syst. No. 3610) (Terres, B. 46, 1642).
 - S. 780, Z. 14 v. u. nach "mit Anilin" schalte ein "bei Luftzutritt".
- 2. 9.10 Dioxo 9.10 dihydro anthracen, Anthrachinon (9.10), Anthrachinon $C_{14}H_8O_2$, s. nebenstehende Formel (8. 781).

Literatur über Anthrachinon: E. DE BARRY BARNETT, Anthracene and Anthraquinone [London 1921]; J. HOUBEN, W. FISCHER, Das Anthracen und die Anthrachinone [Leipzig 1929].

Bildung und Darstellung.

Aus 9.10-Dihydro-anthracen bei Belichtung der Lösung in Äthylalkohol in Gegenwart von Luft mit Sonnenlicht oder Bogenlampenlicht oder bei 6-wöchiger Belichtung der Lösung in Acetanhydrid in Gegenwart von Luft mit Sonnenlicht (H. Meyer, Eckert, M. 39, 250). Aus 9.9.10.10-Tetrachlor-9.10-dihydro-anthracen beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure oder beim Kochen mit Methanol (Höchster Farbw., D. R. P. 283106; C. 1915 I, 863; Frdl. 12, 399). Über die Bildung aus Anthracen s. bei Anthracen, Ergw. Bd. V, S. 322. Anthrachinon entsteht bei der Belichtung von 9-Brom-anthracen in alkoh. Lösung in Gegenwart von Luft mit Sonnenlicht (H. M., E., M. 39, 246). Aus Anthrahydrochinondimethyläther bei der Belichtung in Eisessig bei Gegenwart von Luft (H. M., E.), beim Erwärmen mit Brom in Lösung oder beim Zusammenschmelzen mit Jod (K. H. Meyer, A. 379, 71). Aus 9.10-Dichlor-10-nitro-9-oxy-9.10-dihydro-anthracen beim Erhitzen auf 120—130° oder beim Erwärmen mit Nitrobenzol oder Eisessig auf 90—95° (H. F., D. R. P. 296019; C. 1917 I, 460; Frdl. 13, 382). Aus 1-Chlor-anthrachinon bei der Einw. von Kaliumacetat in Gegenwart von Kupferpulver (Ullmann, Minajew, B. 45, 687). Aus Anthracen-carbonsäure-(9) bei der Oxydation mit CrO₃ in Eisessig (Grarbe, Liebermann, B. 2, 679) oder beim Aufbewahren einer alkal. Lösung an der Luft; die Luftoxydation wird durch Licht sehr stark beschleunigt (Weigert, Kummerer, B. 47, 900). Bei der Destillation des Kaliumsalzes der Anthrachinonsulfonsäure-(1) mit Kaliumcyanid oder Kaliumferrocyanid (Ullmann, van Der Schalk, A. 388, 205). — Zur technischen Darstellung des Anthrachinons vgl. F. Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie. 2. Aufl., Bd. I [Berlin-Wien 1928], S. 487.

Physikalische Bigenschaften.

F: 285—286° (korr.) (Philippi, M. 33, 373). Kp₇₈₀: 377° (korr.) (Burgstaller, C. 1912 II, 1526). Spezifische Wärme von festem Anthrachinon zwischen 20° und 266°: 0,358; von flüssigem Anthrachinon: 0,66; Schmelzwärme: 37,4 cal/g (Hildebrand, Duschak, Foster, Beebe, Am. Soc. 39, 2295). Kryoskopische Konstante: 15 (für 1000 g Lösungsmittel) (Beckmann, Hanslian, Z. anorg. Ch. 80, 227). Absorptionsspektrum in konz. Schwefelsäure: R. Meyer, O. Fischer, B. 46, 90. Fluorescenzspektrum im ultravioletten Licht bei tiefer Temperatur: Goldstein, C. 1911 II, 342; Phys. Z. 12, 614. Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 182; A. ch. [8] 25, 345. — Löslichkeit von Anthrachinon (g in 100 g Lösungsmittel) in Benzol zwischen 0° (0,110) und 80° (1,775): Tyree, Soc. 97, 1783; in Chloroform zwischen 0° (0,340) und 60° (1,577): T.; in Hexan bei 12,6° (0,006): T.; in Alkohol bei 25°: 0,44; in Ather bei 25°: 0,10 (Hildebrand, Ellefson, Beebe, Am. Soc. 39, 2302). Löslichkeit in Chloroform-Hexan-Gemischen: T.; in binären Gemischen von Chloroform mit Tetrachlorkohlenstoff, Aceton, Athylacetat und Benzol, von Tetrachlorkohlenstoff mit Aceton,

Äthylacetat und Benzol, in Aceton-Benzol- und Äthylacetat-Benzol-Gemischen: Joscht, C. 1917 II, 291. Zustandsdiagramm des Systems mit Äther: Smits, Ph. Ch. 76, 445; Sm., Terur, C. 1911 II, 1764, 1808; der ternären Systeme mit Äther und Alkohol: Sm., C. 1910 II, 1110; mit Äther und Naphthalin: Prins, C. 1910 II, 1111. Das kryoskopische Verhalten von Anthrachinon wurde z. B. in HgBr₂ (Olivari, R. A. L. [5] 21 I, 722) und in HgI₂ (Beck., Z. anorg. Ch. 89; 168, 170) untersucht. Kryoskopisches Verhalten von Schwefel, Selen und Benzil in Anthrachinon: Beck., Ha.

Chemisches Verhalten.

Beim Überleiten von Anthrachinon über eine glühende Platinspirale bei 700-800° entsteht β.β-Dianthrachinonyl (Syst. No. 732) (H. MEYER, HOFMANN, M. 37, 713). Geschwindigkeit der Oxydation durch konz. Schwefelsäure bei 280°: MILBAUER, NEMEC, J. pr. [2] 99, 100. Anthrachinon ist gegen siedendes Königswasser beständig (Kempf, Moehrke, B. 47, 2616). Liefert beim Erhitzen mit Alkalilauge und Natriumsulfit, besser in Gegenwart von Salpeter, unter Druck auf 180-200° und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Luft je nach den Reaktionsbedingungen Alizarin, 2.6-Dioxy-anthrachinon, 1.2.6- und 1.2.7-Trioxy-anthrachinon (BAYER & Co., D. R. P. 241806, 249368; C. 1912 I, 180; 1912 II, 466; Frdl. 10, 594; 11, 586); Natriumsulfit läßt sich durch solche Verbindungen ersetzen, die in der Schmelze Natriumsulfit liefern, so z. B. durch Natriumsulfid, Natriumthiosulfat, Na₂S₂O₄, das Natriumsalz der Nitrilosulfonsäure oder der Naphthalin-trisulfonsäure-(1.3.5) (B. & Co., D. R. P. 251236; C. 1912 II, 1321; Frdl. 11, 587), sowie durch das Natriumsalz der Anthrachinon-sulfonsäure-(2) (B. & Co., D. R. P. 245987; C. 1912 I, 1599; Frdl. 10, 595). Beim Erhitzen mit Natriumsulfit, Ätzkalk, Salpeter und Wasser unter Druck auf ca. 190° und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Luft entsteht 2-Oxy-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 249368; C. 1912 II, 466; Frdl. 11, 586). Bei der Belichtung von Anthrachinon in alkoh. Lösung erhalt man Anthrahydrochinon (Syst. No. 753) und Acetaldehyd (H. MEYER, ECKERT, M. 39, 249). Anthrachinon gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 9.10-Dihydro-anthracen (CLEMMENSEN, B. 47, 684). Bei der Reduktion von Anthrachinon mit Zinn, Eisessig und rauchender Salzsäure bei intensiver Belichtung mit Sonnenlicht entstehen 9.10-Dihydro-anthracen, Anthracen, Dianthranyl und Anthron (H. MEYER, BONDY, ECKERT, M. 33, 1461); die Reduktion von Anthrachinon zu Dianthranyl durch Zinn und rauchende Salzsäure in Eisessig (Liebermann, Gimbel, B. 20, 1855) wird durch Spuren PtCl₄ begünstigt (Eckert, Hofmann, M. 36, 500). Liefert bei der Reduktion mit Aluminium-Pulver in konz. Schwefelsäure unter Kühlung je nach der Reaktionsdauer Anthrahydrochinon oder Anthron (Eckert, Pollar, M. 38, 12). Gibt beim Erhitzen mit Eisen und Ferrochlorid-Lösung auf 200° Anthron (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 249124; C. 1912 II, 396; Frdl. 10, 575).

Anthrachinon gibt bei der Einw. von Chlor in Gegenwart von Jod in Schwefelsäuremonohydrat bei 130° 1.4.5.8-Tetrachlor-anthrachinon (BAYER & Co., D. R. P. 228901; C. 1911 I, 103; Frdl. 10, 578). Liefert beim Erhitzen mit AlCl₃ auf 250-300° einen Küpenfarbstoff, der Baumwolle braun färbt (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 241631; C. 1912 I, 179; Frdl. 10, 689). Gibt beim Erwärmen mit 15-20 Tln. SbCl, und einer Spur Jod und Kochen des Reaktionsproduktes mit Salzsäure 1.2.3.4.5.6.7-Heptachlor-anthrachinon, 1.2.3.4.5.6.8 - Heptachlor - anthrachinon, Perchlorbenzophenon - carbonsaure - (2), Tetrachlorphthalsaure und Hexachlorbenzol (ECKERT, STEINER, B. 47, 2629; M. 36, 179, 269); beim Erhitzen mit SbCl₅ in Tetrachloräthan entsteht hauptsächlich 1.4.5.8-Tetrachloranthrachinon (Sr., M. 36, 829). Bei der Bromierung in rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbad erhält man Perbrombenzophenon-carbonsäure-(2), Tetrabromphthalsäure und Hexabrombenzol (Eckert, Steiner, M. 36, 276). Anthrachinon liefert beim Erhitzen mit Schwefel und konz. Schwefelsäure (Knoll & Co., D. R. P. 242215; C. 1912 I, 297; Frdl. 10, 297), beim Erhitzen mit Schwefel in Gegenwart von Jod (K. & Co., D. R. P. 247186; C. 1912 II, 73. Frdl. 10, 298) oder beim Erhitzen wit Schwefel in Gegenwart von Jod (K. & Co., D. R. P. 247186; C. 1912 II, Notational Co., 2000) oder beim Erhitzen with Notational Co., 2000 oder beim Erhitzen with Notational Co 73; Frdl. 10, 298) oder beim Erhitzen mit Natriumthiosulfat auch in Gegenwart von Natriumhydroxyd und Traubenzucker (Wedekind & Co., D. R. P. 297080; C. 1917 I, 835; Frdl. 13, 436) schwefelhaltige Küpenfarbstoffe. Zur Sulfurierung von Anthrachinon vgl. Crossley, Am. Soc. 37, 2178; 39, 122. Anthrachinon gibt mit Chlorsulfonsäure auf dem Wasserbad gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 268° (wohl Dichlorid einer Dichloranthracendisulfonsäure) (BAYER & Co., D. R. P. 281911; C. 1915 I, 340; Frdl. 12, 403). Uber die Ausbeuten an 1.5., 1.6-1.7- und 1.8-Dinitro-anthrachinon bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure auf Anthrachinon vgl. Eckert, M. 35, 297. Anthrachinon liefert beim Erhitzen mit Hydroxylaminsulfat und fein verteiltem Eisen bezw. Ferrosulfat oder Ferrisulfat in konz. Schwefelsaure auf 170—180° 1-Amino-anthrachinon (DE TURSKI, D. R. P. 287756; C. 1915 II, 1034; Frdl. 12, 120).

Anthrachinon liefert beim Kochen mit Zinkstaub, Allylbromid und Kalilauge ms-Allyloxanthranol (Syst. No. 754) (Kondo, B. 43, 3182). Gibt beim Erhitzen mit Anilinsulfat, Glycerin und 82% iger Schwefelsäure Benzanthron (Bally, Scholl, B. 44, 1666; BASF, D. R. P. 176018; C. 1906 II, 1787; Frdl. 8, 373). Kondensiert sich in konz. Schwefelsäure

bei 120—130° mit Aceton (Schmelzpunkt des Kondensationsproduktes 252°), Acetophenon (Schmelzpunkt des Kondensationsproduktes 333°) und m-Nitro-acetophenon (J. Meyer, D. R. P. 247187; C. 1912 II, 161; Frdl. 11, 694). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin: Staudinger, Kon, A. 384, 134. Anthrachinon gibt beim Erwärmen mit Dimethyl-phenyl-benzyl-ammoniumehlorid in Natronlauge in Gegenwart von Na₂S₂O₄ 10-Oxy-9-benzyl-9.10-dihydro-anthracen und ms-Benzyl-oxanthranol (Syst. No. 757) (TSCHILIKIN, Ж. 45, 1839; B. 47, 1057). Bei der Einw. von Åthylmagnesiumbromid entsteht entgegen Clarke (B. 41, 935) keine Verbindung C₁₈H₁₆O, es bilden sich vielmehr außer 9.10-Dioxy-9.10-diäthyl-9.10-dihydro-anthracen die beiden Verbindungen C₃₈H₃₄O vom Schmelzpunkt 161° bezw. 226° (s. Ergw. Bd. VI, S. 503) (Clarke, Carleton, Am. Soc. 33, 1969). Einw. von Aldehydammoniak auf Anthrachinon bei 220—225°: Gosh, Soc. 111, 611.

Nachweis und Bestimmung.

Anthrachinon gibt auf Zusatz eines Tropfens einer Lösung von SbCl₅ in dem vierfachen Volumen CCl₄ eine gelbe Färbung, bei weiterem Zusatz des Reagens einen zinnoberroten Niederschlag, der auf Zusatz von Chloroform unter Entfärbung größtenteils in Lösung geht; diese Reaktion eignet sich zum Nachweis des Anthrachinons, auch neben Anthracen. Phenanthrenchinon und Carbazol (Hilpert, Wolf, B. 46, 2217; vgl. K. H. Meyer, B. 41, 2573). — Zur Bestimmung von Anthrachinon neben Anthracen und kleineren Mengen Phenanthrenchinon befeuchtet man das Gemisch mit Alkohol, reduziert es mit Zinkstaub und verd. Natronlauge, filtriert und oxydiert das im Filtrat enthaltene Anthrahydrochinon mit Luftsauerstoff wieder zu Anthrachinon (Lewis, C. 1918 II, 995).

S. 783, Z. 33 v. o. statt "Syst. No. 1578" lies "Hptw. Bd. XI, S. 363".

Funktionelle Derivate des Anthrachinons.

Anthrachinon-mono-dimethylacetal $C_{16}H_{14}O_3 = C_6H_4 \underbrace{C(O \cdot CH_3)_2}_{CO} C_6H_4$ (S. 785). B. Aus 10.10-Dibrom-anthron-(9) beim Erwärmen mit absol. Methanol in Gegenwart von Soda (K. H. MEYER, ZAHN, A. 396, 180).

Anthrachinon-bis-dimethylacetal $C_{18}H_{20}O_4 = C_6H_4 < \stackrel{C(O \cdot CH_3)_2}{C(O \cdot CH_3)_2} > C_6H_4$. B. Aus 9.9.10.10-Tetrachlor-9.10-dihydro-anthracen beim Kochen mit absol. Methanol in Gegenwart von Soda (K. H. MEYER, ZAHN, A. 896, 179). — Krystalle (aus Methanol). F: 161—162°. Ziemlich löslich in den meisten Lösungsmitteln. — Liefert bei der Einw. von heißer wäßrigalkoholischer Mineralsäure Anthrachinon.

Anthrachinon-monoxim $C_{14}H_9O_2N = C_6H_4$ $C(:N\cdot OH)$ C_6H_4 (S. 785). B. Aus 10.10-Dibrom-anthron-(9) und alkoh. Hydroxylamin-Lösung in Gegenwart von Soda (K. H. MEYER, ZAHN, A. 396, 165).

Substitutions produkte des Anthrachinons.

1-Chlor-anthrachinon C₁₄H₇O₂Cl = C₆H₄(CO)₂C₆H₂Cl (S. 787). B. Aus 1-Nitroanthrachinon und Chlor in Trichlorbenzol bei 160—165° (BASF, D. R. P. 252578; C. 1912 II, 1708; Frdl. 11, 545). Aus 1-Oxy-anthrachinon beim Kochen mit PCl₅ in Nitrobenzol (AGFA, D. R. P. 290879; C. 1916 I, 686; Frdl. 12, 409). Beim Erhitzen des Natriumsalzes der Anthracen-sulfonsäure-(1) mit Salzsäure und Natriumchlorat auf 100° (BASF, D. R. P. 228876; C. 1911 I, 102; Frdl. 10, 578). Beim Zutropfen von wäßt. Natriumchlorat-Lösung zu Anthrachinon-sulfonsäure-(1) in siedender Salzsäure (Ullmann, Ochsner, A. 381, 2). Aus dem Kaliumsalz der Anthrachinon-sulfonsäure-(1) durch Erhitzen mit Thionylchlorid unter Druck auf 170° (Höchster Farbw., D. R. P. 267544; C. 1914 I, 89; Frdl. 11. 546). Beim Erhitzen von Anthrachinon-sulfonsäure-(1)-chlorid auf 220° (U., Kertész, B. 52, 547). — Gelbe Nadeln (aus Toluol oder Alkohol). F: 162° (korr.) (U., O.; U., K.), 162—163° (Schilling, B. 46, 1068), 164° (Freund, Achtenbach, B. 43, 3255). Leicht löslich in Benzol und Amylalkohol in der Wärme, schwer in Ligroin (U., O.).

Gibt bei der Reduktion mit Aluminium-Pulver und konz. Schwefelsäure 1-Chloranthron-(9) (Eckert, Tomaschek, M. 39, 845; Barnett, Matthews, Soc. 123, 2553). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniak 1-Chlor-anthracen (O. Fischer, Ziecler, J. pr. [2] 86, 293; Schilling, B. 46, 1069). Gibt bei der Einw. von Kupferpulver in siedendem Nitrobenzol a.a.-Dianthrachinonyl (Ullmann, Minajew, B. 45, 689); bei der Einw. von Kaliumacetat in Gegenwart von Kupferpulver entsteht Anthrachinon (U., M., B. 45, 687). 1-Chlor-anthrachinon liefert mit Hydrazinhydrat in siedendem Pyridin 1-Hydrazino-anthrachinon (Möhlau, B. 45, 2245). Gibt mit Hydroxylaminhydrochlorid in absol. Alkohol im Rohr bei 180° anscheinend ein Gemisch zweier isomerer Monoxime; kocht man das Reaktionsprodukt mit verd. Natronlauge, so erhält man ein Oxim (S. 410) und eine Verbindung C₁₄H₂O₂N

(Syst. No. 4284), s. nebenstehende Formel (Freund, Achenbach, B. 48, 3255). Überführung von 1-Chlor-anthrachinon in Dichlor- und Trichloranthrachinone durch Sulfurierung und Behandlung der Sulfurierungsprodukte mit Chlor: SCHILLING, B. 46, 1068. 1-Chlor-anthrachinon gibt beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure (mit 40% SO₃-Gehalt) auf 180° ein Gemisch von Chloranthrachinonsulfonsäuren, das bei der Alkali-

schmelze 1.2.6-Trioxy-anthrachinon und 1.2.7-Trioxy-anthrachinon liefert (BAYER & Co., D. R. P. 217552; C. 1910 I, 700; Frdl. 9, 675). Liefert mit Natriumsulfid und Schwefel in siedendem verdünntem Alkohol Di-[anthrachinonyl-(1)]-disulfid (FRIES, B. 45, 2967 Anm.; FRIES, SOHÜRMANN, B. 52, 2176; vgl. B. & Co., D. R. P. 204772; C. 1909 I, 601; Frdl. 9, 702). Mit Kaliumselenid in verd. Alkohol bei 80° entstehen Anthrachinonyl-(1)-selenmercaptan und Di-[anthrachinonyl-(1)]-diselenid (B. & Co., D. R. P. 264941; C. 1918 II, 1351; Frdl. 11, 1130). Gibt beim Erhitzen mit AlCl, einen Küpenfarbstoff (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 241631; C. 1912 I, 179; Frdl. 10, 689).

Beim Erhitzen mit methylalkoholischer Kalilauge auf 80° entsteht 1-Methoxy-anthrachinon (BAYER & Co., D. R. P. 229316; C. 1911 I, 180; Frdl. 10, 592). 1-Chlor-anthrachinon kondensiert sich mit Aceton in konz. Schwefelsäure bei 120—130° zu einem orangefarbenen krystallinischen Produkt (J. MEYER, D. R. P. 247187; C. 1912 II, 161; Frdl. 11, 694). Gibt mit Kaliumthiobenzoat in siedendem Amylalkohol Di-[anthra-chinonyl-(1)]-disulfid (ULLMANN, JUNGHANS, A. 399, 352). Liefert mit einem Alkalisalz der Trithiokohlensäure in siedendem Nitrobenzol Di-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid (B. & Co., D. R. P. 272298; C. 1914 I, 1387; Frdl. 11, 605). Gibt beim Erwärmen mit Thiosalicylsäure in Amylalkohol bei Gegenwart von wasserfreiem Kaliumcarbonat auf 145-150° S-Änthrachinonyl-(1)-thiosalicylsaure (U., KNECHT, B. 44, 3126). Liefert beim Behandeln mit p-Toluolsulfonsaureamid in Nitrobenzol in Gegenwart von Kupferpulver 1-p-Toluolsulfamino-anthrachinon (U., B. 43, 537); reagiert analog mit o-Aminô-benzaldehyd (Kalischer, Mayer, B. 49, 1997). Gibt beim Erhitzen mit N-[2-Amino-benzal]-anilin, Kaliumcarbonat und etwas

Kupferpulver in Nitrobenzol 9-Phenylimino-3.4-phthalyl-9.10-dihydro-acridin (Syst. No. 3237) (KA., M., B. 49, 2000). Liefert beim Kochen mit 2-Brom-1-amino-anthrachinon in Amylalkohol bei Gegenwart von Alkaliacetat und Kupferacetat [Anthrachinonyl-(1)]-[2-bromanthrachinonyl-(1)]-amin; in Nitrobenzol bildet sich unter sonst gleichen Bedingungen eine Verbindung C₁₈H₁₉O₅N (Formel I; Syst. No. 4299) (Höchster Farbwerke, D. R. P. 266945; C. 1913 II, 1907; Frdl. 11, 655); diese entsteht auch beim Erhitzen von 1-Chlor-anthrachinon mit 1-Nitro-2-oxy-anthrachinon in Nitrobenzol in Gegenwart von Kupferpulver (H. F., D. R. P. 266946; C. 1913 II, 1907; Frdl. 11, 656). Analog verlauft die Kondensation mit 2.6 Dibrom -1.5 -diamino -anthrachinon (H. F., D. R. P. 266945). 1 -Chlor -anthrachinon liefert beim Kochen mit der Natriumverbindung des 2-Amino-anthrachinonyl-(1)-mercaptans in Nitrobenzol eine Verbindung $C_{s_0}H_{1s}O_4NS$ (Formel II; Syst. No. 4299) (BASF, D. R. P. 266952; C. 1913 II, 2069; Frdl. 11, 660). Gibt mit dem Kaliumsalz der N-Phenylaminoessigsäure und CuCl in siedendem Amylalkohol N-Phenyl-N-anthrachinonyl (1)aminoessigsäure (H. F., D. R. P. 270790; C. 1914 I, 1041; Frdl. 11, 576); beim Erhitzen mit dem Kaliumsalz der N-Phenyl-aminoessigsäure und CuCl in Amylalkohol oder Alkohol bei Cegenwart von Natriumacetat im Autoklaven auf 160—170° erhält man die Verbindung C₃₁H₁₈ON (Formel III; Syst. No. 3189) (H. F., D. R. P. 272613; C. 1914 I, 1536; Frdl. 11, 577). 1-Chlor-anthrachinon liefert beim Kochen mit Anthranilsäure, Kaliumacetat, Kupferscetat und Kupferpulver in Amylalkohol N-Anthrachinonyl-(1)-anthranilsäure III.

(ULLMANN, OCHSNER, A. 381, 4; vgl. U., B. 43, 538). Gibt beim Kochen mit 1 · Amino · anthrachinon · carbonsaure · (2), CuCl und

HC-

Natriumacetat in Nitrobenzol 3.4; 5.6-Diphthalyl-acridon (Syst. No. 3237) (ECKERT, HALLA, M. 35, 761). Liefert beim Erhitzen mit Isatin in Gegenwart von Natriumacetat und Kupferacetat je nach den Bedingungen N-Anthrachinonyl-(1)-isatin (Syst. No. 3206) oder 3.4-Phthalyl-acridon (Syst. No. 3237) (B. & Co., D.R. P. 236407, 285771; C. 1911 II, 324; 1915 II, 510; Frdl. 10, 632; 12, 257). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbbraun (U., O.).

1-Chlor-anthrachinon-monoxim $C_{14}H_8O_8NCl = C_6H_4\underbrace{C(:N\cdot OH)}_{CO}C_6H_8Cl$, B. Entsteht (anscheinend im Gemisch mit einem isomeren 1-Chlor-anthrachinon-monoxim), wenn man 1-Chlor-anthrachinon mit Hydroxylaminhydrochlorid in absol. Alkohol im Rohr auf 180° erhitzt; das Reaktionsprodukt wird mit verd. Natronlauge ausgekocht und das Filtrat angesäuert (FREUND, ACHENBACH, B. 43, 3255). — Gelbe Blättchen (aus verd. Methanol). Verpufft bei 219—222°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther und Benzol.

- **2-Chlor-anthrachinon** $C_{14}H_7O_2Cl = C_6H_4(CO)_2C_6H_3Cl$ (S. 787). B. Bei der Oxydation von 2.9.10-Trichlor-anthracen mit CrO₃ in Eisessig (Liebermann, Beudet, B. 47, 1015). Durch Erwärmen von 2.9.10 (oder 3.9.10) - Trichlor - 10 - nitro - 9 - oxy - 9.10 - dihydro - anthracen mit Benzol, Eisessig oder Nitrobenzol auf 90—95° (Höchster Farbw., D. R. P. 296019; C. 1917 I, 460; Frdl. 13, 383). Aus 4-Chlor-2-benzoyl-benzoesäure und konz. Schwefelsäure bei 140° bezw. 160—170° (Egerer, H. Meyer, M. 34, 76, 84; Rée, A. 233, 240). Durch Erhitzen von 4-Chlor-2-benzoyl-benzoesäurechlorid (E., M.). Aus Anthracen-sulfonsäure-(2) beim Erhitzen mit Natriumchlorat und Salzsäure auf 100° (BASF, D. R. P. 228876; C. 1911 I. 402. Fedl. 10, 577). Beim Erhitzen von Arthracen-sulfonsäure-(2) der Geren der 1911 I, 102; Frdl. 10, 577). Beim Erhitzen von Anthrachinon-sulfonsäure-(2) mit Thionylchlorid auf 200—220° (H. MEYER, M. 36, 722) oder von Anthrachinon-sulfonsäure-(2)-chlorid mit Thionylchlorid auf 220—230° (H. F., D.R. P. 284976; C. 1915 II, 293; Frdl. 12, 409). — F: 210° (korr.) (Ullmann, Knecht, B. 44, 3128). Sublimiert (E., M.). Leicht löslich in siedendem Toluol und siedendem Eisessig, schwer in siedendem Alkohol (U., K.). — Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumpulver und konz. Schwefelsäure 3-Chlor-anthron-(9) (ECKERT, Tomaschek, M. 39, 862; Barnett, Matthews, Soc. 123, 2555; B., Wiltshire, Soc. 1928, 1823). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniak 2-Chlor-anthracen (Schilling, B. 48, 1069). Liefert beim Erhitzen mit ca. 25% iger wäßriger Ammoniak-Lösung mit und ohne Zusatz von Kupfersulfat im Autoklaven auf 200° 2-Amino-anthrachinon (BASF, D. R. P. 295624; C. 1917 I, 295; Frdl. 13, 398). Gibt mit Hydrazinhydrat in Pyridin im Rohr bei 170° 2-Hydrazino-anthrachinon (Möhlau, B. 45, 2246). Überführung von 2-Chloranthrachinon in Dichloranthrachinone durch Sulfurierung und Behandlung der Sulfurierungsprodukte mit Chlor: Sch., B. 48, 1068. Gibt beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure (mit 40%, SO₃-Gehalt) auf 180% ein Gemisch von Chloranthrachinonsulfonsäuren, das bei der Alkalischmelze 1.2.6-Trioxy-anthrachinon und 1.2.7-Trioxy-anthrachinon liefert (BAYER & Co., D. R. P. 217552; C. 1910 I, 700; Frdl. 9, 675). Vgl. über die Sulfurierung ferner Ullmann, D. R. P. 223642; C. 1910 II, 427; Frdl. 10, 579. 2-Chlor-anthrachinon liefert beim Kochen mit Na₂Se in verd. Alkohol Anthrachinonyl-(2)-selenmercaptan (B. & Co., D.R.P. 264941; C. 1918 II, 1351; Frdl. 11, 1130). Gibt beim Erhitzen mit AlCl3 einen Küpenfarbstoff (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D.R.P. 241631; C. 1912 I, 179; Frdl. 10, 689). Beim Erhitzen mit methylalkoholischer Kalilauge auf 130° entsteht 2-Methoxy-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 229316; C. 1911 I, 180; Frdl. 10, 592). Kondensiert sich mit Aceton in konz. Schwefelsäure bei 120—130° zu einem orangefarbenen krystallinischen Produkt (J. MEYER, D. R. P. 247187; C. 1912 II, 161; Frdl. 11, 694). Gibt beim Kochen mit xanthogensaurem Kalium in Amylalkohol Di-anthrachinonyl-(2)-sulfid (Syst. No. 781; Hptw. Bd. XI, S. 338) (ULL-MANN-GOLDBERG, D.R.P. 255591; C. 1913 I, 480; Frdl. 11, 604). Liefert bei der Einw. von Thiosalicylsäure in Amylalkohol bei Gegenwart von wasserfreiem Kaliumcarbonat bei 145—150° S-Anthrachinonyl-(2)-thiosalicylsäure (Ullmann, Knecht, B. 44, 3128; vgl. U., B. 43, 539). Über die Einw. von 1-Amino-anthrachinon-carbonsäure-(2) auf 2-Chlor-anthrachinon vgl. Eckert, Halla, M. 35, 757; Schaarschmidt, B. 50, 164.
- 1.2-Dichlor-anthrachinon $C_{14}H_6O_2Cl_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2Cl_2$. B. Beim Eintragen von 3.4(oder 5.6)-Dichlor-2-benzoyl-benzoesäure in Schwefelsäuremonohydrat bei 160° (ULLMANN, BILLIG, A. 381, 27). Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 208° (korr.). Leicht löslich in siedendem Benzol mit gelber Farbe, schwer in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Äther und Ligroin.
- 1.3-Dichlor-anthrachinon C₁₄H₆O₂Cl₂ = C₆H₄(CO)₂C₆H₂Cl₂ (S. 787). B. Aus 1.3-Dichlor-2-amino-anthrachinon oder aus 2.4-Dichlor-1-amino-anthrachinon beim Diazotieren und Verkochen (JUNGHANS, A. 399, 326). F: 203° (korr.) (J.), 208° (korr.) (ULLMANN, BILLIG, A. 381, 12), 208° (K. H. MEYER, ZAHN, A. 396, 177). Sehr leicht löslich in Nitrobenzol und Pyridin, löslich in Eisessig mit schwach gelber Farbe, fast unlöslich in Alkohol, Ather und Aceton (J.). Liefert beim Kochen mit Kupferpulver in Nitrobenzol 3.3'-Dichlordianthrachinonyl-(1.1') (ECKERT, TOMASCHEK, M. 39, 860). Gibt beim Erhitzen mit Phenol, Kaliumcarbonat und etwas Kupferpulver 1.3-Diphenoxy-anthrachinon (E., T., M. 39, 858).
- 1.4-Dichlor-anthrachinon C₁₄H₆O₂Cl₂ = C₆H₄(CO)₂C₆H₂Cl₂ (S. 787). B. Aus 4-Chlor-1-oxy-anthrachinon durch Erhitzen mit PCl₅ auf 160° oder durch Behandeln mit PCl₃ in siedendem 1.2-Dichlor-benzol (AGFA, D. R. P. 290879; C. 1916 I, 686; Frdl. 12, 409). Aus 2-[2.5-Dichlor-benzoyl]-benzoesäure und konz. Schwefelsäure bei 140—150° (EGERER, H. MEYER, M. 84, 90). Aus 3.6-Dichlor-2-benzoyl-benzoesäure durch Wasserabspaltung (GRARBE, B. 33, 2019), durch Einw. von Schwefelsäuremonohydrat bei 160° (Ullmann, Billig, A. 381, 15) oder von rauchender Schwefelsäure (10°/₆ SO₃-Gehalt) und Borsäure bei 100° (Walsh, Weizmann, Soc. 97, 687). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 186° (W., W.), 187,5° (korr.) (U., B.), 187,5—188° (E., M.). Leicht löslich in Nitrobenzol

und Pyridin; leicht löslich in siedendem Benzol und siedendem Eisessig mit gelber Farbe, schwer löslich in Äther, Alkohol und Ligroin (U., B.). — Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumpulver und konz. Schwefelsäure 1.4-Dichlor-anthron-(9) (ECKERT, TOMASCHEK, M. 39, 850; BARNETT, WILTSHIEE, B. 62, 1971). Beim Kochen mit Kupferpulver in Nitrobenzol entsteht 4.4'-Dichlor-dianthrachinonyl-(1.1') (E., T., M. 39, 843). Gibt bei der Einwvon warmer Salpeterschwefelsäure 5.8-Dichlor-1-nitro-anthrachinon (W., W.). Liefert beim Erhitzen mit Kaliumphenolat und Phenol in Gegenwart von Kupferpulver 1.4-Diphenoxy-anthrachinon (U., B.). Geht beim Kochen mit Anilin, Kaliumacetat und fein verteiltem Kupfer in 1.4-Dianilino-anthrachinon über; beim Kochen mit Anthranilsäure, Kaliumacetat und Kupferacetat in Amylalkohol erhält man N-[4-Chlor-anthrachinonyl-(1)]-anthranilsäure (U., B., A. 381, 19, 21). — Die Lösung von 1.4-Dichlor-anthrachinon in konz. Schwefelsäure ist orangegelb (U., B.).

1.5-Dichlor-anthrachinon C₁₄H₆O₂Cl₂ = C₆H₃Cl(CO)₂C₆H₃Cl (S. 787). B. Durch Oxydation von 1.5.9-Trichlor anthracen oder 1.5-Dichlor-anthracen-dibromid-(9.10) mit CrO₃ in Eisessig (Liebermann, Beudet, B. 47, 1014). Aus 1.5-Dinitro-anthrachinon bei der Einw. von Chlor in Trichlorbenzol bei 190° (BASF, D.R. P. 252578; C. 1912 II, 1708; Frdl. 11, 545) oder bei der Einw. von Thionylchlorid bei 180—200° (H. Meyer, M. 36, 726; Kinzlberger & Co., D.R. P. 280739; C. 1915 I, 104; Frdl. 12, 108). Aus dem Kaliumsalz der Anthrachinon-disulfonsäure-(1.5) durch Erhitzen mit Thionylchlorid in CCl₄ auf 170° (Höchster Farbw., D. R. P. 271681; C. 1914 I, 1317; Frdl. 11, 547). — F: 244° (Schilling, B. 46, 1068), 246° (L., B.; Freund, Achenbach, B. 48, 3256), 251° (M.), 251° (kort.) (Ullmann, Knecht, B. 44, 3129). — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniak 1.5-Dichlor-anthracen (Schilling, B. 46, 1068). Gibt bei der Einw. von Aluminiumpulver in konz. Schwefelsäure und Eisessig 1.5-Dichlor-anthrahydrochinondiacetat (Eckert, Polllar, M. 38, 13; vgl. dagegen Barnett, Cook, Matthews, B. 58, 977). Überführung in Trichloranthrachinone und 1.4.5.8-Tetrachlor-anthrachinon durch Sulfurierung und Behandlung der Sulfurierungsprodukte mit Chlor: Sch. Zur Sulfurierung vgl. ferner Bayer & Co., D. R. P. 217552; C. 1910 I, 700; Frdl. 9, 675; Ullmann, D. R. P. 223642; C. 1910 II, 427; Frdl. 10, 579. 1.5-Dichlor-anthrachinon gibt mit Hydrazinhydrat in siedendem Pyridin 5-Chlor-1-hydrazino-anthrachinon, in Pyridin im Rohr bei 145° 1.5-Dihydrazino-anthrachinon (Möhlau, B. 45, 2246). Gibt mit Hydroxylaminhydrochlorid in absol. Alkohol im Rohr bei 175—185° anscheinend ein Gemisch isomerer Monooxime und isomerer Dioxime; kocht man das Reaktionsprodukt mit verd. Natronlauge, so erhält man ein Monoxim (s. u.), ein Dioxim (s. u.), eine Verbindung

C₁₄H₆O₂NCl (s. Formel I; Syst. No. 4284) und eine Verbindung C₁₄H₆O₂N₂ (s. Formel II; Syst. No. 4631) (Freund, Achenbach, B. 43, 3256, 3258). Liefert beim Erhitzen mit Anthranilsäure, Kaliumacetat, Kupferacetat und Kupferpulver in Nitrobenzol auf 200° 1.5-Bis-[2-carboxy-aniline]-anthrachinon (U., Ochsner, A. 381, 9).

anilino]-anthrachinon (U., Ochsner, A. 381, 9).

Gibt mit 1 bezw. 2 Mol Isatin in Gegenwart von Natriumacetat und Kupferchlorür in siedendem Nitrobenzol violette Küpenfarbstoffe (BAYER & Co., D.R.P. 236407, 285771; C. 1911 II, 324; 1915 II, 510; Frdl. 10, 632; 12, 257).

1.5-Dichlor-anthrachinonmonoxim $C_{14}H_7O_3NCl_2=C_6H_3Cl(CO)(C:N\cdot OH)C_6H_3Cl.$ B. Entsteht neben einem 1.5-Dichlor-anthrachinondioxim und anderen Produkten, wenn man 1.5-Dichlor-anthrachinon mit Hydroxylaminhydrochlorid in absol. Alkohol im Rohr auf 175—185° erhitzt (Freund, Achenbach, B. 43, 3256). — Nadeln (aus Eisessig). Sintert bei 235°; F: 252°. Löslich in heißem Chlorbenzol.

1.5-Dichlor-anthrachinondioxim $C_{14}H_8O_2N_3Cl_2 = C_6H_3Cl(C:N\cdot OH)_2C_6H_3Cl.$ B. s. bei 1.5-Dichlor-anthrachinonmonoxim. — Schmilzt unter Verpuffen bei 245°; unlöslich in heißem Chlorbenzol (Freund, Achenbach, B. 48, 3258).

1.6-Dichlor-anthrachinon $C_{14}H_4O_2Cl_2=C_6H_3Cl(CO)_2C_6H_3Cl$. B. Aus dem technischen Gemisch von 1.6- und 1.7-Dinitro-anthrachinon durch Einw. von Chlor in Trichlorbenzol bei 160—185° (BASF, D. R. P. 254450; C. 1913 I, 345; Frdl. 11, 546). — F: 202—204°.

1.8 - Dichlor - anthrachinon C₁₄H₆O₂Cl₂ = C₆H₃Cl(CO), C₆H₃Cl (S. 788). B. Aus Anthracen-disulfonsäure-(1.8) bei der Einw. von Natriumchlorat und Salzsäure bei 100° (BASF, D.R.P. 228876; C. 1911 I, 102; Frdl. 10, 577). Aus dem Kaliumsalz der Anthrachinon-disulfonsäure-(1.8) und Thionylchlorid in CCl₄ bei 170° (Höchster Farbw., D.R.P. 271681; C. 1914 I, '1317; Frdl. 11, 547; vgl. Ullmann, Knecht, B. 44, 3131). — F: 202° (U., K.), 202—203° (BASF). Leicht löslich in siedendem Toluol (U., K.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniak 1.8-Dichlor-anthracen (Schilling, B. 46, 1068). Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumpulver und konz. Schwefelsäure 1.8-Dichlor-anthron-(9) (ECKERT, TOMASCHEK, M. 39, 854; BARNETT, MATTHEWS, Soc. 123, 2556). Bei der Einw.

von Hydrazinhydrat in siedendem Pyridin entsteht eine Verbindung C₁₄H₇N₂Cl (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 3573) (Möhlau, B. 45, 2247). Überführung in ein Trichloranthrachinon und 1.4.5.8-Tetrachlor-anthrachinon durch Sulfurierung und Behandlung der Sulfurierungsprodukte mit Chlor: Soh. Zur Sulfurierung vgl. ferner Bayer & Co., D.R. P. 217552; C. 1910 I, 700; Frdl. 9, 675.

$$\bigcup_{Cl}\bigcup_{N-NH}^{CO}$$

2.3-Dichlor-anthrachinon $C_{14}H_6O_2Cl_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_2Cl_2$ (S. 788). B. Durch Oxydation von 2.3.9.10-Tetrachlor-anthracen mit CrO_3 in der Wärme (K. H. Meyer, Zahn, A. 396, 177). Aus 4.5-Dichlor-2-benzoyl-benzoesäure durch Erhitzen mit Schwefelsäuremonohydrat auf 160° (Ullmann, Billig, A. 381, 27). — Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 267° (korr.) (U., B.), 267—268° (korr.) (M., Z.). Leicht löslich in siedendem Benzol, schwer in siedendem Eisessig, sehr wenig in Alkohol (U., B.).

2.6-Dichlor-anthrachinon $C_{14}H_6O_3Cl_3=C_6H_3Cl(CO)_2C_6H_3Cl$ (S. 788). B. Aus 4-Chlor-2-[4-chlor-benzoyl]-benzoesäure und heißer konzentrierter Schwefelsäure (EGERER, H. MEYER, M. 34, 87). Aus 9.10-Dichlor-anthracen-disulfonsäure-(2.6) bei der Einw. von Natrium-chlorat und Salzsäure bei 100° (BASF, D.R.P. 228876; C. 1911 I, 102; Frdl. 10, 577). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig und Alkohol). F: 278° (E., M.). — Liefert beim Erhitzen mit 25^0 /₀igem Ammoniak in Gegenwart von Kupfersulfat auf 200° 2.6-Diamino-anthrachinon (BASF, D.R.P. 295624; C. 1917 I, 295; Frdl. 13, 398). Gibt mit Hydrazinhydrat in Pyridin im Rohr bei 170° 2.6-Dihydrazino-anthrachinon (Möhlau, B. 45, 2248).

S. 788, Z. 28 v. o. statt ,, B. A. S. F." lies ,, BAYER & Co."

2.7-Dichlor-anthrachinon $C_{14}H_6O_2Cl_9 = C_6H_3Cl(CO)_9C_6H_3Cl$ (S. 788). B. Aus 9.10-Dichlor-anthracen-disulfonsäure-(2.7) bei der Einw. von Natriumchlorat und Salzsäure bei 100° (BASF, D. R. P. 228876; C. 1911 I, 102; Frdl. 10, 577). Aus Anthrachinon-disulfonsäure-(2.7)-dichlorid durch Erhitzen mit Thionylchlorid auf 220° (Höchster Farbw., D. R. P. 284976; C. 1915 II, 293; Frdl. 12, 409).

Drei Dichloranthrachinone mit unbekannter Stellung der Chlor-Atome wurden von SCHILLING (B. 46, 1068) beschrieben.

1.4.5-Trichlor-anthrachinon C₁₄H₅O₂Cl₃ = C₆H₃Cl(CO)₂C₆H₂Cl₂ (S. 788). S. 788, Z. 14 v. u. statt "4.8-Dichlor-" lies "5.8-Dichlor-".

1.4.6-Trichlor-anthrachinon $C_{14}H_5O_2Cl_3=C_6H_3Cl(CO)_2C_6H_2Cl_2$ (S. 788). B. Aus 3.6-Dichlor-2-[4-chlor-benzoyl]-benzoesäure und konz. Schwefelsäure bei 150—160° (Jaroschy, M. 34, 3). Aus 4 (oder 5)-Chlor-2-[2.5-dichlor-benzoyl]-benzoesäure und konz. Schwefelsäure bei 150° (Egerer, H. Meyer, M. 34, 90). — F: 238° (J.).

1.5.x - Trichlor - anthrachinon vom Schmelspunkt 230—235° $C_{14}H_5O_2Cl_3 = C_6H_3Cl(CO)_2C_6H_3Cl_2$. B. Aus 1.5-Dichlor-anthrachinon bei der Sulfurierung mit rauchender Schwefelsäure bei 150—160° und Behandlung des Sulfurierungsproduktes mit Chlor (SCHILLING B. 46, 1068). — F: 230—235°. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniak 1.5.x-Trichlor-anthracen vom Schmelzpunkt 170—175°.

1.5.x-Trichlor-anthrachinon vom Schmelspunkt 256° $C_{14}H_5O_2Cl_2 = C_6H_3Cl(CO)_2$ $C_6H_2Cl_2$. B. Aus 1.5-Dichlor-anthrachinon bei der Sulfurierung mit rauchender Schwefelsäure in Gegenwart von HgSO₄ bei 150—160° und Behandlung des Sulfurierungsproduktes mit Chlor (Schilling, B. 46, 1068). — F: 256°. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniak 1.5.x-Trichlor-anthracen vom Schmelzpunkt 270—275°.

1.8.x-Trichlor-anthrachinon $C_{14}H_5O_2Cl_3 = C_6H_3Cl(CO)_2C_6H_1Cl_2$. B. Aus 1.8-Dichlor-anthrachinon bei der Sulfurierung mit rauchender Schwefelsäure bei 150—160° und Behandlung des Sulfurierungsproduktes mit Chlor (SCHILLING, B. 46, 1068). — F: 295—300°. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniak 1.8.x-Trichlor-anthracen.

1.x.x - Trichlor - anthrachinon C₁₄H₅O₂Cl₃. B. Aus 1-Chlor-anthrachinon bei der Sulfurierung mit rauchender Schwefelsäure in Gegenwart von HgSO₄ bei 150—160° und Behandlung des Sulfurierungsprodukts mit Chlor (SCHILLING, B. 48, 1068). — F: 165—168°. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniak 1.x.x-Trichlor-anthracen.

1.4.5.8-Tetrachlor-anthrachinon $C_{14}H_4O_2Cl_4 = C_6H_2Cl_2(CO)_2C_6H_3Cl_2$. Lag wohl auch in der Verbindung von Diehl (B. 11, 181) vor, die im Hptw. S. 789 als x.x.x.x-Tetrachlor-anthrachinon bezeichnet wurde (vgl. Eckert, Steiner, M. 36, 181, 269). — B. Aus Anthrachinon oder 1-Chlor-anthrachinon in Schwefelsäuremonohydrat bezw. konz. Schwefelsäure bei der Einw. von Chlor in Gegenwart von Jod bei 130° oder aus 1.5-Dichlor-anthrachinon in rauchender Schwefelsäure (20°/0 SO₃-Gehalt) bei der Einw. von Chlor in Gegenwart von Jod bei 60° (Bayer & Co., D. R. P. 228901; C. 1911 I, 103; Frdl. 10, 578). Aus Anthrachinon und SbCl₅ in Tetrachlorāthan in der Wärme (Steiner, M. 36, 829). Aus 3.6-Dichlor-2-[2.5-dichlor-benzoyl]-benzoesäure beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 180° (Hofmann, M. 36, 808). Man sulfuriert 1.5-Dichlor-anthrachinon oder 1.8-Dichlor-anthrachinon

mit rauchender Schwefelsäure in Gegenwart von Quecksilbersulfat bei 150-160°, verdünnt mit Wasser und chloriert bei 100° (SCHILLING, B. 48, 1068). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 339° (SCH.), 342° (H.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniak 1.4.5.8 · Tetrachlor · anthracen (?) (SCH.). Gibt beim Kochen mit SbCl₅ 1.2.3.4.5.6.7 · Heptachlor · anthrachinon (Hauptprodukt), 1.2.3.4.5.6.8 · Heptachlor · anthrachinon, Perchlor · 2 · benzoyl · benzoesäure, Tetrachlorphthalsäure und Hexachlorbenzol (ECKERT, STEINER, M. 36, 274). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb (B. & Co.).

- x.x.x.Tetrachlor-anthrachinon $C_{14}H_4O_2Cl_4$ (S. 789). Hatte wohl die Konstitution des 1.4.5.8-Tetrachlor-anthrachinons (vgl. Eckert, Steiner, M. 36, 181, 269).
- 1.2.3.4.6-Pentachlor-anthrachinon $C_{14}H_3O_3Cl_5=C_6Cl_4(CO)_2C_6H_3Cl.$ B. Durch Erhitzen von 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[4-chlor-benzoyl]-benzoesäure mit Schwefelsäure auf 140° (HOFMANN, M. 36, 813). Krystalle (aus Eisessig). F: 192°.
- 1.2.3.4.5.8-Hexachlor-anthrachinon $C_{14}H_2O_2Cl_6 = C_6Cl_4(CO)_2C_6H_2Cl_2$. B. Durch Erhitzen von 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[2.5-dichlor-benzoyl]-benzoesäure mit konz. Schwefelsäure auf 180—200° (HOFMANN, M. 36, 815). Gelbliche Nadeln (aus Chlorbenzol). F: 298°. Sublimiert. Leicht löslich in heißem Alkohol und heißem Chlorbenzol.
- 1.2.3.4.5.6.7 Heptachlor anthrachinon C₁₄HO₃Cl₇ = C₆Cl₄(CO)₅C₆HCl₅. Zur Konstitution vgl. ECKERT, STEINER, M. 36, 270. B. Neben 1.2.3.4.5.6.8 Heptachlor-anthrachinon und anderen Produkten aus Anthrachinon beim Kochen mit SbCl₅ in Gegenwart von Jod (E., St., M. 36, 180; B. 47, 2629). Aus 1.4.5.8 Tetrachlor-anthrachinon oder 1.2.3.4.5.6.8 Heptachlor-anthrachinon beim Kochen mit SbCl₅ (E., St., M. 36, 274). Aus 2-Benzoyl-benzoesäure und SbCl₅ (St., M. 36, 828). Gelbgrüne Nadeln (aus Chlorbenzol). F: 380° (E., St., M. 36, 180; B. 47, 2629). Unlöslich in Eisessig, löslich in Chlorbenzol und Nitrobenzol (E., St., M. 36, 180, 275). Liefert bei der Behandlung mit SbCl₅ Perchlor-2-benzoyl-benzoesäure, Tetrachlor-phthalsäure und Hexachlorbenzol (E., St., M. 36, 181).
- 1.2.3.4.5.6.8 Heptachlor anthrachinon $C_{14}HO_1Cl_7=C_0Cl_4(CO)_2C_0HCl_3$. B. Neben 1.2.3.4.5.6.7 Heptachlor anthrachinon und anderen Produkten aus Anthrachinon beim Kochen mit $SbCl_5$ in Gegenwart von Jod (ECKERT, STEINER, M. 36, 270). Aus 1.4.5.8-Tetrachlor-anthrachinon beim Kochen mit $SbCl_5$ (E., ST., M. 36, 274). Aus 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[2.3 (oder 4).5 trichlor benzoeyl] benzoesäure oder dem Gemisch beider bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure (20% SO_2 -Gehalt) bei 200% (E., ST., M. 36, 272). Gelbliche Nadeln (aus Chlorbenzol). F: 302%. Löslich in Eisessig. Gibt beim Kochen mit $SbCl_5$ 1.2.3.4.5.6.7-Heptachlor-anthrachinon, Perchlor-2-benzoyl-benzoesäure und andere Produkte.
- 2-Brom-anthrachinon $C_{14}H_7O_3Br=C_0H_4(CO)_3C_0H_3Br$ (S. 789). B. Aus 2-[4-Brombenzoyl]-benzoesäure bei der Einw. von konz. Schwefelsäure bei 160° (Ullmann, Sone, A. 380, 338) oder von rauchender Schwefelsäure $(20^{\circ}/_{0} \text{ SO}_{3}\text{-Gehalt})$ bei 120° (Heller, B. 45, 673). Krystalle (aus Eisessig). F: 204—205° (U., S.), 207° (H.). Liefert beim Kochen mit Anthranilsäure, Kaliumacetat, Kupferacetat und Kupferpulver in Amylalkohol N-Anthrachinonyl-(2)-anthranilsäure (U., S.; vgl. U., B. 43, 537).
- 1.3-Dibrom-anthrachinon C₁₄H₆O₃Br₂ = C₆H₆(CO)₂C₆H₂Br₂. B. Aus 1.3-Dibrom-anthrachinon-diazoniumsulfat-(2) oder 2.4-Dibrom-anthrachinon-diazoniumsulfat-(1) beim Erwärmen mit Kupferoxydul in Alkohol (Ullmann, Eiser, B. 49, 2157, 2166). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 210° (korr.). Leicht löslich in Nitrobenzol und Pyridin, löslich in Benzol und Essigsäure, sehr wenig löslich in Ligroin, Alkohol und Ather. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Liefert beim Kochen mit Kupferpulver in Nitrobenzol 3.3'-Dibrom dianthrachinonyl-(1.1'). Gibt beim Kochen mit Kaliumphenolat bei Gegenwart von Kupferpulver in Phenol 1.3-Diphenoxy-anthrachinon. Beim Kochen mit Anlin, Kaliumacetat und Kupferacetat entsteht 3-Brom-1-anilino-anthrachinon. Liefert beim Kochen mit Anthranilsäure, Kaliumacetat, Kupferacetat und Kupferpulver in Amylalkohol N-[3-Brom-anthrachinonyl-(1)]-anthranilsäure. Weitere Reaktionen mit Aminoverbindungen: U., El., B. 49, 2157.
- 2.3-Dibrom-anthrachinon, β -Dibromanthrachinon $C_{14}H_6O_2Br_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_2Br_2$ (S. 790). F: 269—270° (K. H. MEYER, Zahn, A. 396, 174).
- 2.6-Dibrom-anthrachinon C₁₄H₆O₂Br₂ = C₆H₅Br(CO)₅C₆H₅Br (S. 790). B. Aus 2.6-Dibrom-anthrachinon-bis-diazoniumsulfat-(1.5) beim Kochen mit absol. Alkohol (SCHOLL, Terrsch, M. 32, 1055). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 289—290° (korr.).
- 1.2.3.4-Tetrabrom-anthrachinon $C_{14}H_4O_3Br_4=C_6H_4(CO)_6C_6Br_4$. B. Durch kurzes Erhitzen von 3.4.5.6-Tetrabrom-2-benzoel-benzoesäure mit rauchender Schwefelsäure (13% SO₃-Gehalt) auf 200° (Hofmann, M. 36, 820). Orangerote Nadeln (aus Ligroin). F: 200° bis 202°.

- Über ein Pentabromanthrachinon und ein Hexabromanthrachinon s. HOFMANN, M. 36, 821, über ein Heptabromanthrachinon s. ECKERT, STEINER, M. 36, 275.
- 1-Jod-anthrachinon $C_{14}H_7O_2I=C_0H_4(CO)_2C_4H_3I$ (S. 791). Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 275° $\alpha.\alpha$ -Dianthrachinonyl (Scholl, Mansfeld, B. 48, 1739).
- **2-Jod-anthrachinon** $C_{14}H_7O_2I = C_6H_6(CO)_2C_6H_3I$ (S. 791). B. Aus Anthrachinon-diazoniumsulfat-(2) und Kaliumjodid-Lösung (SCHOLL, NEOVIUS, B. 44, 1088). Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver $\beta.\beta$ -Dianthrachinonyl.
- 1-Nitro-anthrachinon $C_{14}H_7O_4N=C_6H_6(CO)_2C_6H_3\cdot NO_2$ (S. 791). Reinigung durch Vakuumdestillation: Ullmann, D. R. P. 281490; C. 1915 I, 231; Frdl.12, 411. Kp₇: 270° bis 271° (U.). Gibt beim Erhitzen mit Kaliumcarbonat und Nitrobenzol auf 180—200° Di-[anthrachinonyl-(1)]-āther und geringe Mengen 1-Oxy-anthrachinon (AGFA, D. R. P. 283482; C. 1915 I, 1033; Frdl. 12, 430). Gibt mit Chlor in Trichlorbenzol bei 160—165° 1-Chlor-anthrachinon (BASF, D. R. P. 252578; C. 1912 II, 1708; Frdl. 11, 545).
- 2-Nitro-anthrachinon $C_{14}H_7O_4N = C_4H_4(CO)_2C_4H_3\cdot NO_2$ (S. 792). B. Durch Einw. von Stickoxyden auf die durch Erwärmen von Anthrachinon mit rauchender Schwefelsäure auf dem Paraffinbad und Verdünnen mit Wasser erhaltene Lösung (Datta, Varma, Am. Soc. 41, 2048). Liefert bei der Reduktion mit Glucose und Alkali in wäßrig-alkoholischer Lösung in Wasserstoffatmosphäre 2.2'-Azoxy-anthrachinon und sehr geringe Mengen 2-Hydroxylamino-anthrachinon (Scholl, Eberle, M. 32, 1038). Die sehr verd. Lösung von 2-Nitro-anthrachinon in heißem Aceton gibt auf Zusatz einiger Tropfen verd. Natronlauge eine violette, auf Zusatz von mehr Natronlauge zuerst eine rötlich violette, dann dunkelbraunrote Färbung (Sch., E., M. 32, 1037 Anm. 3).
- 4-Chlor-1-nitro-anthrachinon $C_{14}H_4O_4NCl = C_2H_4(CO)_2C_6H_1Cl\cdot NO_2$ (S. 792). B. Aus 1-Chlor-anthrachinon und Salpeterschwefelsäure (ECKEET, STEINER, M. 35, 1138). F: 259°. Leicht löslich in Eisessig und Chlorbenzol in der Hitze. Gibt mit 4-Nitro-1-amino-anthrachinon Bis-[4-nitro-anthrachinonyl-(1)]-amin (E., St.; vgl. Höchster Farbw., D.R. P. 254186; C. 1913 I, 133; Frdl. 11, 614). Die Lösung in Schwefelsäure ist gelb.
- 5-Chlor-1-nitro-anthrachinon C₁₄H₆O₄NCl = C₆H₅Cl(CO)₂C₆H₃·NO₂ (S. 792). B. Aus 5-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(1) und Thionylchlorid bei ca. 170° (Höchster Farbw., D. R. P. 271681; C. 1914 I, 1317; Frdl. 11, 547). F: 314° (korr.) (Ullmann, Kertész, B. 52, 555). Leicht löslich in Nitrobenzol und Pyridin in der Wärme, schwer in siedendem Benzol und siedendem Toluol, unlöslich in Alkohol, Äther, Ligroin und Wasser (U., K.). Gibt beim Erhitzen mit p-Toluolsulfonsäureamid, Kaliumcarbonat, Kupferacetat, fein verteiltem Kupfer und viel Nitrobenzol ein Produkt, dessen Hydrolyse 5-Nitro-1-amino-anthrachinon liefert (U., K.).
- 8-Chlor-1-nitro-anthrachinon $C_{16}H_6O_6NCl=C_6H_3Cl(CO)_2C_8H_8\cdot NO_2$ (S. 793). B. Aus dem Natriumsalz der 8-Nitro-anthrachinon-sulfonsäure-(1) und Thionylchlorid bei 170° (Höchster Farbw., D. R. P. 271681; C. 1914 I, 1317; Frdl. 11, 547). F: 263° (korr.) (Ullmann, Kertész, B. 52, 556).
- 4.5-Dichlor-1-nitro-anthrachinon $C_{14}H_5O_4NCl_2 = C_6H_3Cl(CO)_2C_6H_2Cl\cdot NO_2$. B. Aus 1.8-Dichlor-anthrachinon und Salpeterschwefelsäure (BAYER & Co., D. R. P. 249721, C. 1912 II, 652; Frdl. 11, 550). Bernsteingelbe Prismen (aus Nitrobenzol). Löslich in organischen Lösungsmitteln. Ziemlich schwer löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
- 4.8-Dichlor-1-nitro-anthrachinon $C_{14}H_5O_4NCl_2 = C_6H_5Cl(CO)_2C_6H_5Cl\cdot NO_2$. B. Aus 1.5-Dichlor-anthrachinon und Salpeterschwefelsäure (BAYER & Co., D. R. P. 249721; C. 1912 II, 652; Frdl. 11, 550). Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol oder Eisessig). Löelich in organischen Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- 5.8-Dichlor-1-nitro-anthrachinon $C_{12}H_{2}O_{4}NCl_{2}=C_{4}H_{2}Cl_{2}(CO)_{2}C_{4}H_{2}\cdot NO_{2}$. B. Aus 1.4-Dichlor-anthrachinon und Salpeterschwefelsäure (Walsh, Weizmann, Soc. 97, 687). Gelbe Nadeln (aus Essigsäure). F: 238°. Leicht löslich in Benzol, unlöslich in Methanol. Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Essigsäure 5.8-Dichlor-1-amino-anthrachinon.
- 4.8-Dibrom-1-nitro-anthrachinon $C_{14}H_5O_4NBr_2=C_6H_3Br(CO)_3C_6H_2Br\cdot NO_3$. B. Aus 1.5-Dibrom-anthrachinon und Salpeterschwefelsäure (BAYER & Co., D. R. P. 249721; C. 1912 II, 652; Frdl. 11, 550). Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Die Lösung in Schwefelsäuremonohydrat ist gelb, in $20^9/_0$ SO₂ enthaltender rauchender Schwefelsäure orangefarben.
- 4-Jod-1-nitro-anthrachinon $C_{14}H_4O_4NI = C_6H_4(CO)_2C_6H_4I\cdot NO_2$. B. Man diazotiert 4-Nitro-1-amino-anthrachinon und verkocht die Diazoniumsalzlösung mit Kaliumjodid (GATTERMANN, A. 393, 167). Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 259°.
- 1.5-Dinitro-anthrachinon $C_{14}H_4O_6N_3=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NO_2$ (S. 793). F: 422° (Ullmann, van der Schalk, A. 388, 209 Anm.). Gibt beim Kochen mit Kaliumcarbonat

und Nitrobenzol Bis-[5-oxy-anthrachinonyl-(1)]-äther und wenig 1.5-Dioxy-anthrachinon (AGFA, D. R. P. 283482; C. 1915 I, 1033; Frdl. 12, 430). Gibt mit Chlor in Trichlorbenzol bei 190° (BASF, D. R. P. 252578; C. 1912 II, 4708; Frdl. 11, 545) oder mit Thionylchlorid bei 180—200° (H. Meyer, M. 36, 726; Kinzlberger & Co., D. R. P. 280739; C. 1915 I, 104; Frdl. 12, 108) 1.5-Dichlor-anthrachinon. Beim Erhitzen mit Alkalipolysulfiden unter Druck bis zur Wasserunlöslichkeit entstehen Küpenfarbstoffe, die Baumwolle olivbraun färben (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 234858; C. 1911 II, 64; Frdl. 10, 296).

S. 794, Z. 29 v. o. statt "Schwefelsäure" lies "Schwefel". Z. 5 v. u. statt "vgl. auch BAYER & Co." lies "vgl. auch BASF".

- 1.6 Dinitro anthrachinon C₁₄H₆O₆N₂ = O₂N·C₆H₃(CO)₂C₆H₃·NO₂ (S. 795). Fast weiße Nädelchen (aus Eisessig). F: 257—259⁶ (ECKERT, M. 35, 297). Leicht löslich in Nitrobenzol. Einwirkung von rauchender Schwefelsäure und Schwefel: E.
- 1.7-Dinitro-anthrachinon $C_{14}H_4O_6N_2=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3\cdot NO_2$ (S. 795). Hellgelbe Nadeln (aus Chlorbenzol). F: 295° (ECKERT, M. 35, 298).
- 1-Azido-anthrachinon $C_{14}H_7O_3N_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot N_3$. B. Aus Anthrachinon-diazoniumsulfat-(1) und Natriumazid in Wasser (SCHAARSCHMIDT, B. 49, 1635). Aus Anthrachinondiazohydroxylamid (Syst. No. 2242) durch Behandeln mit Essigsäureanhydrid in Pyridin (GATTERMANN, EBERT, B. 49, 2119). Hellgelbe Nadeln (aus Methanol) (G., E.). Liefert beim Kochen mit Wasser (SCH.) oder mit Xylol (G., E.; G., Rolfes, A. 425, 136) 3.4-o-Benzoylen-anthranil (Syst. No. 4284).
- 2-Azido-anthrachinon $C_{14}H_7O_2N_3=C_8H_4(CO)_2C_6H_3\cdot N_3$. B. Aus Anthrachinon-diazoniumsulfat-(2) und Natriumazid in Wasser (Schaarschmidt, B. 49, 1637). Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 160° . Zersetzt sich beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure unter Stickstoffentwicklung.

3. 3.4 - Dioxo - 3.4 - dihydro - phenanthren, Phenanthrenchinon - (3.4) $C_{14}H_8O_2 = C_0 \cdot C_0$. B. Aus 3.4-Dioxy-phenanthren beim Schütteln mit Ag₂O

in Äther in Gegenwart von wasserfreiem Natriumsulfat (BARGER, Soc. 113, 220). — Rote Prismen (aus Benzol). Wird bei 125—130° schwarz; schmilzt bei schnellem Erhitzen bei ca. 132—133°. — Liefert bei der Reduktion mit schwefliger Säure das Ausgangsmaterial. Färbt sich mit thiotolenhaltigem Toluol und konz. Schwefelsäure in Gegensatz zu Phenanthrenchinon-(9.10) nicht.

4. 9.10-Dioxo-9.10-dihydro-phenanthren, Phenanthrenchinon - (9.10), Phenanthrenchinon $C_{14}H_8O_3 = (S. 796)$. B. Aus Phenanthren

bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Essigsäure (Henderson, Boyd, Soc. 97, 1661) oder mit Chlorsäure in Gegenwart von Ruthenium-Salzen (BASF, D. R. P. 275518; C. 1914 II, 279; Frdl. 12, 37). Aus Diphenyl-dialdehyd-(2.2') beim Kochen mit Kaliumcyanid in verd. Alkohol und Lösen des Reaktionsprodukts in Eisessig (MAYER, B. 45, 1108; vgl. Weitzen-Böck, M. 34, 207). — Über eine in Blättchen krystallisierende Modifikation des Phenanthrenchinons vgl. Willgerodt, Albert, J. pr. [2] 84, 385. Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 182; A. ch. [8] 25, 345. Löslichkeit von Phenanthrenchinon (g in 100 g Lösungsmittel) in Benzol zwische 10° (0,41) und 80° (3,77), in Äthylacetat zwischen 10° (0,52) und 75° (2,52): Tyrer, Soc. 97, 1783; in Wasser bei 25°: 0,00075 (Knox, Will, Soc. 115, 851). Löslichkeit in Schwefelsäure, Salzsäure und Salpetersäure bei 25°: K., W. Löslichkeit in Pentan-Chloroform-, Pentan-Benzol- und Äthylacetat-Ligroin-Gemischen: T. Das kryoskopische Verhalten von Phenanthrenchinon wurde z. B. untersucht: in HgBr₂ (Olivari, R. A. L. [5] 21 I, 722), in HgI₂ (Beckmann, Z. anorg. Ch. 89, 168, 170).

Belichtet man ein Gemisch aus Phenanthrenchinon und Benzolkohlenwasserstoffen

Belichtet man ein Gemisch aus Phenanthrenchinon und Benzolkohlenwasserstoffen mit Sonnenlicht unter Luftausschluß, so erhält man entweder Phenanthrenchinhydron oder Äther des Phenanthrenchinons (Benrath, v. Meyer, J. pr. [2] 89, 258); bei Luftzutritt wird Phenanthrenchinon zu Diphensäure oxydiert (B., v. M., B. 45, 2707). Phenanthrenchinon oxydiert Alkohol im Bogenlicht zu Acetaldehyd (H. Meyer, Ecker, M. 39, 249). Beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelsäure oder mit Schwefel und Jod entstehen braune Farbstoffe (Knoll & Co., D. R. P. 242215, 247186; C. 1912 I, 297; II, 73; Frdl. 10, 297, 298). Gibt beim Erhitzen mit PCl₅ im Rohr auf 200° 2.9.10-Trichlor-phenanthren (J. Schmidt, Sauer, B. 44, 3248). Liefert mit SbCl₅ in Gegenwart von etwas Jod Enneachlor-diphenylcarbonsäure-(2) und andere Produkte (Eckert, Steiner, M. 36, 185; B. 47, 2629).

Anlagerung von Aldehyden an Phenanthrenchinon im Sonnenlicht: KLINGER, A. 382, 213. Bei der Einw.von Diazomethan in Äther entsteht eine Verbindung $C_{16}H_{10}O_{2}$ (s. u.) (ALESSANDRI, R. A. L. [5] 22 I, 517; vgl. Biltz, Paetzold, A. 433, 83). Phenanthrenchinon liefert beim Erwärmen mit Bromessigsäureäthylester und Zink in Benzol 5-Oxo-2.3-diphenylen-2.5-dihydro-furan-essigsäure-(2) (Syst. No. 2619) (Bechker, A. 398, 279). Bei siebentägigem Erwärmen mit Malonsäurediäthylester, Aestanhydrid und konz. Schwefelsäure auf 50° erhält man das Lacton des Acetoxy-[10-oxy-phenanthryl-(9)]-malonsäuremonoäthylesters (Formel I; Syst. No. 2624) und Acetoxy-phenanthroxyl-malonsäurediäthylester (Formel II; Syst. No. 1460) (Richards, Soc. 97, 1457). Gibt mit o-Xylylen-

$$I. \begin{array}{c} C_6H_4 \cdot C - C(O \cdot CO \cdot CH_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ \vdots \\ C_6H_4 \cdot C \cdot O \cdot CO \end{array} \qquad II. \begin{array}{c} C_6H_4 \cdot CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \\ \vdots \\ C_6H_4 \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \end{array}$$

dicyanid in Gegenwart von Natriummethylat in Methanol 1.2; 3.4-Dibenzo-anthracendicarbonsäure-(9.10)-amidnitril (HINSBERG, B. 43, 1362). Liefert bei der Einw. von Diglykolsäuredimethylester in Gegenwart von Natriummethylat in Methanol + Benzol und nachfolgendem Ansäuern 2.5-Dioxy-3.4-diphenylen-tetrahydrofuran-dicarbonsäure-(2.5) oder 3.4-Dioxy-3.4-diphenylen-tetrahydrofuran-dicarbonsäure-(2.5) (Syst. No. 2617) (H., B. 45, 2417). Bei der Einw. von Thiodiglykolsäurediäthylester in Gegenwart von Natriummethylat in Methanol + Benzol und nachfolgendem Ansäuern erhält man 3.4-Diphenylen-thiophen-dicarbonsäure-(2.5) (Syst. No. 2604) (H., B. 43, 902). Phenanthrenchinon liefert bei 14tägigem Aufbewahren mit Acetessigsäureäthylester, Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure bei 20° hauptsächlich Acetoxy-phenanthroxyl-acetessigsäureäthylester

Schwereisaure bei 20 magpertung $C_8H_4 \cdot CH \cdot C(CO \cdot CH_3)(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CO_8 \cdot C_8H_5$ (Syst. No. 1442) (R., Soc. 97, 1459). Gibt $C_8H_4 \cdot CO$

mit N-Methyl-N-phenyl-hydrazinhydrochlorid in siedender Essigsäure eine bei 221—222° schmelzende Verbindung (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 253). Bildung von 10-Arylazophenanthrolen-(9) bei der Einw. von Arylhydrazinen: Auwers, A. 378, 212; Ch., F., G. 44 II, 254. Phenanthrenchinon liefert bei der Einw.von N-Phenyl-N-acetyl-hydrazin oder N-Phenyl-N-benzoyl-hydrazin das Acetat bezw. das Benzoat des 10-Benzolazo-phenanthrols-(9) (Auwers, A. 378, 215, 217). Kondensation mit aromatischen Oxy-hydrazino-sulfonsäuren zu Farbetoffen: Leonhardt & Co., D. R. P. 258017; C. 1913 I, 1375; Frdl. 11, 399. — Phenanthrenchinon liefert mit SbCl₅ in CCl₄ eine tiefrote Lösung; diese Reaktion eignet sich zum Nachweis von Phenanthrenchinon neben Anthrachinon (vgl. S. 409) (Hilpert, Wolf, B. 46, 2217).

Phenanthrenchinon heben Althmedian KC₁₄H₂O₂. B. Aus Phenanthrenchinon in Pyridin und 4-Phenyl-benzophenon-kalium in Ather (SCHLENK, THAL, B. 46, 2851). Dunkelbraun. — C₁₄H₈O₂ + HBr. B. Aus Phenanthrenchinon und Bromwasserstoff in Benzol (Gomberg, Cone, A. 376, 234). — 2C₁₄H₈O₂ + HClO₄. B. Aus Phenanthrenchinon und Überchlorsäure in Eisessig (K. A. Hofmann, Metzler, Leoher, B. 43, 181). Pleochroitisch (hellgelb bis braunrot). Wird durch absol. Alkohol und wasserfreien Äther in die Komponenten gespalten. — C₁₄H₈O₂ + HClO₄. B. Aus Phenanthrenchinon und viel überschüssiger warmer Überchlorsäure (H., M., L.). Ziegelrote Nadeln. Wird beim Aufbewahren an der Luft sowie bei der Einw. von Wasser oder von wasserfreiem Äther in die Komponenten gespalten. — C₁₄H₈O₂ + HNO₂ (S. 800). Rote Nadeln. F: 80—83° (Reddellen, J. pr. [2] 91, 237). Ist in konz. Salpetersäure (über 11,2 n) beständig (KNOX, WILL, Soc. 115, 850). — C₁₄H₂O₂ + ZnBr₃. B. Aus den Komponenten in heißem Eisessig (K., I.). Rotbraune Krystalle (aus Eisessig). Wird durch Wasser schnell zersetzt. — C₁₄H₂O₃ + CdCl₂. B. Aus den Komponenten in absol. Alkohol (K., I.). Wird durch heißen Alkohol zersetzt. — C₁₄H₂O₃ + CdI₂. B. Aus den Komponenten in absol. Alkohol (K., I.). Wird durch heißen Alkohol zersetzt. — C₁₄H₃O₃ + HgBr₃. B. Aus den Komponenten in Aceton (K., I.). Rot. Wird von kaltem Wasser kaum angegriffen. Verbindung mit Trichloresigsäure C. H.O. + C. HO.C. R. Aus den Komponenten Verbindung mit Trichloresigsäure C. H.O. + C. HO.C. R. Aus den Komponenten Verbindung mit Trichloresigsäure C. H.O. + C. HO.C. R. Aus den Komponenten Verbindung mit Trichloresigsäure C. H.O. + C. HO.C. R. Aus den Komponenten Verbindung mit Trichloresigsäure C. H.O. + C. H.O. + C. H.O.C. R. Aus den Komponenten L. H.O. + C. H.O. + C. H.O.C. R. Aus den Komponenten L. H.O. + C. H.O. + C. H.O. + C. H.O.C. R. Aus den Komponenten L. H.O. + C. H.O.C. R. Aus den Komponenten L. H.O. + C. H.O. + C. H.O. + C. H.O.C. R. Aus den Kom

Verbindung mit Trichloressigsäure $C_{14}H_8O_2 + C_2HO_2Cl_3$. B. Aus den Komponenten in CCl_4 (K. H. Meyer, B. 43, 164). Ziegelrote Nadeln (aus CCl_4). F: 138°. — Verbindung mit Hexamethylbenzol $C_{14}H_8O_2 + C_{12}H_{13}$. B. Aus den Komponenten in heißem Eisessig (Pfeiffer, A. 412, 297). Orangefarbige Nadeln (aus heißem Eisessig). F: 160—163°. An der Luft längere Zeit haltbar. Zerfällt bei längerem Erhitzen auf 100—110° in die Komponenten. — Verbindung von Phenanthrenchinon mit Phenanthrenhydrochinon, Phenanthrenchinhydron $C_{14}H_8O_2 + C_{14}H_{10}O_2$ (S. 801). B. Aus Phenanthrenchinon bei sechsmonatiger Belichtung der Lösungen in Toluol, Äthylbenzol, m-Xylol, Mesitylen oder p-Cymol mit Sonnenlicht unter Luftabschluß (Benrath, v. Meyer, J. pr. [2] 89, 263, 270). Gibt mit Notzenlauge eine grünge Fährung

270). Gibt mit Natronlauge eine grüne Färbung.

Verbindung C₁₅H₁₀O₂. B. Aus Phenanthrenchinon und Diazomethan in Äther (ALES-SANDRI, R. A. L. [5] 22 I, 517; vgl. BILTZ, PAETZOLD, A. 433, 83). — Orangegelbe Nadeln

(aus Alkohol). F: 167°. Leicht löslich in Benzol. — Liefert beim Erhitzen auf 200° Phenanthrenchinon. Beständig gegen Permanganat. Wird beim Kochen mit Hydroxylamin in Alkohol zum Teil in Phenanthrenchinonmonoxim und -dioxim übergeführt.

Phenanthrenchinon-monoxim $C_{14}H_{\bullet}O_{2}N = \begin{pmatrix} C_{\bullet}H_{4}\cdot C:N\cdot OH \\ C_{\bullet}H_{4}\cdot CO \end{pmatrix}$ (S. 803). Behandelt man Phenanthrenchinon-monoxim, anfänglich in äther. Suspension, mit PCl₅ und destilliert das Reaktionsprodukt, so erhält man 4-Cyan-fluorenon (Borscher, Sander, B. 47, 2825). Phenanthrenchinonmonoxim gibt beim Kochen mit Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol 3-Oxo-5.6-diphenylen-2.3-dihydro-1:2.4-triazin (Syst. No. 3882) (J. Schmidt, Schairer, Glatz, B. 44, 279).

Phonanthrenchinon-monosemicarbason $C_{15}H_{11}O_{2}N_{3} = \begin{matrix} C_{0}H_{4}\cdot C:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_{2} \\ C_{0}H_{4}\cdot CO \end{matrix}$. Phonanthrenchinon und Semicarbasidhydrochlorid in the state of the sta

Aus Phenanthrenchinon und Semicarbazidhydrochlorid in siedendem verdünntem Alkohol (J. Schaider, Glatz, B. 44, 278). — Goldgelbe Nadeln mit ½ Mol Alkohol (aus viel Alkohol); alkoholfreie Krystallwarzen (aus wenig Alkohol). F: ca. 220° (Zers.). Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.

Substitutions produkte des Phenanthrenchinons.

2-Chlor-phonanthronchinon $C_{14}H_7O_2Cl = O:C_{14}H_7Cl:O$ (S. 804). F: 252—253⁶ (J. Schmidt, Saure, B. 44, 3249).

Monoxim $C_{14}H_8O_8NCl=O:C_{14}H_7Cl:N\cdot OH$. Die Beziehung zu dem im Hptw.,~S.~804 beschriebenen Monoxim ist unbekannt; vermutlich liegen in beiden Präparaten Gemische vor. — F: 180—185° (J. SCHMIDT, SAUER, B.~44,~3250). Löslich in Alkohol und Eisessig. — Liefert beim Kochen mit Semicarbazidhydrochlorid in wäßrig-alkoholischer Salzsäure 3-Oxo-5.6-chlordiphenylen-2.3-dihydro-1.2.4-triazin (Syst. No. 3882). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit braunroter Farbe.

Monosemicarbason $C_{15}H_{10}O_3N_3Cl=O:C_{14}H_7Cl:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus 2-Chlor-phenanthrenchinon und Semicarbazidhydrochlorid in siedendem verdünntem Alkohol (J. Schmidt, Sauer, B. 44, 3250). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 220°.

3-Chlor-phenanthrenchinon $C_{14}H_{7}O_{3}Cl = O:C_{14}H_{7}Cl:O$. B. Bei der Oxydation von 3.9-Dichlor- oder von 3.10-Dichlor-phenanthren mit CrO_{3} in siedendem Eisessig (Sandqvist, Hagelin, B. 51, 1523, 1526). Bei der Oxydation von 6-Chlor-phenanthren-carbonsäure-(9) mit CrO_{3} in Eisessig (NYLÉN, B. 53, 163). — Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 261° (korr.) (S., H.), 264,5—265° (korr.) (N.). Löslich in Eisessig und Benzol, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Ather (S., H.). Unlöslich in NaHSO₃-Lösung (S., H.).

Monoxim $C_{14}H_4O_3NCl \Rightarrow O:C_{14}H_7Cl:N\cdot OH$. B. Aus 3-Chlor-phenanthrenchinon und Hydroxylaminhydrochlorid in siedendem Alkohol (Sandqvist, Hagelin, B. 51, 1523). — Galbe Nadeln (aus Alkohol). F: 204° (Zers.).

- x.x-Dichlor-phenanthrenchinon $C_{14}H_4O_2Cl_2 = O:C_{14}H_4Cl_2:O.$ B. Aus Phenanthrenchinon und Chlor in Nitrobenzol bei 100° in Gegenwart von Chlorüberträgern (BASF, D.R.P. 222206; C. 1910 II, 49; Frdl. 10, 622). Rote Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt noch nicht bei 300°. Kondensation mit 1-Amino-anthrachinon: BASF.
- 1(?)-Brom-phenanthrenehinon $C_{14}H_7O_2Br = O:C_{14}H_7Br:O.$ B. Aus 1.9(oder 1.10)-Dibrom-phenanthren(?) bei der Oxydation mit CrO_9 in siedendem Eisessig (Sandqvist, B. 48, 1149). Gelbe Nadeln oder Blätter (aus Eisessig). F: 233—234°.

Monoxim $C_{14}H_0O_2NBr = O:C_{14}H_7Br:N\cdot OH$. B. Aus 1(?)-Brom-phenanthrenchinon und Hydroxylaminhydrochlorid in siedendem Alkohol (Sandqvist, B. 48, 1149). — Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 213° (Zers.).

3-Brom-phenanthrenchinon $C_{14}H_7O_2Br=O:C_{14}H_7Br:O$ (S. 805). B. Bei der Oxy dation von 3.9-Dibrom-phenanthren mit CrO_2 (Sandqvist, B. 53, 171). Aus 10-Chlor-3(oder 6)-brom-9-oxy-phenanthren bei der Oxydation mit CrO_2 in siedendem Eisessig (J. Schmidt, Lumpp, B. 43, 430). — Gelbe oder rotbraune Krystalle (aus Eisessig). F: 268° (Sch., L.). Fast unlöslich in NaHSO₂-Lösung (S.). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 177° (Sch., L.).

Dioxim $C_{14}H_{9}O_{2}N_{2}Br = HO \cdot N : C_{14}H_{2}Br : N \cdot OH$. B. Aus 3-Brom-phenanthrenchinon, Hydroxylaminhydrochlorid und Bariumcarbonat in siedendem Alkohol (J. Schmidt, Luxry, B. 43, 431). — Grüne Krystalle (aus Alkohol). F: 212° (Zers.).

Monosemicarbason $C_{15}H_{10}O_5N_5Br=0:C_{14}H_7Br:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_4$. B. Aus 3-Bromphenanthren-chinon und Semicarbazidhydrochlorid in siedendem Alkohol (J. Schmidt, Lumpp, B. 48, 431). — Gelbe Krystalle. F: 242° (Zers.).

Oxim-semicarbason $C_{18}H_{11}O_{9}N_{4}Br = HO \cdot N : C_{14}H_{7}Br : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_{9}$. B. Aus 3-Brom-phenanthrenchinonmonoxim beim Kochen mit Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol (J. Schmidt, Schairer, Glatz, B. 44, 282). — Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 274—275°. — Liefert beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Salzsaure 3-Oxo-5.6-brom-diphenylen-2.3-dihydro-1.2.4-triazin (Syst. No. 3882).

- x.x-Dibrom-phenanthrenchinon $C_{14}H_4O_3Br_2 = O:C_{14}H_6Br_2:O.$ B. Aus Phenanthrenchinon und der berechneten Menge Brom in Nitrobenzol bei 100° (BASF, D.R.P. 222206; C. 1910 II, 49; Frdl. 10, 622). Goldglänzende Blättchen (aus Eisessig). F: 288° (BASF, Priv.-Mitt.). Liefert bei der Oxydation mit Na₂Cr₂O₇ und Schwefelsäure eine Dibrom-diphensäure (Syst. No. 993) (BASF, Priv.-Mitt.). Gibt beim Kochen mit Salpetersäure (D:1,42) x.x-Dibrom-x-nitro-phenanthrenchinon, beim Kochen mit Salpetersäure x-Brom-x-dinitro-phenanthrenchinon (Mukherjer, Watson, Soc. 109, 623). Beim Nitrieren in konz. Schwefelsäure entsteht x.x-Dibrom-x.x-dinitro-phenanthrenchinon (BASF, D.R.P. 247415; C. 1912 II, 75; Frdl. 11, 503). Gibt beim Kochen mit Anilin und Kupferpulver x.x-Dianilino-phenanthrenchinon (M., W.). Kondensation mit 1-Amino-anthrachinon; BASF, D.R.P. 269194; C. 1914 I, 437; Frdl. 11, 693.
- 2-Nitro-phenanthrenchinon $C_{14}H_7O_4N=O:C_{14}H_7(NO_4):O$ (S. 806). B. Durch Oxydation von 2-Nitro-phenanthren mit CrO₂ in Essigsäure (J. SCHMIDT, HEINLE, B. 44, 1497). F: 260° (SCH., H.). Gibt mit Brom und Essigsäure im Rohr bei 140° x-Brom-2-nitro-phenanthrenchinon (MURHERJEE, WATSON, Soc. 109, 623).
- **3-Nitro-phenanthrenchinon** $C_{14}H_7O_4N=0:C_{14}H_7(NO_2):0$ (S. 806). Gibt bei der Reduktion mit rotem Phosphor und rauchender Jodwasserstoffsäure im Rohr bei 140° zwei Hydrojodide des 3-Amino-phenanthrens (J. Schmidt, Sauer, B. 44, 3247).

Oxim - semicarbason $C_{15}H_{11}O_4N_5 = HO \cdot N : C_{14}H_7(NO_5) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_5$. B. Aus 3-Nitro-phenanthrenchinonmonoxim beim Kochen mit Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol (J. Schaide, Schaide, Glatz, B. 44, 282). — Grüngelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 249—250° (Zers.). — Liefert beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure 3-Oxo-5.6-nitrodiphenylen-2.3-dihydro-1.2.4-triazin (Syst. No. 3882).

4-Nitro-phenanthrenchinon $C_{14}H_7O_4N=0$: $C_{14}H_7(NO_4)$: O(S.807). B. Aus 4-Nitro-phenanthren durch Oxydation mit CrO_2 in Eisessig (J. Schmidt, Heinle, B. 44, 1497). — Zur Trennung von 2-Nitro- und 2-7-Dinitro-phenanthrenchinon vgl. Sch., Schairer, B. 44, 741.

Dioxim $C_{14}H_{2}O_{4}N_{3} = O_{2}N \cdot C_{14}H_{7}(:N \cdot OH)_{8}$. B. Aus 4-Nitro-phenanthrenchinon beim Erhitzen mit Hydroxylaminhydrochlorid in Alkohol bei Gegenwart von Ba CO_{3} (J. SCHMIDT, SCHAIRER, B. 44, 742). — Gelblichgrüne Krystalle (aus Alkohol). F: 210⁶ (Zers.).

Monosemicarbason $C_{15}H_{10}O_4N_4=0:C_{14}H_7(NO_3):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3.$ B. Beim Kochen von 4-Nitro-phenanthrenchinon mit Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol (J. Schmidt, Schairer, Glatz, B. 44, 280). — Gelbe Krystalle. F: 210—211° (Zers.).

Oxim - semicarbason $C_{15}H_{11}O_4N_5 = HO \cdot N : C_{14}H_7(NO_4) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_4$. B. Beim Kochen von 4-Nitro-phenanthrenchinonmonoxim mit Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol (J. Schmidt, Schmidt, Glatz, B. 44, 280). — Gelbgrünes, wenig lösliches Krystallpulver (aus Alkohol). F: 240° (Zers.). — Gibt beim Kochen mit wäßr.-alkoh. Salzsäure 3-Oxo-5.6-nitrodiphenylen-2.3-dihydro-1.2.4-triazin (Syst. No. 3882).

Bei 260—266° schmelsendes x-Nitro-phenanthrenchinon $C_{14}H_7O_4N=O:C_{14}H_7$ (NO₂): O (S. 867). Ist nach J. Schmidt, Heinle (B. 44, 1491) zu streichen.

- x-Brom-2-nitro-phenanthrenchinon C₁₄H₆O₄NBr = O:C₁₄H₆Br(NO₅):O. B. Aus 2-Nitro-phenanthrenchinon, Brom und Essigsäure im Rohr bei 140° (Микнекјев, Watson, Soc. 109, 623). Rotgelbe Tafeln (aus Nitrobenzol). F: oberhalb 300°. Gibt beim Kochen mit Anlin und Kupferpulver 2-Nitro-x-anilino-phenanthrenchinon.
- ж-Brom-4-nitro-phenanthrenchinon C₁₄H₆O₄NBr = O:C₁₄H₆Br(NO₆):O. B. Aus 4-Nitro-phenanthrenchinon und überschüssigem Brom in wenig Nitrobenzol bei 110° (Мижневлев, Warson, Soc. 109, 623). — Gelbe Prismen (aus Essigsäure). F: 224—226°. — Gibt beim Kochen mit Anilin und Kupferpulver 4-Nitro-x-anilino-phenanthrenchinon.

- x.x-Dibrom-x-nitro-phenanthrenchinon $C_{14}H_5O_4NBr_2=O:C_{14}H_5Br_2(NO_2):O.$ B. Aus x.x-Dibrom-phenanthrenchinon beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,42) (MUKHERJEE, WATSON, Soc. 109, 623). Gelbe Nadeln (aus Essigsäure). F: 244—245°. Gibt beim Kochen mit Anilin und Kupferpulver x-Nitro-x.x-dianilino-phenanthrenchinon.
- 2.5-Dinitro-phenanthrenchinon $C_{14}H_6O_6N_3 = O:C_{14}H_6(NO_2)_3:O$. Diese Konstitution kommt der im *Hptw.*, S. 808 als 4.5-Dinitro-phenanthrenchinon aufgeführten Verbindung zu (Christie, Holderness, Kenner, Soc. 1926, 671; Kuhn, Albrecht, A. 455, 281; J. Schmidt, Priv.-Mitt.). Beim Erhitzen mit Schwefel, Natriumsulfid und wenig Wasser entsteht ein schwefelhaltiger Küpenfarbstoff (BASF, D.R.P. 247415; C. 1912 II, 75; Frdl. 11, 503).
- 2.7-Dinitro-phenanthrenchinon $C_{14}H_6O_9N_2 = O:C_{14}H_6(NO_9)_9:O$ (S. 807). Gibt beim Erhitzen mit Schwefel, Natriumsulfid und Wasser einen schwefelhaltigen Küpenfarbstoff (BASF, D.R.P. 247415; C. 1912 II, 75; Frdl. 11, 503).
- 4.5 Dinitro phenanthrenchinon $C_{14}H_6O_6N_8=O:C_{14}H_6(NO_3)_8:O$ (S. 808). Ist als 2.5-Dinitro-phenanthrenchinon erkannt worden (Christie, Holderness, Kenner, Soc. 1926, 671; Kuhn, Albrecht, A. 455, 281; J. Schmidt, Priv.-Mitt.).
- 2-Chlor-x.x-dinitro-phenanthrenchinon $C_{14}H_5O_6N_3Cl=O:C_{14}H_5Cl(NO_2)_2:O.$ B. Beim Kochen von 2-Chlor-phenanthrenchinon mit rauchender Salpetersäure (J. SCHMIDT, SAUER, B. 44, 3252). Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 274°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich sehwer in Eisessig und Alkohol. Gibt mit Chromschwefelsäure eine Chlordinitrodiphensäure (Syst. No. 993).
- 3-Brom-x.x-dinitro-phenanthrenchinon $C_{14}H_5O_4N_3Br=O:C_{14}H_5Br(NO_2)_2:O.$ B. Aus 3-Brom-phenanthrenchinon oder 10-Chlor-3(oder 6)-brom-9-oxy-phenanthren bei der Einw. roter rauchender Salpetersäure, erst unter Kühlung, dann in der Siedehitze (J. Schmidt, Lumpp, B. 43, 434). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 2986. Ziemlich schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Gibt bei der Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure und nachfolgenden Oxydation des Reaktionsprodukts mit Luftsauerstoff in konz. NaHCO₂-Lösung 3-Chlor-x.x-diamino-phenanthrenchinon. Liefert beim Erhitzen mit wäßr. Ammoniak-Lösung (D: 0,907) 3-Brom-x-nitro-x-amino-phenanthrenchinon.

Monoxim $C_{14}H_4O_6N_2Br=O:C_{14}H_5Br(NO_2)_2:N\cdot OH.$ B. Aus 3-Brom-x.x-dinitrophenanthrenchinon und Hydroxylaminhydrochlorid in siedendem Alkohol (J. SCHMIDT, LUMPP, B. 43, 435). — Grüne Prismen (aus Alkohol). F: 196° (Zers.).

Monosemicarbason $C_{15}H_8O_5N_5Br = O:C_{14}H_5Br(NO_5)_5: N·NH·CO·NH_2.$ B. Aus 3-Brom-x.x-dinitro-phenanthrenchinon und Semicarbazidhydrochlorid in siedendem Alkohol (J. Schmidt, Lumpp, B. 43, 435). — Gelbbraune Prismen (aus Alkohol). F: 272°.

- x-Brom-x.x-dinitro-phenanthrenchinon $C_{14}H_5O_8N_2Br=O:C_{14}H_5Br(NO_2)_2:O.$ B. Aus x.x-Dibrom-phenanthrenchinon beim Kochen mit Salpeterschwefelsäure (MUKHERJER, WATSON, Soc. 109, 623). Gelbe Nadeln (aus Essigsäure + Nitrobenzol). F: oberhalb 300°. Gibt beim Kochen mit Anilin und Kupferpulver x.x-Dinitro-x-anilino-phenanthrenchinon.
- x.x-Dibrom x.x-dinitro phenanthrenchinon $C_{14}H_4O_4N_3Br_4=O:C_{14}H_4Br_4(NO_2)_2:O.$ B. Aus x.x-Dibrom-phenanthrenchinon und Salpeterschwefelsäure (BASF, D. R. P. 247415; C. 1912 II, 75; Frdl. 11, 503). Schmilzt oberhalb 300°. Gibt beim Erhitzen mit Schwefel, Natriumsulfid und Wasser einen schwefelhaltigen Küpenfarbstoff.

2. Dioxo-Verbindungen $C_{15}H_{10}O_{2}$.

1. 1.3-Dioxo-2-phenyl-hydrinden, 2-Phenyl-indandion-(1.3) C₁₈H₁₀O₂ = C₄H₄ CO CH·C₄H₅ bezw. desmotrope Form (S. 808). Über den Enolisierungsgrad in verschiedenen Lösungsmitteln vgl. Hantzsch, A. 892, 290. Beim Ansäuern der alkal. Lösungen unter Kühlung entsteht vorübergehend die Enolform als tiefroter Niederschlag (H., Gajewski, A. 892, 303). — F: 146° (Diecemann, B. 47, 1439), 147—148° (H., G., A. 892, 303). Mol.-Refr. in Benzol und Aceton bei 20°: H., G., A. 892, 317. Die Lösungen in Alkohol sind orangerot, in Alkalien tiefrot (H., A. 892, 290). Ultraviolettes Absorptionsspektrum der Lösungen in Äther, Chloroform, Benzol, Alkohol, alkoh. Natriumäthylat-Lösung und Methanol: H., A. 892, 290; H., G., A. 892, 316. — Die beim Kochen mit Benzoylchlorid entstehende Verbindung ist nicht α.γ-Diketo-β-phenyl-β-benzoyl-hydrinden (Braun, B. 28, 1390), sondern 1-Benzoyloxy-3-oxo-2-phenyl-inden (Syst. No. 905) (Hantzsch, A. 892, 300). — NaC₁₈H₂O₂. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: H., A. 892, 289; H., G., A. 892, 316.

- 2-Chlor-1.3-dioxo-2-phenyl-hydrinden, 2-Chlor-2-phenyl-indandion-(1.3) $C_{15}H_9O_9Cl=C_6H_4 < \stackrel{CO}{CO} > CCl\cdot C_6H_5$ (S. 809). Farblose Krystalle (aus Benzol) (HANTZSCH, GAJEWSKI, A. 392, 303). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: H., G., A. 392, 311, 316.
- 2-Brom-1.3-dioxo-2-phenyl-hydrinden, 2-Brom-2-phenyl-indandion-(1.3) $C_{18}H_{9}O_{3}Br = C_{8}H_{4} < CO > CBr \cdot C_{8}H_{5}$ (S. 809). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Hantzsch, Gajewski, A. 892, 311.
- 2. 9.10-Dioxo-1-methyl-9.10-dihydro-anthracen, 1-Methyl-anthrachinon $C_{18}H_{19}O_3 = C_6H_4(CO)_3C_6H_3 \cdot CH_3$ (S. 809). B. Durch Erwärmen von 1-Methyl-anthracen mit Chromsäure in Eisessig (O. FISCHER, SAFPER, J. pr. [2] 63, 204). Man kocht 4-Chlor-1-methyl-anthrachinon mit Kaliumacetat und einer Spur Kupfer in Nitrobenzol (Ullmann, Minajeff, B. 45, 688). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig + Alkohol). F: 170° bis 171° (F., S.), 171—172° (U., M.). Sehr leicht löslich in Benzol, löslich in Ligroin (F., S.), leicht löslich in Eisessig, schwer in Äther (U., M.). Färbt sich am Licht rot (F., S.). Gibt mit Salpetersäure im Rohr bei 160° Anthrachinon-carbonsäure-(1) (F., S.). Bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) bei gewöhnlicher Temperatur entsteht x-Nitro-1-methyl-anthrachinon (F., Ziegler, J. pr. [2] 86, 292). Beim Erhitzen mit Zinkstub auf schwache Rotglut entsteht 1-Methyl-anthracen (F., S.). Einw. von Thionylchlorid bei 230—250°: H. Meyer, M. 36, 729. Löst sich mit gelber Farbe in konz. Schwefelsäure (F., S.).
- **2-Chlor-1-methyl-anthrachinon** $C_{15}H_9O_3Cl = C_6H_4(CO)_2C_6H_9Cl \cdot CH_3$. Über eine Verbindung, die nach Ullmann, Dasgupta (B. 47, 554) diese Konstitution hat, s. bei 1-Chlor-2-methyl-anthrachinon.
- 4-Chlor-1-methyl-anthrachinon C₁₈H₉O₂Cl = C₂H₄(CO)₂C₆H₄Cl·CH₃ (S. 809). Gibt mit Mangandioxyd und Schwefelsäure bei 40° 4-Chlor-anthrachinon-aldehyd-(1) (AGFA, D. R. P. 267081; C. 1913 II, 1906; Frdl. 11, 593). Gibt mit Salpetersäure (D: 1,52) anfangs bei Zimmertemperatur, dann bei 60—70° 2-Nitro-3.4-dioxy-1-methyl-anthrachinon (O. Fischer, Rebsamen, B. 47, 461); beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,52) in Gegenwart von Borsäure auf dem Wasserbad entsteht 2-Nitro-4-oxy-1-methyl-anthrachinon (F., R., B. 47, 465). 4-Chlor-1-methyl-anthrachinon gibt beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure (F., Sapper, J. pr. [2] 83, 207) oder mit Schwefelsäure-(1). Liefert beim Erhitzen mit Zinkstaub auf schwache Rotglut 1-Methyl-anthracen (F., S., J. pr. [2] 83, 203). Gibt beim Kochen mit Zinkstaub und Ammoniak 4-Chlor-1-methyl-anthracen (F., S.). Bei der Reduktion mit Jodwasserstoff in siedendem Eisessig entsteht 4-Chlor-1-methyl-anthracen (9 oder 10) (O. Fischer, Ziegler, J. pr. [2] 86, 291). Beim Einleiten von Chlor in die Lösung von 4-Chlor-1-methyl-anthrachinon in Nitrobenzol bei 160—170° erhält man 4-Chlor-anthrachinon-carbonsäure-(1) (BASF, D. R. P. 259365; C. 1913 I, 1741; Frdl. 11, 595). 4-Chlor-1-methyl-anthrachinon gibt beim Behandeln mit Brom in siedendem Nitrobenzol einen Küpenfarbstoff [orangefarbene Krystalle; F: oberhalb 300°; mit roter Farbe löslich in konz. Schwefelsäure] (Höchster Farbw., D. R. P. 259881; C. 1913 I, 1944; Frdl. 11, 710). Liefert mit Spuren von Kupfer in Gegenwart von Kaliumacetat in siedendem Nitrobenzol 1-Methyl-anthrachinon; bei Anwendung der äquimolekularen Menge Kupfer in Abwesenheit von Kaliumacetat entsteht als Hauptprodukt 4.4'-Dimethyl-dianthrachinonyl-(1.1') (U., M., B. 45, 688). Beim Erhitzen mit Hydrazinhydrat erhält man

(U., M., B. 45, 688). Beim Erhitzen mit Hydrazinhydrat erhâlt man Methylpyrazolanthron (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 3573) (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 301554; C. 1918 I, 150; Frdl. 13, 409). Liefert mit Anilin und wasserfreiem Natriumacetat bei 185° 4-Anilino-1-methyl-anthrachinon (HELLER, B. 45, 795); reagiert analog mit p-Toluidin (H.).

CO NH

x-Nitro-1-methyl-anthrachinon $C_{15}H_9O_4N = CH_3 \cdot C_{14}H_9O_2 \cdot NO_2$. B. Aus 1-Methyl-anthrachinon und Salpetersäure (D: 1,48) bei gewöhnlicher Temperatur (O. FISCHER, ZIEGLER, J. pr. [2] 86, 292). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 252°. Schwer löslich in Methanol und Alkohol, löslich in Eisessig; unlöslich in Alkalien. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

3. 9.10-Dioxo-2-methyl-9.10-dihydro-anthracen, 2-Methyl-anthrachinon $C_{15}H_{10}O_3=C_6H_6(CO)_3C_6H_3\cdot CH_3$ (S. 809). B. Durch Kochen von 3-Brom-2-methyl-anthrachinon mit amylalkoholischer Natronlauge und Zinkstaub und Oxydation des entstandenen Anthranols durch Luftsauerstoff (Heller, B. 45, 796). Durch Einw. von Kaliumkupfer-

cyanür-Lösung auf diazotiertes 1-Amino-2-methyl-anthrachinon (Terres, B. 46, 1646).

Dorst. Man erhitzt 157 g 2-p-Toluyl-benzoesäure mit 1,4 kg rauchender Schwefelsäure (20%) Anhydrid) 2 Stdn. auf dem Wasserbad oder 1 Stde. auf 125—130°; Ausbeute: 86—95°/₀ der Theorie (Organic Syntheses 4 [New York 1925], S. 43). — F: 175—177° (Krassowski, Ж. 46, 1068; C. 1915 I, 999), 176° (korr.) (Org. Synth.), 177—178° (Terres, B. 46, 1647). — 2-Methyl-anthrachinon gibt bei der Oxydation mit Braunstein in Schwefelsäure (AGFA, D.R.P. 267081; C. 1918 II, 1906; Frdl. 11, 593) oder mit Chromsaure in Eisessig + Essigsaureanhydrid + konz. Schwefelsaure und nachfolgendem Verseifen des Diacetats mit Salzsaure (Ullmann, Klingenberg, B. 46, 715) Anthrachinon-aldehyd-(2). Wird durch Kochen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor zu 2-Methyl-anthracen reduziert (SCHOLL, M. 39, 237). Durch Einw. der berechneten Mengen Chlor bei 150-160° bezw. Sulfurylchlorid bei 170° erhält man ω-Chlor- und ω.ω-Dichlor-2-methyl-anthrachinon (BASF, D.R.P. 216715; C. 1910 I, 213; Frdl. 9, 676). 2-Methyl-anthrachinon gibt in Nitrobenzol-Lösung mit Sulfurylchlorid oder Chlor in Gegenwart von Jod auf dem Wasserbad hauptsächlich 1-Chlor-2-methyl-anthrachinon (ULLMANN, BINCEB, B. 49, 737; vgl. a. AGFA, D. R. P. 209249, 293156; C. 1914 I, 507; 1916 II, 289; Frdl. 11, 548; 12, 410). Bei 170° im geschlossenen Rohr erhält man mit 0,8 Tln. Brom ω-Brom-2-methyl-anthrachinon, mit 1,6 Tln. Brom ω-ω-Dibrom-2-methyl-anthrachinon (BASF, D. R. P. 216715; C. 1910 I, 213; Frdl. 9, 676) und mit 2,4 Tln. Brom w.w.w-Tribrom-2-methyl-anthrachinon (BASF; ECKERT, M. 85, 299). Die Bromierung zu ... Dibrom - 2 - methyl - anthrachinon verläuft in Nitrobenzol - Lösung am besten bei 145—160° (U., K., B. 46, 718; Hepp, Uhlenhuth, Römer, B. 46, 710). 2-Methylanthrachinon gibt bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure 1.5-Dinitro- und 1.8-Dinitro-2-methyl-anthrachinon i) (Schaarschmidt, Stahlschmidt, B. 45, 3454). Erhitzt man 2-Methyl-anthrachinon mit Schwefel auf 250—300° und läßt auf das Reaktionsprodukt nacheinander konz. Schwefelsäure und Natriumhypochlorit einwirken, so erhält man einen orangefarbenen Küpenfarbstoff (Ges. f. chem. Ind. Basel, D.R.P 223176; C. 1910 II, 353; Frdl. 10, 747). Einw. von Aceton und konz. Schwefelsäure auf 2-Methyl-anthrachinon: J. MEYER, D.R.P. 247187; C. 1912 II, 161; Frdl. 11, 694.

1-Chlor-2-methyl-anthrachinon C₁₈H₂O₂Cl = C₆H₄(CO)₂C₆H₂Cl·CH₂ (S. 810). B. Neben anderen Produkten durch Behandeln von 2-Methyl-anthrachinon in Nitrobenzol-Lösung auf dem Wasserbad bei Gegenwart von Jod mit Sulfurylchlorid (Ullmann, Binoer, B. 49, 737; vgl. AGFA, D. R. P. 269249; C. 1914 I, 507; Frdl. 11, 548) oder Chlor (AGFA, D. R. P. 293156; C. 1916 II, 289; Frdl. 12, 410). Man stellt aus Bis-[2-methyl-anthrachinonyl-(1)]-disulfid und Salpetersäure (Ull., B., B. 49, 738) oder aus 1-Nitro-2-methyl-anthrachinon (Heff, Uhllenhutte, Römer, B. 46, 711) 2-Methyl-anthrachinon-sulfonsäure-(1) dar und erhitzt diese mit Natriumchlorat und Salzsäure (Ull., B.; H., Uhl., R.). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 171° (H., Uhl., R.), 171,5° (Ull., B.). Fast unlöslich in Ather und kaltem Alkohol, schwer löslich in siedendem Alkohol, leichter in Eisessig, leicht in Nitrobenzol und Pyridin mit gelber Farbe (Ull., B.). — Liefert beim Erhitzen mit Brom in Nitrobenzol-Lösung auf 170—175° 1-Chlor-w.w-dibrom-2-methyl-anthrachinon (H., Uhl., R.; Ull., B., B. 49, 744; vgl. a. BASF, D. R. P. 216715; C. 1910 I, 213; Frdl. 9, 676). Beim Kochen mit Kaliumsulfid in 80°/sigem Alkohol erhält man Bis-[2-methyl-anthrachinonyl-(1)]-disulfid (Ull., B., B. 49, 739). Liefert beim Kochen mit Kupferpulver in Naphthalin 2.2'-Dimethyl-dianthrachinonyl-(1.1') (Ull., B., B. 49, 740). Gibt in Gegenwart von wenig Kupfersectat beim Kochen mit Phenol und Kaliumcarbonat 1-Phenoxy-2-methyl-anthrachinon, mit Anilin und Kaliumacetat 1-Anilino-2-methyl-anthrachinon; reagiert analog mit p-Toluol-sulfamid (Ull., B., B. 49, 742). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangefarben (AGFA, D. R. P. 269249; C. 1914 I, 507; Frdl. 11, 548).

Ein Präparat (gelbe Nadeln; F: 170—171°), das von Ullmann, Dasgupta (B. 47, 554, 2001).

Ein Präparat (gelbe Nadeln; F: 170—171°), das von Ullmann, Dasgupta (B. 47, 554, 557) für 2-Chlor-1-methyl-anthrachinon gehalten wurde, das aber nach Bildungsweise und Schmelspunkt wahrscheinlich als 1-Chlor-2-methyl-anthrachinon anzusehen ist, wurde in geringerer Menge neben 3-Chlor-2-methyl-anthrachinon beim Erwärmen von 3'-Chlor-4'-methyl-benzophenon-carbonsäure-(2) mit rauchender Schwefelsäure erhalten.

3-Chlor-2-methyl-anthrachinon C₁₅H₅O₂Cl = C₅H₄(CO)₅C₆H₅Cl·CH₂ (S. 810). Fast farblose Tafeln (aus Toluol). F: 219° (korr.) (Ullmann, Dasgupta, B. 47, 557). Leicht löslich in Nitrobenzol und Pyridin, schwer in Alkohol. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe.

2¹-Chlor-2-methyl-anthrachinon, ω -Chlor-2-methyl-anthrachinon $C_{15}H_0O_2Cl = C_0H_0(CO)_2C_0H_3\cdot CH_2Cl$ (S. 811). B. Aus 2-Methyl-anthrachinon und Chlor bei 150—160° oder 1 Mol Sulfurylchlorid bei 170° (BASF, D.R.P. 216715; C. 1910 I, 213; Frdl. 9, 676).

¹⁾ Vgl. biersu nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] EDER, WIDMER, BÖTLER, Helv. 7, 343, 348; LOCHER, FIRRZ, Helv. 10, 647.

- Verwendung zur Darstellung eines orangefärbenden schwefelhaltigen Küpenfarbstoffs: Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 223176; C. 1910 II, 353; Frdl. 10, 747.
- 2¹.2¹-Dichlor-2-methyl-anthrachinon, ω.ω-Dichlor-2-methyl-anthrachinon C₁₂H₂O₂Cl₂ = C₆H₄(CO)₂C₆H₃·CHCl₂ (S. 811). B. Aus 2-Methyl-anthrachinon und Chlor bei 150—160° oder 2 Mol Sulfurylchlorid bei 170° (BASF, D.R.P. 216715; C. 1910 I, 213; Frdl. 9, 676). Krystalle (aus Eisessig). F: 200°. Schwer löslich in Alkohol. Darstellung von Küpenfarbstoffen aus ω.ω-Dichlor-2-methyl-anthrachinon durch Kochen mit Thioharnstoff und wasserfreiem Natriumscetat in Pyridin: BASF, D.R.P. 241805; C. 1912 I, 180; Frdl. 10, 748; durch Erhitzen mit 2.3-Diamino-anthrachinon und 80°/0 iger Schwefelsäure auf 150°: Schaarschmidt, D.R.P. 251480; C. 1912 II, 1505; Frdl. 11, 645.
- 3.2¹.2¹-Trichlor-2-methyl-anthrachinon, 8. ω . ω -Trichlor-2-methyl-anthrachinon $C_{15}H_7O_2Cl_3=C_2H_4(CO)_3C_2H_3Cl\cdot CHCl_2$. B. Durch Behandeln von 3-Nitro-2-methyl-anthrachinon in Trichlorbenzol-Lösung mit Chlor bei 150—180° (BASF, D. R. P. 254450; C. 1913 I, 345; Frdl. 11, 546). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure entsteht 3-Chlor-anthrachinon-aldehyd-(2).
- 3.21.21.21. Tetrachlor 2 methyl anthrachinon, 3. ω . ω . ω . ω . Tetrachlor 2 methyl-anthrachinon $C_{15}H_4O_3Cl_4 = C_6H_4(CO)_2C_6H_2Cl\cdot CCl_3$. B. Durch Behandeln von 3-Nitro-2-methyl-anthrachinon in Trichlorbenzol-Lösung mit Chlor bei 150—180° (BASF, D.R.P. 254450; C. 1913 I, 345; Frdl. 11, 546). Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure 3-Chlor-anthrachinon-carbonsäure-(2).
- 8-Brom-2-methyl-anthrachinon $C_{18}H_9O_2Br=C_2H_4(CO)_2C_6H_2Br\cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von 2-[4-Brom-3-methyl-benzoyl]-benzoesäure mit rauchender Schwefelsäure $(20^{\circ}/_{\circ} Ah)$ Anhydrid) auf dem Wasserbad (Heller, B. 45, 795). Gelbliche Nadeln (aus Eisessig oder Alkohol). F: 219—220°. Leicht löslich in heißem Eisessig und Chloroform, schwerer in Alkohol und Aceton, sehr wenig in Äther und Ligroin. Gibt beim Kochen mit amylalkoholischer Natronlauge und Zinkstaub bei nachfolgender Oxydation des entstandenen Anthranols durch den Sauerstoff der Luft 2-Methyl-anthrachinon.
- 2¹-Brom-2-methyl-anthrachinon, ω -Brom-2-methyl-anthrachinon $C_{15}H_{9}O_{2}Br=C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{2}\cdot CH_{2}Br$ (S. 811). B. Aus 2-Methyl-anthrachinon und Brom bei 170° im geschlossenen Rohr (BASF, D.R.P. 216715; C. 1910 I, 213; Frdl. 9, 676). Krystalle (aus Eisessig). F: 200—202°.
- 2¹.2¹-Dibrom 2-methyl-anthrachinon, ω.ω-Dibrom 2-methyl-anthrachinon C_{IE}H_eO₃Br₂ = C₆H₄(CO)₂C₄H₂·CHBr₂ (S. 811). B. Aus 2-Methyl-anthrachinon und 1,6 Tln. Brom bei 170° im Rohr (BASF, D. R. P. 216715; C. 1910 I, 213; Frdl. 9, 676; vgl. Hepp, Uhlenhuth, Römer, B. 46, 710). Aus 2-Methyl-anthrachinon und 1,6—2 Tln. Brom in Nitrobenzol-Lösung bei 145—160° (H., Uhl., R.; Ullemann, Klingenberg, B. 46, 718). Blättchen (aus Toluol). F: 228—229° (korr.) (Üll., K.). Unlöslich in Ather und Ligroin, spurenweise löslich in heißem Alkohol und Aceton, in der Wärme leicht löslich in Benzol und Eisessig mit schwach gelber Farbe, sehr leicht in Nitrobenzol, Pyridin und Anilin (Ull., K.). Liefert beim Erhitzen auf 230—240° a.β-Dibrom-a.β-di-anthrachinonyl-(2)-āthylen (Ull., K., B. 46, 723). Gibt beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 125—130° Anthrachinon-aldehyd-(2) und Anthrachinon-carbonsäure-(2) (Ull., K.). Beim Erhitzen mit Kupferpulver in Nitrobenzol (H., Uhl., R.; Ull., K.; Höchster Farbw., D. R. P. 267546; C. 1914 I, 91; Frdl. 11, 709), mit Natriumjodid in Aceton (H., Uhl., R.; Höchster Farbw., D. R.P. 260662; C. 1918 II, 108; Frdl. 11, 709) oder mit Diäthylanilin (Ull., K.) erhält man Anthraflavon. ω.ω-Dibrom-2-methyl-anthrachinon liefert beim Kochen mit Eisessig und Kalium-acetat β-[Anthrachinonyl-(2)]-acrylsäure (Bayer & Co., D. R. P. 28266; C. 1915 I, 516; Frdl. 18, 447; Eckert, M. 35, 291). Gibt beim Erhitzen mit Dimethylanilin und Zinkchlorid auf dem Wasserbad 2-[4.4-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-anthrachinon (Ull., K.).
- 1-Chlor-2'.2'-dibrom-2-methyl-anthrachinon, 1-Chlor-ω.ω-dibrom-2-methyl-anthrachinon C₁₂H₂O₂ClBr₂ = C₂H₄(CO)₂C₄H₂Cl·CHBr₂. B. Aus 1-Chlor-2-methyl-anthrachinon und Brom in Nitrobenzol bei 160—170° (Heff, Uhlenhute, Römer, B. 46, 711; Ullmann, Bincer, B. 49, 744; vgl. a. BASF, D. R. P. 216715; C. 1910 I. 213; Frdl. 9, 676). Hellgelbe Nadeln oder Blättchen (aus Eisessig oder Benzol). F: 176° (H., Uhl., R.), 179° (korr.) (Ull., B.). Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther und Ligroin, löslich in Aceton, Eisessig und Benzol, leicht löslich in heißem Nitrobenzol; löslich in konz. Schwefelsäure (Ull., B.). Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 130—135° 1-Chlor-anthrachinon-aldehyd-(2) (Ull., B.). Beim Erhitzen mit Natriumjodid in Aceton erhält man α.β-Bis-[1-chlor-anthrachinonyl-(2)]-āthylen (H., Uhl., R.).
- 3-Chlor-2'.2'-dibrom-2-methyl-anthrachinon, 3-Chlor- ω . ω -dibrom-2-methyl-anthrachinon $C_{12}H_1O_2ClBr_2 = C_0H_4(CO)_2C_4H_2Cl\cdot CHBr_2$. B. Aus 3-Chlor-2-methyl-anthra-

chinon und Brom im geschlossenen Rohr oder in Nitrobenzol-Lösung bei 165—170° (ULL-MANN, DASGUPTA, B. 47, 558). — Blättchen (aus Toluol). F: 210—211° (korr.). Unlöslich in Äther und Ligroin, fast unlöslich in heißem Alkohol, schwer löslich in Eisessig, löslich in Pyridin, warmem Benzol, Toluol und Nitrobenzol. — Gibt beim Erhitzen mit konzentrierter oder besser rauchender Schwefelsäure auf 130° 3-Chlor-anthrachinon-aldehyd-(2). Liefert beim Kochen mit Kupferpulver in Nitrobenzol α.β-Bis-[3-chlor-anthrachinonyl-(2)]-äthylen.

- $2^1.2^1.2^1$ -Tribrom-2-methyl-anthrachinon, $\omega.\omega.\omega$ -Tribrom-2-methyl-anthrachinon $C_{18}H, O_2Br_3 = C_4H_4(CO)_2C_4H_3 \cdot CBr_3$. B. Aus 2-Methyl-anthrachinon und überschüssigem Brom im geschlossenen Rohr bei 170° (BASF, D. R. P. 216715; C. 1910 I, 213; Frdl. 9, 677; vgl. Ecker, M. 35, 299). Gelbliche Schuppen (aus Nitrobenzol oder Xylol). F: 281° (E.). Ziemlich schwer löslich in Nitrobenzol und Xylol (E.). Gibt beim Erhitzen mit Kalkmilch auf 180° Anthrachinon-carbonsäure-(2) (E.). Beim Kochen mit Kupferpulver in Nitrobenzol erhält man Di-anthrachinonyl-(2)-acetylen (E.).
- 1-Nitro-2-methyl-anthrachinon $C_{15}H_9O_4N=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot CH_3$ (8. 811). F: 269—270° (SCHOLL, M. 34, 1020 Anm. 2). Schäumt bei 330—332° auf; das Zersetzungsprodukt färbt Baumwolle aus schwarzbrauner Küpe braun an (SCH.). Gibt mit Chlor in Nitrobenzol-Lösung bei 180° 1-Chlor-anthrachinon-carbonsäure-(2) (BASF, D.R.P. 250742; C. 1912 II, 1243; Frdl. 11, 594). Verhalten beim Einleiten von Chlor in die Lösung in Trichlorbenzol bei 160—180°: BASF, D.R.P. 252578; C. 1912 II, 1708; Frdl. 11, 545. Gibt beim Kochen mit 30°/6 iger methylalkoholischer Kalilauge 1-Amino-antrachinon-carbonsäure-(2) und zwei schwarze, alkaliunlösliche Verbindungen $C_{30}H_{15}O_6N$ (?) (die eine löslich, die andere unlöslich in Chloroform), die Baumwolle aus der Küpe violettbraun bezw. graubraun färben (SCH., M. 34, 1019).
- 3-Nitro-2-methyl-anthrachinon $C_{15}H_9O_4N=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von 3'-Nitro-4'-methyl-benzophenon-carbonsäure-(2) mit Thionylchlorid und Erhitzen des entstandenen Säurechlorids in Nitrobenzol-Lösung (I. G. Farbenind., Priv.-Mitt.). Strohgelbe Blättchen (aus Chlorbenzol). F: 256—257° (unkorr.) (I. G.). Gibt in Trichlorbenzol-Lösung beim Behandeln mit Chlor bei 150—180° 3. ω . ω -Trichlor- und 3. ω . ω - ω -Tetrachlor-2-methyl-anthrachinon (BASF, D.R.P. 254450; C. 1913 I, 345; Frdl. 11, 546).
- 1.5-Dinitro-2-methyl-anthrachinon $C_{15}H_8O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot CH_3$. B. Neben 1.8-Dinitro-2-methyl-anthrachinon beim Nitrieren von 2-Methyl-anthrachinon mit Salpeterschwefelsäure (SCHAARSCHMIDT, STAHLSCHMIDT, B. 45, 3454)¹).
- 1.8-Dinitro-2-methyl-anthrachinon $C_{1b}H_6O_4N_2=O_2N\cdot C_6H_8(CO)_2C_6H_8(NO_2)\cdot CH_3$. B. Neben 1.5-Dinitro-2-methyl-anthrachinon beim Nitrieren von 2-Methyl-anthrachinon mit Salpeterschwefelsäure (SCHAARSCHMIDT, STAHLSCHMIDT, B. 45, 3454)¹).

3. Dioxo-Verbindungen $C_{16}H_{12}O_{2}$.

1. 1.3-Diphenyl-cyclobutandion-(2.4) bezw. 1.3-Diphenyl-cyclobuten-(1)-ol-(2)-on-(4) $C_{16}H_{12}O_1 = C_6H_5 \cdot HC < CO > CH \cdot C_6H_5 \cdot bezw. C_6H_5 \cdot C < CO > CH \cdot C_6H_5 \cdot Zur$

Konstitution vgl. Schroeter, B. 49, 2697 2).

a) Bei 73° schmelzende Form (Keto-Form). B. Beim Behandeln von Phenylchloressigsäurechlorid mit Zink in absol. Äther und 2-stdg. Aufbewahren der Reaktionsflüssigkeit nach Zusatz von Petroläther, neben der bei 160° schmelzenden Form (STAUDINGER, B. 44, 538). Durch Aufbewahren von Phenylketen in Äther-Petroläther-Lösung (ST.). — Blättchen (aus Petroläther). F: 73°. Destilliert im Hochvakuum zum Teil unzersetzt bei ca. 133°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln außer kaltem Petroläther. Unlöslich in Sodalösung. — Zersetzt sich beim Aufbewahren langsam unter Entwicklung eines Geruchs nach Benzaldehyd zu einem gelben Öl. Reagiert nicht mit Brom und Phenylisocyanat. Gibt mit Semicarbazid eine unlösliche Verbindung vom Schmelzpunkt 220—230° (Zers.). Liefert mit konz. Ammoniak in Methanol α.γ-Diphenyl-acetessigsäureamid. Gibt beim Erwärmen mit verd. Natronlauge die höherschmelzende Form und Dibenzylketon. — Gibt keine Färbung mit Eisenchlorid.

¹⁾ Die Präparate von SCHAARSCHMIDT, STAHLSCHMIDT wurden nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] von EDER, WIDMER, BÜTLER (Helv. 7, 348; vgl. auch LOCHER, FIERZ, Helv. 10, 647, 656) als Gemische erkannt; reines 1.5-Dinitro-2-methyl-anthrachinon schmilzt bei 346—347° (L., F.), reines 1.8-Dinitro-2-methyl-anthrachinon bei 293—294° (E., W., B.; L., F.).

²⁾ Vgl. ferner Anm. 1 auf S. 309.

- b) Bei 160° schmelzende Form (Ketoenol-Form). B. s. o. bei der niedrigerschmelzenden Form. Durch Erwärmen der niedrigerschmelzenden Form mit verd. Natronlauge (STAUDINGER, B. 44, 540). Krystalle mit ½ Mol Benzol (aus Benzol + Essigester). F: 160°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Benzol, Äther und Essigester, leicht in Alkohol und Aceton. Löslich in Sodalösung. Verhält sich bei der Titration gegen Barytwasser wie eine einbasische Säure. Verliert das Krystallbenzol bei 100°. Zersetzt sich beim Lösen in Methanol. Verharzt beim Aufbewahren oder Erwärmen mit Wasser oder verd. Säuren. Bleibt beim Kochen in alkal. Lösung unverändert. Entfärbt Brom- und Permanganat-Lösung. Gibt mit Eisenchlorid in Methanol eine dunkelviolette Färbung.
- 2. 9.10-Dioxo-2-āthyl-9.10-dihydro-anthracen, 2-Āthyl-anthrachinon $C_{16}H_{12}O_2 = C_6H_4(CO)_4C_6H_3\cdot C_2H_5$. B. Durch Behandeln von 2-Āthyl-anthron-(9) mit Brom in Eisessig und Kochen des Reaktionsgemisches (Scholl, Potschiwauscher, Lenko, M. 32, 694). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 108°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig, schwerer in Alkohol. Gibt mit Salpetersäure (D: 1,52) 1-Nitro-2-āthyl-anthrachinon. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotgelb, in der Wärme grüngelb.
- 1-Jod-2-äthyl-anthrachinon $C_{16}H_{11}O_2I=C_6H_4(CO)_2C_6H_2I\cdot C_2H_5$. B. Durch Behandeln von diazotiertem 1-Amino-2-äthyl-anthrachinon mit Kaliumjodid (SCHOLL, POTSCHIWAUSCHEG, LENKO, M. 32, 695). Gelbbraune Blättchen (aus Alkohol). F: 149°. Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 240° Bis-[2-äthyl-anthrachinonyl-(1)].
- 1-Nitro-2-äthyl-anthrachinon $C_{16}H_{11}O_4N=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2)\cdot C_2H_5$. B. Aus 2-Äthyl-anthrachinon und Salpetersäure (D: 1,52) bei Zimmertemperatur (Scholl, Potschiwauscheg, Lenko, M. 32, 694). Gelblichbraune Nadeln oder Tafeln (aus Eisessig oder verd. Alkohol). F: 226°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist in der Kälte orangegelb, in der Hitze rot.
- 3. 9.10-Dioxo-1.3-dimethyl-9.10-dihydro-anthracen, 1.3-Dimethyl-anthrachinon $C_{16}H_{12}O_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_4(CH_3)_2$ (S. 815). Die heiße Nitrobenzol-Lösung liefert beim Einleiten von Chlor 3-Methyl-anthrachinon-carbonsäure-(1) (BASF, D. R. P. 259365; C. 1913 I, 1741; Frdl. 11, 595). 1.3-Dimethyl-anthrachinon gibt beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,37) 4-Nitro-1.3-dimethyl-anthrachinon, beim Eintragen in rauchende Salpetersäure (D: 1,52) 2.4-Dinitro-1.3-dimethyl-anthrachinon (SCHOLL, B. 43, 353).
- **4-Jod-1.3-dimethyl-anthrachinon** $C_{16}H_{11}O_2I = C_6H_4(CO)_2C_6HI(CH_3)_2$. *B.* Durch Behandeln von diazotiertem 4-Amino-1.3-dimethyl-anthrachinon mit Kaliumjodid-Lösung (SCHOLL, *B.* **43**, 354). Krystalle (aus Eisessig). F: 118—119°. Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 210° Bis-[2.4-dimethyl-anthrachinonyl-(1)].
- 4-Nitro-1.3-dimethyl-anthrachinon $C_{16}H_{11}O_4N=C_6H_4(CO)_2C_6H(NO_2)(CH_3)_2$. B. Durch Kochen von 1.3-Dimethyl-anthrachinon mit Salpetersäure (D: 1,37) (SCHOLL, B. 43, 353). Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 234°. Färbt sich am Licht orangegelb.
- **2.4-Dinitro-1.8-dimethyl-anthrachinon** $C_{16}H_{10}O_6N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6(NO_2)_2(CH_3)_2$. *B.* Aus 1.3-Dimethyl-anthrachinon und rauchender Salpetersäure (D: 1,52) bei gewöhnlicher Temperatur (Scholl, *B.* 43, 354). Hellgelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 283—285°.
- 4. 9.10 Dioxo 1.4 dimethyl 9.10 dihydro anthracen, 1.4 Dimethyl-anthrachinon C₁₆H₁₂O₂=C₆H₄(CO)₂C₆H₂(CH₃)₂ (S. 815). B. Durch Erwärmen von 2-[2.5-Dimethyl-benzoesäure mit rauchender Schwefelsäure (20% Anhydrid) auf dem Wasserbad (Heller, B. 43, 2891). F: 140—141% Leicht löslich in Eisessig. Färbt sich am Licht allmählich dunkel.
- 5. 9.10 Dioxo 2.3 dimethyl 9.10 dihydro anthracen, 2.3 Dimethyl-anthrachinon $C_{10}H_{19}O_3 = C_0H_4(CO)_2C_0H_2(CH_3)_2$ (S. 815). B. Durch Erwärmen von 2-[3.4-Dimethyl-benzoyl]-benzoesäure mit rauchender Schwefelsäure (20%) Anhydrid-Gehalt) auf dem Wasserbad (Heller, B. 43, 2891). F: 205—206% (H.). Die Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,1) zu Anthrachinon-dicarbonsäure-(2.3) erfolgt bereits bei 180—190% (Willgerodt, Maffelzoli, J. pr. [2] 82, 208).
- 6. 9.10-Dioxo-2.7-dimethyl-9.10-dihydro-phenanthren, 2.7-Dimethyl-phenanthrenchinon $C_{16}H_{12}O_3 = \frac{CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot CO}{CH_3 \cdot C_0H_3 \cdot CO}$. B. Durch Kondensation von p.p-Ditolyl mit Oxalylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid (LIEBERMANN, B. 44, 1453).

Durch Erwärmen von 4.4'-Dimethyl-diphenyl-dialdehyd-(2.2') mit Kaliumcyanid in wäßrigalkoholischer Lösung (MAYER, B. 45, 1112; vgl. M., B. 47, 408). — Orange- oder braunrote Blätter (aus Benzol oder Alkohol). F: 222—223° (M.), 224° (L., B. 44, 1454). Ziemlich leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln (L.). — Liefert bei stundenlangem Kochen mit Chromsäure in Essigsäure oder verd. Schwefelsäure Phenanthrenchinon-carbonsäure-(2) (L., B. 45, 1202; L., Kardos, B. 46, 201); bei 3-tägigem Kochen mit wäßr. Chromschwefelsäure erhält man Diphenyl-tetracarbonsäure-(2.4.2'.4') (L., K.). Gibt bei der Reduktion mit schwefliger Säure im Rohr bei 100° oder mit Zinkstaub in salzsäurehaltigem Eisessig 9.10-Dioxy-2.7-dimethyl-phenanthren (L., B. 45, 1191). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelgrün (L.; M.).

Monoxim $C_{16}H_{18}O_2N=(CH_3)_3C_{16}H_6O:N\cdot OH.$ Gelbe Nadeln. F: 180—181° (LIEBERMANN, B. 45, 1192). — Beim Erhitzen mit ohlorwasserstoffhaltigem Acetanhydrid im Rohr auf 130° und Kochen des Reaktionsproduktes mit 20°/ $_0$ iger Natronlauge erhält man 4.4′-Dimethyldiphenyl-dicarbonsäure-(2.2′). — Löst sich mit schwach violetter Farbe in konz. Schwefelsäure.

4. Dioxo-Verbindungen C₁₇H₁₄O₂.

1. γ.ε - Dioxo - a.ε - diphenyl - a - amylen, a - Benzal - a' - benzoyl - aceton; ω-Cinnamoyl-acetophenon, Benzoyl-cinnamoyl-methan C₁₇H₁₄O₅ = C₆H₅·CH: CH·CO·CH₅·CO·C₆H₅. B. Durch Kondensstion von Acetophenon mit Zimtsäureäthylester in Gegenwart von Natriumamid in Ligroin (Ryan, Dunlea, C. 1913 II, 2040). Durch Kochen von Dibenzalbromaceton (S. 279) mit methylalkoholischer Kalilauge (Hell-thaler, A. 406, 161). Durch Umsetzen der Natriumverbindung des Benzoylacetons mit Zimtsäurechlorid in Ather und Behandeln des öligen Reaktionsproduktes mit rauchender Salzsäure bei Zimmertemperatur (Hielesch, B. 47, 116). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Methanol). F: 1110 (Hiel), 109° (R., D.), 108—109° (H.E.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform (R., D.; H.E.), sowie in Benzol, Eisessig, Aceton und Petroläther (H.E.), sehwer löslich in Methanol und Ligroin (R., D.). — Entfärbt saure oder sodaslkalische Permanganat-Lösung unter Entwicklung eines Geruchs nach Benzaldehyd (H.E.). Liefert mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff bei tiefer Temperatur einen zinnoberroten Niederschlag, bei gewöhnlicher Temperatur eine Verbindung C₁₇H₁₈O₃Br₃(?) (s. u.) (H.E.). Wird durch 10°/oige Natronlauge in Acetophenon und Zimtsäure gespelten (H.E.). Liefert beim Erhitzen mit Hydroxylaminhydrochlorid in Alkohol 3(oder 5)-Phenyl-5(oder 3)-styryl-isoxazol (Syst. No. 4201) (R., D.). Gibt mit Eisenchlorid eine gründraune, im durchfallenden Licht rote Färbung (Hie.; vgl. R., D.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist intensiv gelb und fluoresciert grün (H.E.; vgl. R., D.).

Verbindung C₁₇H₁₂O₂Br₂(?). B. Durch Bromieren von ω-Cinnamoyl-acetophenon in Tetrachlorkohlenstoff bei gewöhnlicher Temperatur (ΗΕΙΙΤΗΔΙΕΒ, A. 406, 163). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol oder aus Benzol + Petroläther). F: ca. 160° (Zers.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, löslich in Eisessig und heißem Alkohol, fast unlöslich in Petroläther. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelblich. Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung.

- 2. 1.2 Diphenyl cyclopentandion (3.4) bezw. 1.2 Diphenyl cyclopentan-(2)-ol-(3)-on-(4) C₁₇H₁₆O₂ = C₆H₅·HC·CH₂ CO bezw. C₆H₅·HC·CCH₂ CO (5.817). B. (Man führt Dibenzalaceton (VORLÄNDER, SCHROEDTER, B. 36, 1494); vgl. v. Liebig, A. 405, 197). F: 176°. Reduziert in der Siedehitze ammoniakalische Silberlösung, aber nicht Fehlingsche Lösung. Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam 1.2-Diphenyl-oyclopentanon-(3)(?). Beim Aufbewahren mit salzsaurem Hydroxylamin in sehr verd. Kalilauge erhält man eine in Sodalösung sehr leicht lösliche Verbindung vom Schmelzpunkt 162° (Zers.). Gibt mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat oder mit Acetylchorid ein Acetat (Syst. No. 754) (V., SCH.; v. L.). Liefert beim Schütteln mit Benzoylchlorid und Kalilauge ein bei 124°, beim Erhitzen mit Benzoylchlorid ein bei 173° schmelzendes Monobenzoat. Gibt beim Erhitzen mit Anilin ein bei 133° schmelzendes Anilid, bei der Einw. von Phenylhydrazin in Chloroform ein bei 175—180° schmelzendes Phenylhydrazon.
- 3. 1.1 Dibenzoyl cyclopropan (?) $C_{17}H_{14}O_{2} = (C_{6}H_{5} \cdot CO)_{2}C_{C}^{C}H_{2}^{2}$ (?). B. Durch Oxydation von 1-Benzyl-1-benzoyl-cyclopropan mit CrO_{2} in Eisessig (Haller, Benoist, C. r. 154, 1570). Würfel. F: 87—88°.

- 4. 9.10-Dioxo-2-propyl-9.10-dihydro-anthracen, 2-Propyl-anthrachinon $C_{11}H_{14}O_3=C_4H_4(CO)_*C_5H_5\cdot CH_5\cdot CH$
- 1-Jod-2-propyl-anthrachinon $C_{17}H_{12}O_2I = C_0H_0(CO)_2C_0H_2I \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Durch Zersetzen von diazotiertem 1-Amino-2-propyl-anthrachinon mit Kaliumjodid-Lösung (SCHOLL, POTSCHIWAUSCHEG, LEWKO, M. 32, 703). Goldglänzende Nadeln (aus Eisessig). F: 1439 bis 1490. Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver im CO_2 -Strom auf 2000 Bis-[2-propyl-anthrachinonyl-(1)]. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotbraun.
- 1-Nitro-2-propyl-anthrachinon $C_{17}H_{12}O_4N = C_4H_4(CO)_4C_6H_2(NO_3)\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C$
- 5. 9.10-Dioxo-2-isopropyl-9.10-dihydro-anthracen, 2-Isopropyl-anthrachinon $C_{17}H_{14}O_3=C_4H_4(CO)_3C_4H_3\cdot CH(CH_2)_3$. B. Man behandelt 2-Isopropyl-anthron-(9) mit Brom in Eissessig und kocht das Reaktionsgemisch (SCHOLL, POTSCHIWAUSCHEG, LENKO, M. 32, 707). Gelbliche Nadeln. F: 44—45°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Chloroform, schwerer in Aceton. Gibt mit Salpetersäure (D: 1,52) 1-Nitro-2-isopropyl-anthrachinon. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.
- 1-Jod-2-isopropyl-anthrachinon $C_{17}H_{18}O_{2}I=C_{4}H_{4}(CO)_{2}C_{4}H_{1}I\cdot CH(CH_{8})_{2}.$ B. Durch Behandeln von diazotiertem 1-Amino-2-isopropyl-anthrachinon mit Kaliumjodid-Lösung (Scholl, Potschiwauscheg, Lenko, M. 32, 708). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 133° bis 134°. Beim Erhitzen mit Kupferpulver in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre auf 200° erhält man Bis-[2-isopropyl-anthrachinonyl-(1)]. Die rotbraune Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erhitzen unter Zersetzung rot.
- 1-Nitro-2-isopropyl-anthrachinon C_1 , $H_{12}O_4N = C_6H_4(CO)_2C_6H_2(NO_2) \cdot CH(CH_3)_3$. B. Aus 2-Isopropyl-anthrachinon und Salpetersäure (D: 1,52) anfangs bei 0° , dann bei Zimmertemperatur (Scholl, Potschiwauscheg, Lenko, M. 32, 707). Gelbliche Tätelchen (aus Eisessig). F: 210—211 $^{\circ}$. Unlöslich in Äther und Ligroin, sehr wenig löslich in Alkohol, leichter in Eisessig und Chloroform. Schwer löslich in konz. Schwefelsäure mit grüngelber Farbe, die beim Erhitzen rotbraun wird.
- 6. 3.4(oder 4.5)-Dimethylmalonyl-acenaphthen, Dimethylacenaphthin-dandion C₁₇H₁₄O₂ (Formel I oder II). B. Durch Kondensation von Acenaphthen mit Dimethylmalonylchlorid in Schwe-

methylmalonylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid, neben Dimethyl-peri-acenaphthindandion (FREUND, FLEISCHER, A. 399, 192, 218). — Gelbliche Nadeln

I. $H_1C - CH_2$ II. $H_2C - CH_3$ CO $C(CH_2)_2$

(FREUND, FLEISCHER, A. 399,
192, 218). — Gelbliche Nadeln
(aus Alkohol). F: 176,5—177,5°. Leicht löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol,
Essigester und Eisessig, in der Wärme in Alkohol, Äther und Ligroin, unlöslich in Wasser.
— Einwirkung von konz. Kalilauge: Fr., Fl., A. 399, 221. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotgelb.

7. 5.6-Dimethylmalonyl-acenaphthen, Dimethylperi-acenaphthindandion C₁₇H₁₆O₂₇, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Kondensation von Acenaphthen mit Dimethylmalonyl-chlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminium-chlorid, neben 3.4(oder 4.5)-Dimethylmalonyl-acenaphthen (Freund, Fleischer, A. 399, 218).

Spieße (aus Alkohol). F: 127,5—129°. Leicht löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Essigester, in der Wärme in Alkohol, Benzol, Eisessig, Äther und Ligroin, unlöslich in Wasser.

Liefert bei der Oxydation mit Natriumbichromat in Eisessig 4.5-Dimethylmalonyl-naphthalin-dicarbonsäure-(1.8). Beim Kochen mit konz. Kalilauge erhält man 6-Isobutyryl-acenaphthen-carbonsäure-(5).

Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und fluoresciert gelbgrün.

5. Dioxo-Verbindungen $C_{18}H_{16}O_{2}$.

- 1. a.s Dioxo -a.γ diphenyl -β hexylen C₁₈H₁₆O₂ = C₆H₅·CO·CH: C(C₆H₅)·CH₂·CO·CH₂ ist vielleicht als desmotrope Formel des 2-Oxy-6-methyl-2.4-diphenyl-1.2-pyrans (Syst. No. 2390) in Betracht zu ziehen (vgl. Dilthey, J. pr. [2] 101, 178).
- 2. 1.3-Dimethyl-1.3-diphenyl-cyclobutandion-(2.4), dimeres Methyl-phenyl-keten $C_{18}H_{16}O_3 = \begin{pmatrix} C_8H_5 \end{pmatrix}(CH_3)C CO \\ OC C(CH_3)(C_6H_5) \end{pmatrix}$ B. Man bewahrt Methyl-phenyl-keten unter Luftausschluß 6 Monate lang auf und erhitzt dann noch 4 Stdn. auf 100° (Staudinser, Ružička, A. 380, 302). Krystalle (aus Essigester). F: 161,5—162,5°. Leicht löslich in Benzol und Schwefelkohlenstoff, schwerer in Methanol und Aceton, sehr wenig löslich in Äther. Beim Destillieren bildet sich zum Teil Methyl-phenyl-keten zurück. Beim Erhitzen mit Anilin erhält man eine Verbindung ($C_9H_8O_{18}$ (s. u.).

Verbindung (C₀H₈O)_x, polymeres Methyl-phenyl-keten(?). B. Durch Erhitzen von dimerem Methyl-phenyl-keten mit Anilin (Staudinger, Ruzioka, A. 380, 303).

Weißes Pulver (aus Essigester durch Methanol gefällt). F: 267° (Zers.).

- 3. 9.10-Dioxo-1.3.5.7-tetramethyl-9.10-dihydro-anthracen, 1.3.5.7-Tetramethyl-anthrachinon C₁₈H₁₆O₂ = (CH₃)₂C₄H₃(CO)₂C₄H₂(CH₃)₂. B. Durch Erwärmen von 3.5-Dimethyl-benzophehorid mit Aluminiumchlorid auf 80—120° (Seer, M. 83, 39). Man kocht 2.4.6.3'.5'-Pentamethyl-benzophenon ca. 6 Tage lang und oxydiert das oberhalb 360° destillierende Reaktionsprodukt mit Chromsäure in Eisessig (S., M. 83, 41). Durch Oxydation von 1.3.5.7-Tetramethyl-anthracen mit Chromsäure in Eisessig (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 11, 268; vgl. S., M. 33, 37). Gelbe Nadeln (durch Sublimieren und Umkrystallisieren aus Alkohol). F: 235° (S.). Sehr wenig löslich in Alkohol, leichter in Eisessig, ziemlich leicht löslich in Benzol (S.). Gibt beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,1) im Rohr auf 190—210° Anthrachinon-tetracarbonsäure-(1.3.5.7) (S., M. 83, 42). Wird von alkalischen Reduktionsmitteln nicht angegriffen (S.). Liefert bei der Zinkstaub-Destillation 1.3.5.7-Tetramethyl-anthracen (S., M. 83, 42). Bei der Einw. der berechneten Menge Kaliumnitrat in konz. Schwefelsäure erhält man 4.8-Dinitro-1.3.5.7-tetramethyl-anthrachinon; mit einem Überschuß von Kaliumnitrat bildet sich 2.4.6.8-Tetranitro-1.3.5.7-tetramethyl-anthrachinon (S., M. 83, 43). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelrot (S.).
- 4.8 Dinitro 1.3.5.7 tetramethyl anthrachinon $C_{18}H_{14}O_6N_2 = (O_2N)(CH_3)_2C_6H(CO)_3$ $C_6H(CH_3)_2\cdot NO_2$. B. Durch Behandeln von 1.3.5.7 Tetramethyl anthrachinon mit 2 Mol Kaliumnitrat in konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur, zum Schluß auf dem Wasserbad (Seer, M. 33, 43). Graubraune Nädelchen (aus Eisessig). F: 296°. Schwer löslich in Eisessig.
- 2.4.6.8 Tetranitro 1.3.5.7 tetramethyl anthrachinon $C_{18}H_{12}O_{10}N_4 = (O_2N)_2(CH_3)_2$ $C_6(CO)_2C_5(NO_2)_2(CH_3)_2$. B. Durch Behandeln von 1.3.5.7-Tetramethyl-anthrachinon mit 3 Tln. Kaliumnitrat in konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur, zum Schluß bei 160° (Seer, M. 33, 44). Gelbe mikroskopische Blättchen (aus Eisessig). Sehr wenig löslich in Eisessig.
- 4. 9.10-Dioxo-1.3.6.8-tetramethyl-9.10-dihydro-anthracen, 1.3.6.8-Tetramethyl-anthrachinon $C_{18}H_{14}O_3=(CH_3)_9C_6H_9(CO)_2C_6H_9(CH_3)_2$ (S. 819). Das Präparat von Friedel, Crafts (A. ch. [6] 11, 268) wurde von Seer (M. 38, 36) als unreines 1.3.5.7-Tetramethyl-anthrachinon (s. o.) erkannt. B. Durch Oxydation von 1.3.6.8-Tetramethyl-anthracen mit CrO_3 in Eisessig (Dewar, Jones, Soc. 85, 218; vgl. Seer). F: 228—230°.
- 5. 9.10-Dioxo-1-methyl-7-isopropyl-9.10-di-hydro-phenanthren, 1-Methyl-7-isopropyl-phenanthren, 1-Methyl-7-isopropyl-phenanthrenchinon, Retenchinon C₁₈H₁₆O₂, s. (CH₂)₂CH·
 nebenstehende Formel (S. 819). Zur Konstitution vgl.
 BUCHER, Am. Soc. 32, 374. Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in wäßr. Pyridin erhält man 4'-[a-Oxy-isopropyl]-diphenyl-tricarbonsäure-(2.3.2') (Syst. No. 1187) und andere Produkte (B., Am. Soc. 32, 377, 381). Retenchinon kondensiert sich in Gegenwart von wäßriger oder besser alkoh. Kalilauge mit Aceton zu Anhydroacetonretenchinon C₁₆H₁₆C(OH)·CH₂ (HEIDUSCHKA, KHUDADAD, Ar. 251, 412). Analog verläuft die Kondensation mit den Homo-

¹⁾ Vgl. Anm. 1 auf S. 309.

429

logen des Acetons (H., K., Ar. 251, 417-428); nur bei der Darstellung der Verbindung der Verbindung C₁₆H₁₆ C: CH·CO·CH₂·CH₃ (S. 436) isolieren (H., K., Ar. 251, 419). Bei

der Kondensation von Retenchinon mit Phenylaceton in Gegenwart von alkoh. Kalilauge erhält man ausschließlich Phenylacetonretenchinon $C_{16}H_{16} \subset C(OH) \cdot CH(C_6H_6) \cdot CO \cdot CH_8$

(Syst. No. 785); bei Anwendung von wäßr. Kalilauge als Kondensationsmittel bilden sich daneben in überwiegender Menge 1-Methyl-7-isopropyl-9.10-bis-[a-acetyl-benzal]-9.10-dihydro-phenanthren (S. 460) und eine Verbindung C₄₅H₄₀O₂ (s. u.) (H., K., Ar. 251, 429, 433). In wäßriger oder besser alkoh. Kalilauge oder in Alkohol in Gegenwart von Piperidin kondensiert sich Retenchinon mit Acetessigester zu Retoxylenacetessigester C₁₆H₁₆C:C(CO₂·C₂H₅)·CO·CH₃ (Syst. No. 1324), in Essigsäureanhydrid in

Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu einem Gemisch, aus dem eine Verbindung $C_{46}H_{46}O_{9}$ oder $C_{26}H_{26}O_{5}$ (s. u.) und zwei Verbindungen der Formeln I (Syst. No. 1483) und II (Syst. No. 2621) isoliert wurden (H., K., $A\tau$. 251, 686). Durch längeres Aufbewahren von Retenchinon

mit Benzoylessigester in Essigsäureanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure erhält man 1-Methyl-7-isopropyl-9.10-bis-[benzoyl-carbathoxy-methylen]-9.10-dihydro-phenanthren

analog mit Phenyl., p-Tolyl- und a-Naphthyl-magnesiumbromid sowie mit Benzylmagnesium-chlorid (H., Grimm, Ar. 250, 37). — $2\mathring{C}_{18}H_{16}\mathring{O}_{2} + HClO_{4}$. Pleochroitische (hellgelb und braunrot) Prismen. Wird durch Wasser, Alkohol und Äther zerlegt (Hofmann, Metzler, LECHER, B. 43, 182).

Verbindung C45H40O2. B. Aus Retenchinon und 3 Mol Phenylaceton in wäßr. Kalilauge (Heiduschka, Khudadad, Ar. 251, 430). — Tiefrote Krywalle (aus Alkohol). F: 214° bis 215°. Leicht löslich in Benzol, Essigester und Chloroform, löslich in Äther und siedendem

Alkohol, sehr wenig löslich in Methanol, fast unlöslich in Ligroin.

Verbindung C₄₀H₄₆O₉ oder C₂₆H₃₆O₅. B. Aus Retenchinon und Acetessigester in Essigsäureanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur, neben anderen Produkten (Heiduschka, Khudadad, Ar. 251, 690). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 225—227°. Leicht löslich in Benzol, Essigester und Chloroform, löslich in siedendem Alkohol und Äther, sehr wenig löslich in Methanol, Petroläther und Ligroin. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe.

Retenchinon-monoxim $C_{18}H_{17}O_2N = C_{16}H_{16} < C:N\cdot OH \\ (S. 820). F: 130-1310 (korr.)$

(Lux, M. 31, 942). — Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die heiße Lösung in Eisessig + Essigsäureanhydrid erhält man 3-Methyl-4'-isopropyl-diphensäure-mononitril vom Schmelzpunkt 112—114° (L., M. 31, 943; B. 43, 690).

Retenchinon-monosemicarbason $C_{19}H_{19}O_2N_3 = C_{18}H_{16}C_{CO} \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$

Nadeln (aus Pyridin). F: 200^o (Heiduschka, Scheller, Ar. 248, 98). Löslich in heißem Alkohol und Aceton, sehr wenig löslich in Äther, Schwefelkohlenstoff und Benzol, unlöslich in Wasser.

 $\label{eq:continuous_equal} \textbf{Retenchinon-mono-guanylhydrazon} \quad C_{19}H_{10}ON_4 = C_{16}H_{16} \\ \begin{matrix} C:N\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH_2\\ 0O \end{matrix}.$

B. Das salzsaure Salz entsteht beim Kochen von Retenchinon mit Aminoguanidinhydrochlorid in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Salzsäure; die freie Base erhält man durch Behandeln des Hydrochlorids mit verd. Ammoniak (Heiduschka, Scheller, Ar. 248, 99). — Rot. Unlöslich in Wasser. — Ist unbeständig; färbt sich beim Aufbewahren oder beim Erhitzen auf 100° gelb. — C₁₈H₂₀ON₄+HCl. Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 253° bis 254° (Zers.). Leicht löslich in Methanol und Alkohol, löslich in Wasser, sehr wenig löslich in Aceton und Benzol, unlöslich in Äther und Schwefelkohlenstoff.

x.x.x-Tribrom-retenchinon $C_{18}H_{18}O_{8}Br_{8} = C_{16}H_{18}Br_{8} < \stackrel{CO}{\downarrow_{10}}$. B. Aus Tetrabromreten

durch Erhitzen mit Chromsäure oder mit rauchender Salpetersäure in Eisessig (Heiduschka, Scheller, Ar. 248, 92). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol), + ½ Mol Aceton (aus Aceton). F: 180°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Bensol, leicht in Aceton und Eisessig, schwer in Alkohol und Äther. — Das Monophenylhydra zon schmilzt bei 245°.

Tribromretenchinon - monosemicarbason C₁₉H₁₆O₂N₂Br₂ =

Scheller, Ar. 248, 98). Leicht löslich in heißem Pyridin, sehr wenig in Eisessig, unlöslich in Wasser, Alkohol, Ather, Aceton, Schwefelkohlenstoff und Benzol.

Tribromretenchinon - mono - guanylhydrason C₁₀H₁₇ON₄Br₂ =

Tribromretenchinon - mono - guanylhydrason
$$C_{19}H_{17}ON_4Br_3 = C_{18}H_{19}Br_4 C_1 \cdot N \cdot NH \cdot C(:NH) \cdot NH_3$$
. B. Das Hydrochlorid bildet sich beim Kochen einer

Eisessig-Lösung von Tribromretenchinon mit einer konz. Lösung von Aminoguanidinhydrochlorid in verd. Salzsaure; durch Behandeln des Hydrochlorids mit verd. Ammoniak erhält man die freie Base (Heiduschka, Scheller, Ar. 248, 98). — Rote Kryställchen. F: ca. 285° (Zers.). Löslich in Methanol, Alkohol und Ather, unlöslich in Wasser. — C₁₉H₁₇ON₄Br₂ + HCl. Gelbe Krystalle (aus Methanol). Zersetzt sich bei 218—220°. Löslich in Methanol und Alkohol, sehr wenig löslich in den meisten anderen Lösungsmitteln.

$$x.x.x - Tribrom - x - nitro - retenchinon C_{18}H_{18}O_{4}NBr_{8} = O_{8}N \cdot C_{14}H_{18}Br_{8} \cdot \overset{CO}{\underset{CO}{\downarrow}}O. \quad B.$$

Beim Eintragen von Tribromretenchinon in rauchende Salpetersäure bei 0—5° (HEIDUSCHEA, SCHELLEB, Ar. 248, 99). — Gelbe Nadeln (aus Aceton). F: 255°. Leicht löslich in Benzol, Aceton und Schwefelkohlenstoff, sehr wenig in Alkohol und Äther.

6. Dioxo-Verbindungen C10H18O2.

 3.4(oder 4.5) - Diāthylmalonyl - acenaphthen, Diāthylacenaphthin dandton C₁₅H₁₉O₂ (Formel I oder II). Zur Konstitution vgl. Freund, Fleischer, A. 402, 60.—B. Durch Kondensation

von Acenaphthen mit Diathylmalonylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid, neben viel Diathyl-peri-acenaphthin-

I.
$$CO > C(C_2H_6)_8$$
 II. $CO \cdot C(C_2H_6)_8$

dandion (Fr., Fr., A. 878, 323; 402, 70). — Gelbliches Pulver (aus Methanol). — F: 109—111°. Ziemlich leicht löelich in Methanol. — Liefert beim Kochen mit konz. Kalilauge eine Diathylacetylacenaphthencarbonsaure vom Schmelzpunkt 168—170° (Syst. No. 1299) (Fr., Fl., A. 402, 74). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung (FR., FL., A. 373, 334).

2. 5.6 - Didthylmalonyl - acenaphthen, Didthylperi - acenaphthindandion $C_{10}H_{10}O_{2}$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Freund, Fleischer, A. 408, 58.— H.C. H.C. B. Durch Kondensation von Acenaphthen mit Diathylmalonylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid, neben Diäthylacenaphth-

indandion (Fr., Fl., A. 878, 322; 402, 70). — Gelbliche Spieße (aus Methanol). F: 158° (FR., FL., A. 402, 71). Ziemlich schwer löslich in Ather und Methanol (FR., FL., A. 403, 70). — Wird durch Chromeaure leicht oxydiert (FB., FL., A. 373, 324). Beim Erwarmen mit Salpetersaure (D: 1,4) erhalt man x-Nitro-diathyl-peri-acenaphthindandion (FR., FL., A. 402, 72). Liefert beim Kochen mit Kalilauge 6-Diathylacetyl-acenaphthen-carbonsaure-(5) (Fr., Fl., A. 878, 324; 402, 58). — Die Lösung in konz. Schwefelszure ist rotgelb und fluoresciert gelbgrün (FB., FL., A. 878, 834).

x-Witro-diäthyl-peri-acenaphthindandion $C_{18}H_{17}O_4N=C_{18}H_{17}O_6\cdot NO_8$. B. Durch Erwärmen von Diäthyl-peri-acenaphthindandion mit Salpetersaure (D: 1,4) (Farund, FLEISCHER, A. 402, 72). — Hellbraune Nädelchen (aus Alkohol). F: 137,5—138,5°. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist hellgelb.

7. Dioxo-Verbindungen C₂₀H₂₀O₂.

1. $1-[a-Phenyl-\beta-benzoyl-athyl]-cyclopentanon-(2), 1-[a-Phenacyl-benzyl]-cyclopentanon-(2) <math>C_{20}H_{20}O_1=\frac{H_1C\cdot CH_2}{H_2C\cdot CO}$ CH·CH(C_4H_5)·CH₂·CO·C₄H₅ (S. 821).

Darst. Die Addition von Benzalacetophenon und Cyclopentanon verläuft besser bei Gegenwart von Piperidin anstatt Diäthylamin (Stobbe, Georgi, J. pr. [2] 86, 232). — Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Alkohol oder feuchtem Äther in CO₂-Atmosphäre 1.2-Dioxy-2.4-diphenyl-bicyclo-[0.3.3]-octan. Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor im Rohr auf $140-150^{\circ}$ erhält man eine Verbindung $C_{ao}H_{aa}O_{a}$ (s. u.). Liefert in warmem Alkohol beim Behandeln mit Chlorwasserstoff 2.4-Diphenyl-bicyclo-[1.2.3]octen-(1)-on-(8). Gibt mit Benzaldehyd zwei stereoisomere 3-[a-Phenyl-β-benzoyl-äthyl]-1-benzal-cyclopentanone-(2).

Verbindung C₂₀H₂₁O₂. Zur Konstitution vgl. Stobbe, Georgi, J. pr. [2] 86, 216. — B. Durch Erhitzen von 1-[a-Phenacyl-benzyl]-cyclopentanon-(2) mit Jodwasserstoffsaure (D: 1,7) und rotem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 140—150° (Sr., G., J. pr. [2] 86, 237). - Krystalle (aus Petroläther). F: 113°. - Reagiert nicht mit Semicarbazid und addiert kein Brom.

2. 9.10 - Dioxo - 1.2.4.5.7.8 - hexamethyl - 9.10 - dihydro - phenanthren, 1.2.4.5.7.8-Hexamethyl-phenanthrenchinon $C_{20}H_{20}O_2 = \frac{(CH_3)_2C_6H \cdot CO}{(CH_2)_2C_6H \cdot CO}$. B. Durch Behandeln von 2.4.5.2'.4'.5'-Hexamethyl-diphenyl mit Oxalylchlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (Liebermann, Kardos, B. 46, 203). — Citronegelbe Prismen (aus Finessie). Ft. 292, 2948. Leicht Belicht in Albeit in Albeit and Beneal und eigendem Finessie.

Eisessig). F: 223—224. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und siedendem Eisessig. — Das Monophenylhydrazon schmilzt bei 187 (rote Form) bezw. 143 (gelbe Form).

Monoxim $C_{20}H_{21}O_2N=C_{20}H_{20}O:N\cdot OH$. Gelbe Flocken (aus verd. Alkohol). F: 178° (Liebermann, Kardos, B. 46, 203). — Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Unlöslich in Sodalösung. — Bei der Behandlung mit konz. Schwefelsäure oder mit Chlorwasserstoff in Eisessig + Essigsäureanhydrid entsteht eine isomere, gegen Alkalien beständige Verbindung CacHalOaN, deren Calciumsalz sich leicht in Wasser löst.

8. Dioxo-Verbindungen C., H., O.

- 1. x.x-Dipropylmalonyl-diphenyl $C_{11}H_{12}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot C_{6}H_{3} < C_{CO} > C(C_{2}H_{7})_{2}$ oder C_6H_4 —CO $C(C_3H_7)_2$. B. Aus Diphenyl und Dipropylmalonylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Freund, Fleischer, A. 399, 234). — Nadeln (aus Benzol). F: 221,50. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist hellgelb (Fr., Fl., A. 399, 241).
- 2. Dipropylacenaphthindandion vom Schmelzpunkt 154—154,5° C₁₁H₁₂O₂ (Formel I, II oder III). B. Aus Acenaphthen und Dipropylmalonylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid, neben dem bei 126° schmelzenden Isomeren (Freund, Fleischer, A. 399, 235). — Gelbe Nadeln (aus Methanol + Alkohol). F: 154.

bis 154,5°. Leicht löslich in Benzol + Ligroin, löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Chloroform und Eisessig, schwer löslich in Methanol, unlöslich in Wasser. — Beim Kochen mit konz. Kalilauge erhält man eine Dipropylacetyl-acenaphthencarbonsäure vom Schmelz-punkt 166—167° (Syst. No. 1299). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und fluores-ciert gelbgrün (Fr., Fl., A. 899, 241).

3. Dipropylacenaphthindandion vom Schmelzpunkt 126° $C_{21}H_{22}O_{2}$ (Formel I, II oder III im vorhergehenden Artikel). B. Aus Acenaphthen und Dipropylmalonylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (FREUND, FLEISCHER, A. 399, 235). — Gelbe Blättchen (aus Methanol + Alkohol). F: 126°. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangefarben (Fr., Fl., A. 399, 241).

9. 1-Methyl-4-[α -phenyl- β -benzoyl-äthyl]-cyclohexanon-(3), 1-Methyl-4-[α -phenacyl-benzyl]-cyclohexanon-(3) $C_{22}H_{24}O_{2}$

 $\mathbf{CH_3} \cdot \mathbf{HC} \underbrace{\overset{\mathbf{CH_2}}{\mathbf{CH_3}} \cdot \overset{\mathbf{CO}}{\mathbf{CH_2}}}_{\mathbf{CH_2}} \\ \mathbf{CH_3} \cdot \mathbf{CH} \cdot \mathbf{CH} \\ (\mathbf{C_6H_5}) \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{CO} \cdot \mathbf{C_6H_5}.$

a) Bei 135—137° schmelzende, rechtsdrehende Form. Zur Konstitution vgl. Stobbe, J. pr. [2] 86, 219. — B. Aus Benzalacetophenon und rechtsdrehendem 1-Methylcyclohexenon-(3) in Gegenwart von wäßrig-alkoholischer Natronlauge, Diäthylamin oder Piperidin, neben dem bei 149—151° schmelzenden Stereoisomeren (Stobbe, Robenburg, J. pr. [2] 86, 250, 255). — Krystalle (aus Alkohol). F: 135—137°. Ist in Alkohol und Tetrachlorkohlenstoff leichter löslich als das höherschmelzende Isomere. [a]. : +83,99° (in Chloroform). — Liefert mit Hydroxylamin in verd. Alkohol ein Monoxim, mit Hydroxylaminhydrochlorid in siedendem absol. Alkohol rechtsdrehendes 7-Methyl·2.4-diphenyl-5.6.7.8-tetra-hydro-chinolin.

Monoxim $C_{32}H_{25}O_2N = O:C_{32}H_{24}:N\cdot OH$. B. Aus 1-Methyl-4-[a-phenacyl-benzyl]-cyclohexanon-(3) und Hydroxylamin in verd. Alkohol (STOBBE, ROSENBURG, J. pr. [2] 86, 256). — F: 204—205° (Zers.). [a] $_{5}^{\text{H.S}}: -86,80^{\circ}$ (in Chloroform).

b) Bei 149—151° schmelzende, linksdrehende Form (S.821). Zur Konstitution vgl. Stobbe, J. pr. [2] 86, 219. — B. Neben geringeren Mengen der niedrigerschmelzenden Form durch Vereinigung von rechtsdrehendem 1-Methyl-cyclohexanon-(3) mit Benzalacetophenon in Gegenwart von wäßrig-alkoholischer Natronlauge, Diäthylamin oder Piperidin (Stobbe, Rosenburg, J. pr. [2] 86, 250). — F:149—151°. Schwer löslich in Tetrachlorkohlenstoff. [a]₁₀²⁰: —20,12° (in Chloroform). — Zersetzt sich bei 230° teilweise unter Bildung von 1-Methyl-cyclohexanon-(3). Durch Oxydation mit CrO₃ in Eisessig erhält man Benzoesäure. Liefert mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor bei 140—150° eine Verbindung C₂₂H₂₄O (s. u.). Verharzt beim Behandeln mit Brom oder beim Kochen mit alkoh. Kalilauge. Gibt mit Hydroxylaminhydrochlorid rechtsdrehendes 7-Methyl-2.4-diphenyl-5.6.7.8-tetra-hydro-chinolin. Vereinigt sich mit Benzaldehyd in alkoholisch-alkalischer Lösung zu 1-Methyl-2-[a-oxy-benzyl]-4-[a-phenyl-β-benzoyl-āthyl]-cyclohexanon-(3). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die allmählich in Rot umschlägt.

Verbindung $C_{22}H_{24}O$. B. Aus dem bei 149—151° schmelzenden 1-Methyl-4-[a-phenacyl-benzyl]-cyclohexanon-(3) beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und Phosphor auf 140—150° (Stobbe, Rosenburg, J. pr. [2] 86, 253). — Krystalle (aus Petroläther). F:

130-132°. Reagiert nicht mit Semicarbazid und m-Nitro-benzoylchlorid.

Monoxim $C_{22}H_{25}O_2N = O:C_{22}H_{24}:N\cdot OH$ (S. 821). F: 215—216° (Stobbe, Rosenburg, J. pr. [2] 86, 253). [a]; + 34,22° (in Chloroform).

Monosemicarbazon $C_{23}H_{27}O_2N_3 = O:C_{22}H_{24}:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus $80^0/_{\rm o}$ igem Alkohol). F: $202-204^{\circ}$ (Zers.) (Stobbe, Rosenburg, J. pr. [2] **86**, 252). [a]_D: $+84,10^{\circ}$ (in Chloroform).

Oxim-semicarbazon $C_{23}H_{28}O_2N_4 = HO \cdot N : C_{22}H_{24} : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Erwärmen der alkoh. Lösung des Monoxims mit Semicarbazid (STOBER, ROSENBURG, J. pr. [2] 86, 253). — Nadeln (aus Alkohol). F: 239° (Zers.). $[a]_p: +49,65°$.

10. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-22} O_2$.

2. Dioxo-Verbindungen $C_{16}H_{10}O_2$.

1. $a.\delta$ -Dioxo- $a.\delta$ -diphenyl- β -butin, Dibenzoylacetylen $C_{16}H_{10}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot C:C\cdot CO\cdot C_6H_3$. B. Durch Oxydation der höherschmelzenden und der niedrigerschmelzenden Form des $a.\delta$ -Dioxy- $a.\delta$ -diphenyl- β -butins mit Chromsäure in essigsaurer Lösung (Dupont, C.r. 158, 1350; Bl. [4] 15, 606). — Gelbliche, monokline Tafeln (aus Benzol). F: 112°. Sehr wenig löslich in Ather, Ligroin und kaltem Alkohol, löslich in Benzol, leicht löslich in Chloroform. — Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz zu Diphenacyl reduziert. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die später in Grün, beim Erhitzen in Rotbraun übergeht.

- 2. 1.3-Dioxo-2-benzal-hydrinden, 2-Benzal-indandion-(1.3) $C_{16}H_{10}O_2 =$ $C_0H_4 < C_0C_0 > C: CH \cdot C_0H_5$
- 1.3 Dioxo 2 [4 nitro benzal] hydrinden, 2 [4 Nitro benzal] indandion (1.3) $C_{16}H_9O_4N = C_6H_4 < \stackrel{CO}{CO} > C: CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus p-Nitro-benzaldehyd und Indandion-(1.3) in siedendem Alkohol oder beim Zusammenschmelzen (Kauffmann, B. 50, 528). — Grünlichgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 229°.
- 3. 2-[2-Formyl-phenyl]-inden-(1)-on-(3) $C_{16}H_{10}O_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Aufkochen von a.a'-Dioxy-2.2'-diformyl-dibenzyl in Eisessig mit konz. Schwefelsäure (THIELE, 2.2 -diformyi-diffenzyi in Eisessig mit konz. Schwefelsäure (Thiele, Weitz, A. 377, 21). Entsteht in sehr geringer Menge bei der Darstellung von o-Phthaladehyd durch Kochen von ω.ω.ω'.ω'. Tetrabrom-o-xylol mit Kaliumoxalat in verd. Alkohol (Th., W.; vgl. Th., Günther, A. 347, 107). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 141°; löslich in etwa 25 Th. siedendem Alkohol (Th., W.). — Reduziert ammoniakalische Silberlösung und sodaalkalische Permanganat-Lösung (Th., W.). Gibt mit Brom in CS₂ eine oberhalb 240° schmelzende Verbindung (Th., W.).
- 4. Diphensuccindandion, Diphensuccindon $C_{16}H_{10}O_2 = C_6H_4 \stackrel{CO \cdot CH}{\smile CH \cdot CO} C_6H_4$ (S. 823). Die Lösung in Natronlauge ist orangefarben (Brand, B. 45, 3071). — Gibt mit Phenylmagnesiumbromid in Ather + Benzol Dioxy-diphenyl-diphensuccindan (Ergw. Bd. VI, S. 528); analog verläuft die Reaktion mit p-Tolyl-magnesiumbromid.
- 5. 1.6-Dioxo 1.2.6.7 tetranyu.

 pyren bezw. 1.6-Dioxy-pyren¹) C₁₆H₁₀O₂,
 s. nebenstehende Formeln. B. Ein Produkt,
 maraßten Teil aus Dioxypyren besteht,
 OC CH₂ bezw.
 HO. erhält man bei Einw. von AlCl₃ auf Diphenyl-diessigsäure-(2.2')-dichlorid in Nitrobenzol unter Kühlung (Weitzenböck, M. 34, 220). Eine

0H

sehr geringe Menge Dioxypyren entsteht beim Erhitzen von Diphenyl-diessigsäure-(2.2') mit Zinkchlorid auf 160° (W.). — Wurde nicht rein erhalten. Gelbe Flocken (aus alkal. Lösung mit Säuren gefällt). Färbt sich oberhalb 100° allmählich dunkel, sintert bei ca. 175° und beginnt bei ca. 240° unter Schwarzfärbung zu schmelzen. Leicht löslich in heißem Methanol, Alkohol, Ather und Eisessig, sehr wenig in Benzol, Xylol und Chloroform, unlöslich in Wasser; die Lösungen sind in dünner Schicht gelb, in dicker Schicht rot und fluorescieren grün; die Lösung in verd. Natronlauge ist in dünner Schicht gelb, in dicker Schicht rot und fluoresciert blau. - Gibt bei der Zinkstaubdestillation oder bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,61) und rotem Phosphor bei 2006 Pyren.

3. Dioxo-Verbindungen $C_{17}H_{19}O_{9}$.

- 1. 1.3 Dioxo 2 styryl hydrinden, 2-Styryl-indandion-(1.3) $C_{17}H_{12}O_2 =$ $C_6H_4 < CO > CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5$. B. Man erwärmt 3-Oxo-1-cinnamal-isocumaran mit Natriummethylat in Methanol auf dem Wasserbad (Borsone, Heimbürger, B. 48, 971). — Nadeln (aus Alkohol). F: 162°.
- Indan-indandion-(1.3)-spiran-(2.2'), 1.3-Dioxo-2-o-xylylen-hydrinden, 2-o-Xylylen-indandion-(1.3), α, γ -Diketo- β -o-xylylen-hydrinden $C_{17}H_{12}O_2 = C_6H_4 < \frac{CO}{CO} > C < \frac{CH_2}{CH_2} > C_6H_4$ (S. 824). Die Verbindung von Fecht (B. 40, 3890) wird von RADULESCU (Bl. [4] 37, 916) als C₆H₄ CO C·CH₂ C₆H₄ sufgefaßt. — Goldgelbe Prismen (aus Benzol). F: 1496 (unkorr.) (R., C. 1912 II, 1364). — Gibt mit alkoh. Ammoniak im Rohr bei 110° das Monoimid (S. 434). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe. Die gelbe Lösung in Alkohol gibt mit Alkalien keine Färbung.

¹⁾ Bezifferung von Pyren s. S. 305.

Polymeres a.y-Diketo- β -o-xylylen-hydrinden ($C_{17}H_{12}O_2$)_x (S. 824). Ist von Radulescu, Ionescu (C. 1924 I, 2249) als Verbindung der Konstitution nebenstehender Formel (Syst. No. 709) erkannt worden.

Monoimid, 1-Oxo-3-imino-2-o-xylylen-hydrinden $C_{17}H_{13}ON = C_8H_4 < C_{1:NH} > C_5H_2 > C_6H_4$. Die von Radulescu (C. 1912 II, 1365) so formulierte

Verbindung wird von R. (Bl. [4] 37, 916) als C₆H₄ CO C CH₂ C₆H₄ aufgefaßt. —

B. Man erhitzt 1.3-Dioxo-2-o-xylylen-hydrinden mit überschüssigem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 110° (R., C. 1912 II, 1365). — Ziegelrote, krystalline Flocken. Löslich in Alkohol, Aceton und Äther mit gelber Farbe, unlöslich in Wasser. Die rotgelbe Lösung in Säuren entfärbt sich beim Kochen.

3. Bis-hydrindon-(1)-spiran-(2.2') C₁₇H₁₁O₂ = C₄H₄ CH₂ CC CL₂ C₄H₄. B. Man läßt 1,5 Mol PCl₅ auf Dibenzylmalonsäure in Äther bei Zimmertemperatur einwirken und erhitzt das Reaktionsgemisch im Vakuum auf 130—160° (Letoes, Wutke, Greseler, B. 46, 2203; L., W., B. 46, 2427). Durch Erhitzen von Dibenzylmalonylchlorid unter vermindertem Druck auf 250—270° oder besser durch Destillation unter 12 mm Druck bei Gegenwart von 2°₁₀ AlCl₃ (L., Radulescu, B. 45, 195, 196) oder durch Erwärmen mit ca. 1°₁₀ FeCl₃ auf 90°; Ausbeute ca. 50°₁₀ der Theorie (L., W., B. 46, 2428). Bis-hydrindon-(1)-spiran-(2.2') entsteht beim Erhitzen von 2-[o-Carboxy-benzyl]-hydrindon-(1) unter vermindertem Druck auf 170° (L., R., B. 45, 192; L., W., B. 46, 2424), durch Erhitzen des Chlorids dieser Säure auf 60—100° (L., W., B. 46, 2433) oder aus ihrem Nitril durch Erhitzen mit 70°₁₀;ger Schwefelsäure auf 160° (L., W., B. 48, 2432). — Prismen (aus Benzol), Nadeln (aus Amylalkohol). F: 174°; Kp₁₂: 255—257° (korr.); ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, Amylalkohol, Chloroform, Benzol und Eisessig, schwer in warmem Äther und Petroläther, sehr wenig in siedendem Ligroin (L., R.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinkamalgam und Salzsäure in siedendem Toluol eine Verbindung C₁₇H₁₂O (s. u.), Bis-hydrinden-spiran-(2.2') (?) (Ergw. Bd. V. S. 338) und einen Kohlenwasserstoff C₁₇H₁₂ (Ergw. Bd. V. S. 344) (L., Lock, B. 48, 1440). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und Phosphor im Rohr auf 125—130° erhält man 2-[o-Carboxy-benzyl]-hydrinden, einen Kohlenwasserstoff C₁₇H₁₂ (Ergw. Bd. V. S. 338), einen Kohlenwasserstoff C₁₈H₁₄ oder C₁₇H₁₄ (?; s. u.) und den oben erwähnten Kohlenwasserstoff C₁₇H₁₄ (L., L.). Einw. von Brom in Chloroform: L., W., B. 46, 2428. Beim Kohlenwasserstoff C₁₇H₁₂ (Ergw. Bd. V. S. 338), einen Kohlenwasserstoff C₁₈H₁₄ oder C₁₇H₁₄ (2; s. u.) und den oben erwähnten im Rohr auf 105—130° das Nitril des 2-[o-Carboxy-benzyl]-hydrindon-(1) und eine geringer Menge de

45, 201). Gibt mit Benzylmesiumchlorid in Äther + Benzol Bis - [1 - oxy - 1 - benzyl-hydrinden]-spiran-(2.2'), 1-Oxy-1'-oxo-1-benzyl-bis-hydrinden-spiran-(2.2') und die Verbindung CH.

C₀H₄ C₀CH₅·C₀H₅) C C₀C(CH₅·C₀H₅) C₀C(CH₅·C₀H₅) mit Phenylmagnesiumbromid (L., L., B. 48, 1433, 1437). — Das Bis-phenylhydrazon schmilzt bei 200—201° (L., R., B. 45, 196).

Verbindung C₁₇H₁₈O. B. Entsteht neben anderen Produkten beim Kochen von Bishydrindon-(1)-spiran-(2.2') mit Zinkamalgam, Salzsäure und Toluol (LEUCES, LOCK, B. 48, 1440). — Nadeln (aus Chloroform). Sintert bei 175° unter Braunfärbung, schmilzt bei 197° bis 201°; schmilzt im Vakuum bei 210—211°. Sehr leicht löslich in Äther, leicht in Alkohol, heißem Benzol und Eisessig, schwer in warmem Chloroform, sehr wenig in Petroläther.

Kohlen wasserstoff $C_{16}H_{14}$ oder $C_{17}H_{14}$ (?). B. Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von Bis-hydrindon-(1)-spiran-(2.2') mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und rotem Phosphor im Rohr auf 125—130° (Leuchs, Lock, B. 48, 1441). — Blättchen (aus Aceton). F: 144°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in Petroläther, sehwer in Ather, Alkohol, Eisessig und Essigester.

Verbindung C₁₇H₁₆O₄N₂. B. Entsteht neben anderen Produkten beim Kochen von Bis-hydrindon-(1)-spiran-(2.2') mit 8 Mol salzsaurem Hydroxylamin, 4 Mol Kaliumhydroxyd

und 8 Mol Natriumacetat in verd. Alkohol (Leuchs, Wutke, B. 46, 2429; vgl. a. L., Radulescu, B. 45, 197). — Nadeln. F: 175° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, löslich in Aceton und Essigester, sehr wenig löslich in Äther, Chloroform und heißem Benzol; leicht löslich in 5 n-Salzsäure und Kalilauge. — Gibt mit alkoh. FeCl₃-Lösung eine violette Färbung.

Monoxim $C_{17}H_{12}O_2N=C_{17}H_{12}O:N\cdot OH.$ B. Man kocht Bis-hydrindon-(1)-spiran-(2.2') mit 8 Mol salzsaurem Hydroxylamin, 4 Mol Kaliumhydroxyd und 8 Mol Natriumacetat in verd. Alkohol und krystallisiert das erhaltene Produkt aus Äther und Benzol um (Leuces, Radvlesou, B. 45, 197; L., Wutke, B. 46, 2428). — Blättchen (aus Benzol). F: 215°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Aceton, ziemlich leicht in heißem Alkohol, Essigester und Äther, schwer in heißem Benzol, sehr wenig in heißem Ligroin und siedendem Wasser; unlöslich in verd. Laugen und Säuren. — Bei Einw. von PCl₂ in Äther entsteht die Verbindung $C_{17}H_{13}O_2N$ (s. u.) (L., W.). — Gibt mit FeCl₂ keine Färbung (L., R.).

Verbindung C₁₇H₁₈O₂N. Zur Konstitution vgl. Leuchs, Rauch, B. 48, 1534. — B. Aus dem Monoxim durch Einw. von PCl₅ in Äther bei Zimmertemperatur (L., Wutke, B. 46, 2429). — Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt gegen 255° (Zers.). Schwer löslich in Chloroform, sehr wenig in heißem Alkohol und Äther. — Gibt mit FeCl₃ keine Farbreaktion.

Acetat des Monoxims $C_{10}H_{15}O_2N=C_{17}H_{12}O:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Man erwärmt das Oxim mit Acetylchlorid auf 95° (Leuchs, Rauch, B. 48, 1537). — Tafeln (aus Alkohol). Färbt sich oberhalb 180° gelb, dann braun; schmilzt ungefähr bei 200—205°. Ziemlich leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln; unlöslich in verd. Säuren und Alkalien.

4. Dioxo-Verbindungen C18H14O2.

- 1. $a.\delta-Dioxo-a.\delta-di-p-tolyl-\beta-butin$, Di-p-tolyyl-acetylen $C_{18}H_{14}O_{2}=CH_{3}\cdot C_{4}H_{4}\cdot CO\cdot C:C\cdot CO\cdot C_{4}H_{4}\cdot CH_{3}$. B. Man oxydiert ein Gemisch aus der höherschmelzenden und der niedrigerschmelzenden Form des $a.\delta$ -Dioxy- $a.\delta$ -di-p-tolyl- β -butins in essignaurer Lösung mit Chromsäure (Dupont, C.r. 158, 1351; Bl. [4] 15, 607). Prismen (aus Alkohol). F: 92—93°. Löslich in organischen Lösungsmitteln. Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erhitzen farblos, dann grünbraun.
- 2. 9.10-Diacetyl-phenanthren $C_{18}H_{14}O_1 = \begin{array}{c} C_{18}H_{4}\cdot C\cdot CO\cdot CH_{3} \\ C_{2}H_{4}\cdot C\cdot CO\cdot CH_{3} \end{array}$. B. Aus Phenanthren, Acetylchlorid und Aluminiumchlorid in siedendem CS_1 (WILLGERODT, ALBERT, J. pr. [2] 84, 389). Weiße, grünlich fluorescierende Nadeln (aus Benzol und Alkohol). F: 178°. Liefert bei der Oxydation mit 4—5 Gew.-Tin. Chromsäure in Eisessig das Anhydrid der Phenanthren-dioxalylsäure-(9.10); bei Anwendung der doppelten Menge Chromsäure entsteht Phenanthrenchinon. Das Monophenylhydrazon schmilzt bei 189°; das Bisphenylhydrazon schmilzt bei 238°.

Dioxim $C_{18}H_{16}O_{8}N_{8}=C_{14}H_{8}[C(CH_{3}):N\cdot OH]_{8}$. Blättchen (aus Alkohol und Benzol). F: 258—260° (WILLGERODT, ALBERT, *J. pr.* [2] 84, 390).

- 3. a-Dimethylmalonyl-fluoren, "a-Fluorendimethylindandion" $C_{18}H_{14}O_{2}=C_{0}H_{4}$ — $C_{0}H_{2}$ — $C_{0}H_{2}$ — $C_{0}H_{2}$ — $C_{0}H_{3}$ — $C_{0}H_{2}$ — $C_{0}H_{3}$ — C_{0

- 5. Dioxo-Verbindungen $C_{19}H_{16}O_{2}$.
- 1. $\gamma_{*,\epsilon}$ -Dioxo-a. η -diphenyl-a. ζ -heptadien, Dicinnamoylmethan $C_{10}H_{16}O_{2}=(C_{6}H_{5}\cdot CH:CH:CH)_{2}CH_{2}$. B. Beim Kochen von a.a-Dicinnamoyl-aceton mit $50^{9}/_{0}$ ger Essigsäure (Lampe, Mizobedzka, B. 46, 2239). Bronzegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 144°. Beim Kochen mit salzsaurem Hydroxylamin und Alkohol entsteht 3.5-Distyryl-isoxazol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe und gelber Fluorescenz. Die alkoh. Lösung wird durch FeCl, tiefrot gefärbt.
- 2. $Bis [1 oxo hydrindyl (2)] methan C_{10}H_{10}O_{2} = C_{0}H_{4} < \frac{CO}{CH_{2}} > CH \cdot CH_{1} \cdot HC < \frac{CO}{CH_{1}} > C_{0}H_{4}.$ $Bis [2 brom 1 oxo hydrindyl (2)] brommethan C_{10}H_{10}O_{2}Br_{3} = \frac{CO}{CO}$

C₆H₄<CO_{CH₂}>CBr·CHBr·BrC<CH₂>C₆H₄. B. Durch Einw. von Brom auf [1·Oxo-hydrin-dyl-(2)]-[1-oxo-hydrindyliden-(2)]-methan (S. 439) (RUHEMANN, LEVY, Soc. 103, 555). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 156° (Zers.). Leicht löslich in siedendem Benzol sehr wenig in Petrolather und Alkohol. - Liefert bei Einw. von warmer alkoh. Kalilauge ein bromfreies Produkt.

6. 10 (oder 9)-0xo-1-methyl-7-isopropyl-9 (oder 10)- $[\beta$ -oxo-butyliden]-CH₃·C₆H₃·CO

 $9.10 \text{-dihydro-phenanthren } \mathbf{C_{22}H_{22}O_2} = \underbrace{\mathbf{CH_3)_2CH \cdot C_6H_3 \cdot C}}_{\mathbf{(CH_3)_2CH \cdot C_6H_3 \cdot C} : \mathbf{CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3}}$

 $\mathrm{CH_3} \cdot \mathrm{C_6H_3} \cdot \mathrm{C} : \mathrm{CH} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH_2} \cdot \mathrm{CH_3}$. B. In sehr geringer Menge aus $(CH_3)_{\circ}CH \cdot \dot{C}_{\circ}H_3 \cdot \dot{C}O$

Retenchinon und Methyläthylketon in alkoh. Kalilauge (HEIDUSCHKA, KHUDADAD, Ar. 251, 419). — Krystalle (aus verd. Methanol). F: 196—197°. — Entfärbt alkal. KMnO₄-Lösung sofort in der Kälte.

7. γ -0xo-e-[2-oxo-4-methyl-cyclohexyl]- α .e-diphenyl- α -amylen, $\begin{array}{l} \alpha \cdot [2 \cdot 0 \times 0 \cdot 4 - methyl \cdot cyclohexyl] - \alpha \cdot phenyl \cdot \beta \cdot cinnamoyl \cdot äthan \ C_{24}H_{26}O_2 = \\ C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot HC \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3. \ \ Wahrscheinlich \ optisch \ \end{array}$ aktiv. - B. Aus Dibenzalaceton und rechtsdrehendem 1-Methyl-cyclohexanon-(3) in Gegenwart von Diäthylamin bei Zimmertemperatur (Stobbe, Cruikshanks, J. pr. [2] 86, 272). — Krystalle (aus Alkohol). F: 149—150°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, Ather, Aceton, Eisessig und Ligroin. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rotbraune Färbung.

11. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-24} O_2$.

- 1. Dioxo-Verbindungen $C_{16}H_8O_2$.
 - 1. Dioxo-dihydro-pyren, Pyrenchinon C₁₆H₈O₂, Formel I (S. 824). Dem

Pyrenchinon kommt vielleicht die Formel II zu (Scholl, Seer, A. 394, 125).

2. 3.4 - Benzo - acenaphthenchinon, 1.9 - Oxalyl - anthracen, 2. 3.4 – Benzo – acenaphthenchinon, 1.5 – Oxatyt – anthracen, Aceanthrenchinon C₁₆H₈O₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Anthracen, Oxalylchlorid und AlCl₃ in CS₂ unter Kühlung (Liebermann, Zsuffa, B. 44, 209). — Rote Prismen (aus Benzol). F: 270°; sublimert sehr leicht; sehr wenig löslich in siedendem Eisessig und Alkohol (L., Zs.). — Wird durch Chromsäure in siedendem Eisessig zu Anthracen-dicarbonsäure-(1.9) und Anthrachinon-carbonsäure-(1) oxydiert (L., Zs., B. 44, 209, 852; BASF, D.R.P. 280092; C. 1914 II, 1292; Frdl. 12, 485); bei der Oxydation mit Braunstein oder Kaliumpermanganat in alkal. Suspension bezw. Lösung entsteht Anthracen-dicarbonsäure-(1.9) (BASF). Verhalten bei der Zinkstaub-Destillation: CO -- CO

ACEANTHRENCHINON

L., Zs., B. 44, 209, 852. Gibt beim Kochen mit 10% jeger Kalilauge 10-Oxo-1.9-oxalyl-9.10-dihydro-anthracen (bezw. eine desmotrope Form), Anthracen-aldehyd-(9 oder 10)-carbon-säure-(10 oder 9), Anthrachinon-earbonsäure-(1) und Anthracen-dicarbonsäure-(1.9) (bezw. ihr Anhydrid) (L., Kardos, B. 47, 1204). Aceanthrenchinon liefert beim Kochen mit POCl₂ und PCl₃ Dichloraceanthrenon (S. 283) (L., Zs., B. 44, 853). Gibt mit 3-Ăthoxy-6-amino-diphenylamin in Eisessig und rauchender Salzsäure die Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 3521) (L., Zs., B. 44, 854).— Überführung in Küpenfarbstoffe: Kalle & Co., D. R. P. C₂H₅·O·N(Cl): C. 250 157; C. 1912 II, 1170; Frdl. 10, 546; vgl. a. L., Zs., B. 44, 853, 854. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe (L., Zs., B. 44, 209). — Das Monophenylhydrazon schmilzt bei 203° (L., K., B. 47, 1206 Anm. 1).

Monoxim C₁₆H₉O₂N = C₁₆H₉C:N·OH College Prismen (aus Eisessig). F: 251° (Zers.)

(Kardos, B. 46, 2086; D.R.P. 280839; C. 1915 I, 76; Frdl. 12, 486). — Beim Erhitzen mit Eisessig, Acetanhydrid und Chlorwasserstoff im Rohr auf 100° erhält man Anthracen-dicarbonsäure-(1.9)-imid, Anthracen-dicarbonsäure-(1.9)-imid, Anthracen-dicarbonsäure-(1.9); beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad entsteht lediglich Anthracen-dicarbonsäure-(1.9)-imid (K., B. 46, 2087, 2089; D. R. P. 282711; C. 1915 I, 719; Frdl. 12, 486). — Die braune Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erwärmen rot. — Verwendung als Farbstoff und Überführung in Farbstoffe: K., B. 46, 2086; D. R. P. 275220, 280839, 284210; C. 1914 II, 99; 1915 I, 76, 1350; Frdl. 12, 486, 489, 490; Schultz Tab., 7. Aufl., No. 1287; Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 253762; C. 1913 I, 87; Frdl. 11, 312.

4 (oder 5 oder 8) - Chlor - 1.9 - oxalyl - anthracen, ,,a - Chlor - aceanthrenchinon", $C_{16}H_7O_8Cl = C_{14}H_7Cl < CO$. B. Aus 1-Chlor-anthracen, Oxalylchlorid und AlCl₃ in CS_8 unter Eiskühlung (LIEBERMANN, B. 45, 1216). — Rote Nadeln (aus Benzol). F: 251° (Zers.).

2 (oder 3 oder 6 oder 7)-Chlor-1.9-oxalyl-anthracen, "\$\beta\$-Chlor-aceanthrenchinon" $C_{16}H_7O_8Cl = C_{16}H_7Cl < O$. B. Aus 2-Chlor-anthracen, Oxalylchlorid und AlCl₃ in CS₂ unter Eiskühlung (Liebermann, B. 45, 1215). — Rote Nadeln (aus Benzol). F: 294—295°. Schwer löslich in Ligroin und Eisessig, leicht in Alkohol.

4.5 - Dichlor - 1.9 - oxalyl - anthracen, Dichlor - aceanthrenchinon $C_{16}H_4O_3Cl_9$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.8-Dichlor-anthracen, Oxalylchlorid und AlCl₃ in CS_2 bei Eiskühlung (LIEBERMANN, B. **45**, 1216). — Hellbraune Blättchen (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 268—270°. Schwer löslich in Alkohol.

4.8-Dichlor-1.9-oxalyl-anthracen, Dichlor-aceanthrenchinon $C_{16}H_6O_9Cl_{3r}$ s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.5-Dichlor-anthracen, Oxalylchlorid und AlCl $_8$ in CS_2 bei Eiskühlung (LIEBERMANN, B. 45, 1217). —Rote Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt noch nicht bei 275°. Fast unlöslich in Benzol. — In NaHSO $_3$ -Lösung mit hellgelber Farbe löslich.

2. Dioxo-Verbindungen C₁₇H₁₀O₂.

1. 1.9-Malonyl-anthracen, "Anthracen-indandion" C₁₇H₁₀O₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Anthracen, Malonylchlorid und Aluminiumchlorid in CS₂ (KARDOS, B. 46, 2090; D.R.P. 275248; C. 1914 II, 278, Frdl. 12, 488). — Rotes Pulver (aus Essigsäure). Wird bei 250° schwarz, schmilzt bei etwa 280° unter Zersetzung. Ziemlich schwer löslich in Eisessig und Alkohol, sehr wenig in Benzol. — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in alkal. Lösung Anthrachinon-carbonsäure-(1). Beim Erwärmen mit Benzaldehyd auf 130° entsteht 1.9-Benzalmalonyl-anthracen (S. 452). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist carminrot und zeigt starke Fluorescenz. — Natriumsalz. Rote Blättchen.

2. 2 (oder 3 oder 6 oder 7) - Methyl - 1.9 - oxalyl - anthracen, β -Methyl $aceanthrenchinon ``C_{17}H_{10}O_3 = CH_3 \cdot C_{14}H_7 < \begin{matrix} CO \\ CO \end{matrix}.$ B. Aus 2-Methyl-anthracen, Oxalylchlorid und AlCl, in CS, unter Eiskühlung (Liebermann, B. 45, 1214). — Rote Nadeln (aus Benzol). F: 2516. Ziemlich schwer löslich in Benzol, ziemlich leicht in Alkohol.

3. Dioxo-Verbindungen $C_{19}H_{19}O_{\bullet}$.

- 1. Methyl-malonyl-anthracen $C_{18}H_{12}O_1 = H_1C < \frac{CO}{CO} > C_{14}H_7 \cdot CH_3$. B. Aus 2-Methylanthracen und Malonylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Trichlorbenzol (Kardos, D. R. P. 275248; C. 1914 II, 278; Frdl. 12, 488). — Rotbraunes Pulver. — Die Lösung in Schwefelsäure ist bordeauxrot.
- 2. Truxon, a-Truxon $C_{18}H_{18}O_2 = C_6H_4$ CO·CH·CH·CO·C₆H₄ (vgl. Hptw. Bd. IX, S. 953). Zur Konstitution und Konfiguration vgl. Stoermer, Foerster, B. 52, 1260\(^1\)). B. Über den Mechanismus der Bildung aus a-Truxillsäure durch rauchende Schwefelsäure

vgl. Stobbe, B. 52, 1025; vgl. dazu Stobbe, Zschoch, B. 60, 459 Anm. 20. Aus a-Truxill-

saurechlorid und Aluminiumchlorid in CS₂; Ausbeute 40-45% (ST., F.).

Dioxim $C_{18}H_{14}O_2N_2 = C_{18}H_{18}(:N\cdot OH)_2$. B. Aus Truxon und salzsaurem Hydroxylamin in Eisessig bei 100^6 (Stoermer, Foerster, B. 52, 1260, 1264; vgl. a. Liebermann, Bergami, B. 23, 320). — Nadeln. Schmilzt oberhalb 300°. Sehr wenig löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln; leicht löslich in alkoh. Natronlauge.

Dimethyläther des Dioxims $C_{20}H_{18}O_2N_2 = C_{18}H_{12}(:N\cdot O\cdot CH_2)_2$. B. Aus Truxondioxim und Dimethylsulfat in alkoholisch-alkalischer Lösung (Stoermer, Foerster, B. 52, 1264). — Krystalle (aus Alkohol). F: 214°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

Diacetat des Dioxims $C_{22}H_{18}O_4N_2 = C_{16}H_{12}(:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. Diese Formel kommt der im *Hptw. (Bd. IX, S. 954)* als Truxonoximacetat beschriebenen Verbindung von LIEBER-MANN, BERGAMI (B. 28, 321) zu (vgl. Stoermer, Foerster, B. 52, 1260).

4. Dioxo-Verbindungen C₁₀H₁₄O₂.

Dioxo-Verbingungen $\cup_{19}\Pi_{14}\cup_{2}$. 1. 1.2-Dibenzoyl-cyclopentadien-(2.5) $C_{19}H_{14}O_{1}=H_{1}C$ $CH:C\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$ $CH:C\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$

4-Nitro-1.2-dibensoyl-cyclopentadien-(2.5) $C_{19}H_{18}O_4N = O_2N \cdot HC CH: C \cdot CO \cdot C_4H_8$ $CH: C \cdot CO \cdot C_4H_8$ B. Aus Diphenacyl und dem Natriumsalz des Nitromalondialdehyds in wäßrig-alkoholischer

Natronlauge (HALE, THORF, Am. Soc. 35, 71). — Gelbe Prismen (aus Essigester oder Aceton). F: 237—238° (Zers.); unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Ather, Eisessig und Ligroin, ziemlich leicht in Benzol und Chloroform (H., Th.). — Bei Oxydation mit siedender verdünnter Salpetersaure (D: 1,22) erhält man CO₂, Oxalsaure, Benzoesaure und Nitrobenzoeverdinnter Salpstersaure (H: 1,22) ernait man CO₂, Oxalsaure, Denzoesaure und Microsenzoesaure (H., Th.). Die Oxydation mit KMnO₄ in verd. Kalilauge auf dem Wasserbad liefert CO₂, Oxalsaure und Benzoesaure; quantitativer Verlauf der Oxydation mit KMnO₄: H., Th. Bei Einw. von Hydrazinhydrat in Alkohol auf 4-Nitro-1.2-dibenzoyl-cyclopentadien-(2.5) in Benzol erhält man die Verbindung O₂N·C CH·C·C(C₄H₄)·NH (Syst. No. 3491); analog CH·C·C(C₄H₅): N

verläuft die Reaktion mit Phenylhydrazin (H., Am. Soc. 38, 2544.) — NaC₁₉H₁₂O₄N. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (H., TH.). — AgC₁₉H₁₂O₄N. Gelbe Krystallmasse. Schwer löslich in Wasser. Zersetzt sich beim Erhitzen explosionsartig (H., TH.). — Ba(C₁₉H₁₂O₄N)₂. Gelbe Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (H., Th.).

Monoxim $C_{19}H_{14}O_4N_9 = O_2N \cdot C_2H_2(CO \cdot C_6H_5) \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_6H_5$. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 155—1566 (Zers.) (HALE, THORP, Am. Soc. 35, 72). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in Ather, Alkohol und CS2, schwer in Ligroin, unlöslich in

4-Nitro-1-bensoyl-2-[4-brom-bensoyl]-cyclopentadien-(2.5) $C_{18}H_{12}O_{4}NBr = O_{5}N \cdot C_{5}H_{3}(CO \cdot C_{6}H_{5}) \cdot CO \cdot C_{6}H_{4}Br$. Aus Natrium-nitromalondialdehyd und 4-Brom-diphenacyl in wäßrig-alkoholischer Natronlauge bei 40° (HALE, THORP, Am. Soc. 85, 268). - Gelbe

¹⁾ Das Molekulargewicht des Truxons wurde nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerks [1. I. 1920] von STOBBE, ZSCHOCH (B. 60, 461, 470) und von CARLSOHN (B. 60, 476) entsprechend obiger Formel direkt ermittelt.

Prismen (aus Benzol). Zersetzt sich bei 240-241°. Unlöslich in Wasser, Ligroin und Eisessig, wenig löslich in Alkohol, Äther, Aceton, CCl, und Essigester, löslich in Chloroform und Benzol.

4-Nitro-1.2-bis-[4-brom-benzoyl]-cyclopentadien-(2.5) $C_{19}H_{11}O_4NBr_3=O_3N\cdot C_5H_5(CO\cdot C_6H_6Br)_3$. B. Aus Natrium-nitromalondialdehyd und 4.4-Dibrom-diphenacyl in waßrig-alkoholischer Natronlauge bei 40° (Hale, Thorr, Am. Soc. 35, 272). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). Zersetzt sich bei 230—232°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Äther, Alkohol und Ligroin, ziemlich leicht in Benzol, Chloroform und Essigester.

2. [1-0xo-hydrindyl-(2)]-[1-oxo-hydrindyliden-(2)]-methan, 2-[1-0xo-hydrindyliden-(2)]-[1-oxohydrindyl - (2) - methylen - hydrindon - (1) $C_{10}H_{14}O_{1} =$ $C_6H_4 < \frac{CO}{CH_2} > C: CH \cdot HC < \frac{CO}{CH_3} > C_6H_4$. B. Man erhitzt 2-Oxymethylen-hydrindon-(1) auf 120—130⁶ (Ruhemann, Levy, Soc. 101, 2549). — Tiefrote Nadeln (aus Xylol). Erweicht bei 217°, schmilzt bei 232° (Gasentwicklung). Schwer löslich in Alkohol und Eisessig; löslich in 1 Mol Kalilauge mit tiefroter Farbe. — Liefert mit Brom in Eisessig Bis-[2-brom-1-oxo-hydrindyl-(2)]-brommethan (S. 436) (R., L., Soc. 103, 555).

3. 1.2 (oder 2.3) - Dime-CO-C(CH₈)₂ thylmalonyl - anthracen, "Anthracen - dinethylin - dandion" C₁₉H₁₄O₂, s. nebenstehende Formeln. B. Aus Anthracen, Dimethylmalonylchlorid und AlCl₃ (FREUND, FLEISCHER, A. 399, 226). — Braunrote Nadeln oder Platten (aus Alkohol). F: 148,5—149,5°. Sehr leicht löslich in Chloroform
und CS₂, schwer in kaltem, leicht in heißem Benzol, Ather und Alkohol mit roter Farbe, unlöslich in Wasser. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsaure in siedendem Eisessig 1.2(oder 2.3)-Dimethylmalonyl-anthrachinon. Beim Kochen mit konz. Kalilauge entsteht eine Isobutyryl-anthracen-carbonsaure (Syst. No. 1301). — Die Lösung in konz. Schwefelsaure ist carminrot (FR., FL., A. 399, 239).

4. Dimethylmalonyl-phenanthren, "Phenanthren-dimethylindandion" $C_{19}H_{14}O_{3} = \frac{HC}{HC}C_{19}H_{6}C_{0}C(CH_{3})_{3}$. B. Aus Phenanthren, Dimethylmalonylchlorid und AlCl₃ in CS₃ auf dem Wasserbad (FREUND, FLEISCHER, A. 399, 228). — Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 207—208°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in heißem Eisessig und Benzol, schwer in CS₃ und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser. — Bei der Oxydation mit Chromsaure in siedendem Eisessig entsteht Dimethylmalonyl-phenanthrenchinon. Einw. von siedender 50% iger Kalilauge: Fr., Fl. — Die Lösung in konz. Schwefelsaure ist rotgelb (FR., FL., A. 899, 239).

5. Dioxo-Verbindungen C₉₁H₁₈O₉.

1. 1.2-Di-p-toluyl-cyclopentadien-(2.5) $C_{21}H_{18}O_{2} = H_{2}C < \begin{array}{c} CH:C\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3} \\ CH:C\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3} \end{array}$

4-Nitro-1.2-di-p-toluyl-cyclopentadien-(2.5) $C_{21}H_{17}O_4N = O_2N \cdot HC$ CH:C·CO·C₆H₄·CH₃

B. Aus Natrium-nitromalondialdehyd und 4.4'-Dimethyl-diphenacyl in wäßrig-alkoholischer Natronlauge bei 40° (HALE, Thorp, Am. Soc. 35, 265).

Gelbe Prismen (aus Essigester). Zersetzt sich bei 243—244°. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol und Ather viemlich sehwer in Eissssig und Aceton viemlich leicht in

löslich in Alkohol und Ather, ziemlich schwer in Eisessig und Aceton, ziemlich leicht in Benzol, Chloroform und Essigester. — AgC₈₁H₁₆O₄N. Gelb. Zersetzt sich bei 200° explosionsartig. Schwer löslich in Wasser.

Monoxim $C_{11}H_{10}O_4N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_5H_3(NO_3) \cdot CO \cdot C_4H_4 \cdot CH_3$. Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 150—151° (Hale, Thorp, Am. Soc. 34, 266). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, löslich in Alkohol, leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform.

2. 1.2 (oder 2.3) - Di äthylmalonyl-anthracen, "Anthracen - didthylin-dandion" CuH₁₁O₁, s. nebenstehende Formeln. B. Aus Anthracen, Diathylmalonylchlorid und Aluminiumchlorid (FREUND, FLEISCHER, A. 373,

325). — Gelbrote, methanolhaltige Tafeln (aus Methanol), braune, alkoholhaltige Prismen

(aus Methanol + Alkohol). Verwittert im Exsiccator zu einem gelben Pulver. Schmilzt methanolhaltig bei ca. 80°, alkoholfrei bei 104—105°. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in heißem Eisessig 1.2(oder 2.3)-Diäthylmalonyl-anthrachinon. Beim Kochen mit starker Kalilauge entsteht eine Diäthylacetyl-anthracen-carbonsäure (Syst. No. 1301) (Fr., Fl., A. 373, 326; vgl. Fr., Fl., A. 399, 188 Anm. 1). — Die violette Färbung der Lösung in konz. Schwefelsäure ist unbeständig (Fr., Fl., A. 373, 334).

- 3. Diäthylmalonyl phenanthren, "Phenanthren diäthylmalonylchlorid und $C_{21}H_{18}O_2 = \frac{HC}{HC}C_{12}H_0 CO C(C_2H_5)_2$. B. Aus Phenanthren, Diäthylmalonylchlorid und AlCl₃ in CS₂ (Freund, Fleischer, A. 373, 327). Citronengelbe oder bräunliche Nadeln (aus Alkohol). F: 137—139°. Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in warmem Eisessig Diäthylmalonyl-phenanthrenchinon. Beim Kochen mit starker Kalilauge entsteht eine Säure vom Schmelzpunkt ca. 155° (hellgelbe Nadeln aus verd. Alkohol; sehr leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotgelb (Fr., Fl., A. 373, 334).
- 6. 2 Phenyl 4 styryl 1 acetyl cyclohexen (4) on (6) $C_{22}H_{20}O_2 = C_0H_5 \cdot CH : CH \cdot CCH_2 \cdot CH(C_0H_5) \cdot CH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man erhitzt Dibenzalaceton mit Acetylaceton, Alkohol und etwas Piperidin 3 Tage auf dem Wasserbad (Borsche, A. 375, 169). Dunkelgelbe Blättchen (aus Chloroform-Alkohol) oder Prismen (aus Äther). F: 157° bis 158°. Die Lösung in Schwefelsäure ist orangerot. Die Lösung in Alkohol oder Äther gibt mit FeCl₃ eine rotbraune Färbung.
- 7. 1 Methyl 7 isopropyl x.x diäthylmalonyl phenanthren, Diäthylmalonyl reten, "Reten diäthylindandion" $C_{25}H_{26}O_2=HC$ $C_{12}H_4(CH_3)[CH(CH_3)_2] \stackrel{CO}{CO} C(C_2H_5)_2$. B. Aus Reten, Diäthylmalonylchlorid und AlCl₃ in CS_2 (Freund, Fleischer, A. 373, 329). Gelbes Krystallpulver (aus Alkohol + Chloroform). F: 134—135°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in siedendem Alkohol. Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in warmem Eisessig Diäthylmalonyl-retenchinon. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot (Fr., Fl., A. 373, 334).

12. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-26} O_2$.

1. Dioxo-Verbindungen $C_{18}H_{10}O_{2}$.

1. 9.10-Dioxo-9.10-dihydro-naphthacen, Naph-thacenchinon, 2.3-Benzo-anthrachinon $C_{18}H_{10}O_2 = C_{10}H_6 < \frac{CO}{CO} > C_6H_4$. Stellungs bezeichnung in den von Naphthacenchinon abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel.

- 6-Chlor-naphthacenchinon C₁₈H₉O₃Cl = O:C₁₈H₉Cl:O. Zur Konstitution vgl. Heller, B. 46, 1499, 1504; vgl. dagegen Scholl, M. 33, 511 Anm. 2; Scholl, Seer, Zinke, M. 41, 592 Anm. B. Durch Einw. von konz. Schwefelsäure auf 2-[6(oder 7)-Chlor-naphthoyl-(2)]-benzoesäure bei 60—70° (H., B. 45, 672). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 233—234°; ziemlich schwer löslich in Benzol und Eisessig (H., B. 45, 673). Oxydation mit KMnO₄ in heißer Schwefelsäure oder mit verd. Salpetersäure (D: 1,15) bei 190—195°: H., B. 46, 1504; vgl. Sch., S., Z., M. 41, 592 Anm. Gibt mit rauchender Schwefelsäure (18°/₀ SO₃) auf dem Wasserbad eine 6-Chlor-naphthacenchinon-sulfonsäure-(x) (H., B. 45, 673). Färbt Baumwolle aus tiefroter Küpe gelb (H., B. 45, 673).
- 2. Dioxo-dihydro-naphthanthracen, Naphthanthrachinon, 1.2-Benzo-anthrachinon, Siriusgelb G $C_{18}H_{10}O_3$, s. nebenstehende Formel (S. 826). B. Man erhitzt 2-a-Naphthoylbenzoesäure mit AlCl₃ auf 130° (SCHOLL, SEER, A. 394, 119). Bei der Oxydation mit KMnO₄ in neutraler wäßriger Lösung erhält man

in geringer Menge Diphthalylsäure (Syst. No. 1360) (Graebe, A. 340, 258) und Anthrachinon-dicarbonsäure-(1.2) (Sch., Schwinger, B. 44, 2996), in siedendem Aceton oder in siedender verdünnter Kalilauge Spuren von Anthrachinon-dicarbonsäure-(1.2) (Sch., Schw., B. 44, 2995). Bei Oxydation mit KMnO₄ in heißer schwefelsaurer Lösung erhält man 75%, mit verd. Salpetersäure (D: 1,15) bei 190—195° 22% der Theorie an Anthrachinon-dicarbonsäure-(1.2); beim Erhitzen mit konz. Salpetersäure in Eisessig oder beim Kochen mit Chromsäure in Eisessig entsteht Anthrachinon-dicarbonsäure-(1.2) in guter Ausbeute (Sch., Schw.; Sch., D.R.P. 241624; C. 1912 I, 175; Frdl. 10, 599). Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig und Acetanhydrid unter Zusatz von etwas Harnstoff bei anfänglicher Kühlung auf 0° erhält man 3′-Nitro-[benzo-(1′.2′:1.2)-anthrachinon] (s. u.) und 6′-Nitro-[benzo-(1′.2′:1.2)-anthrachinon] (s. u.) (Sch., B. 44, 2374). — Verwendung als Körperfarbstoff: BASF, D.R.P. 229401; C. 1911 I, 278; Frdl. 10, 772; vgl. a. Schultz Tab., 7. Aufl., No. 1289. Beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid entsteht ein grauer Küpenfarbstoff (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D.R.P. 241631; C. 1912 I, 179; Frdl. 10, 689).

3-Chlor-1.2-benzo-anthrachinon $C_{18}H_0O_2Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 2-[4-Chlor-naphthoyl-(1)]-benzoesäure mit konz. Schwefelsäure auf 60—70° (Heller, B. 45, 671). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 180,5—181,5°. Löslich in Benzol, Alkohol und Aceton. — Färbt Baumwolle aus roter Küpe gelb an.

CO CI

3'-Nitro-[benzo-(1'.2':1.2)-anthrachinon] $C_{18}H_9O_4N$, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben 6'-Nitro-[benzo-(1'.2':1.2)-anthrachinon] aus Naphthanthrachinon durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig und Acetanhydrid unter Zusatz von etwas Harnstoff bei anfänglicher Kühlung auf 0' (SCHOLL, B.

CO NO₂

von etwas Harnstoff bei anfänglicher Kühlung auf 0° (SCHOLL, B. 44, 2375). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 250—251°. Unlöslich in siedendem Alkohol und Ather, leicht löslich in Chloroform, Eisessig und Benzol. — Beim Erhitzen mit Natriumsulfid-Lösung oder mit Phenylhydrazin entsteht 3'-Amino-[benzo-(1'.2':1.2)-anthrachinon]. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot.

6'- Nitro - [benzo - (1'.2':1.2) - anthrachinon] C₁₈H₂O₄N, Formel I. B. s. den vorangehenden Artikel. — Gelbe Tafeln oder Prismen (aus Benzol). F: 277—278° (SCHOLL, B. 44, 2375). In der Kälte fast unlöslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, ziemlich leicht

I. CO II. OH

löslich in siedendem Eisessig und Benzol, leicht in Nitrobenzol. — Einw. einer siedenden Natriumsulfid-Lösung: Sch., B. 44, 2376 Anm. 1. Beim Kochen mit Phenylhydrazin oder beim Auflösen in heißer verdünnter Natronlauge unter Zusatz einer geringen Menge Na₂S₂O₄ entsteht die Verbindung der Formel II (Syst. No. 3191). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot.

3. 1.2-Benzo-phenanthrenchinon, 1.2-Dioxo-1.2-dihydro-chrysen, Chrysochinon - (1.2) C₁₈H₁₀O₂, s. nebenstehende Formel (S. 827) (Bezifferung von Chrysen s. Ergw. Bd. V,
S. 355). — C₁₈H₁₀O₂ + HClO₄. Dunkelviolette Prismen. Verpufft bei
ca. 190° (HOFMANN, ROTH, HÖBOLD, METZLER, B. 43, 2629). Wird durch Wasser sofort in
die Komponenten gespalten.

4. 2.8 - Dioxo - 2.8 - dihydro - chrysen, Chrysochinon-

(2.8), amphi-Chrysenchinon $C_{16}H_{10}O_{2}$, s. nebenstehende Formel (Bezifferung von Chrysen s. Ergw. Bd. V, S. 355). B. Durch Oxydation von 2.8-Dioxy-chrysen mit Bleidioxyd in siedendem Eisessig (Bescher, A. 384, 182). — Rötlichgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 288—290° (Zers.). Sehr wenig löslich in den meisten Lösungsmitteln außer in Eisessig und Benzol. — Bei Einw. von Luft auf die Lösung in wäßrig-alkoholischem Alkali entsteht 8-Oxy-chrysenchinon-(1.2). Bei Zusatz einer schwefelsauren Kaliumjodid-Lösung wird Jod frei gemacht. Wird durch konz. schweflige Säure oder durch Phenylhydrazin zu 2.8-Dioxy-chrysen reduziert. Bei nacheinanderfolgender Einw. von Anilin oder Äthylanilin und Luft auf die Lösung in Alkohol erhält man 8-Oxy-chrysenchinon-(1.2)-mono-anil-(1 oder 2) (B., A. 384, 188). — Mit Hämatoxylin entsteht eine schwache Rotfärbung. — $C_{18}H_{10}O_{3}+NaHSO_{3}+2H_{3}O$. Gelbe Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser mit hellgelber Farbe; unbeständig (B., A. 384, 174, 183).

zersetzt.

2. Dioxo-Verbindungen $C_{19}H_{12}O_{2}$.

1. 1.8-Phenylmalonyl-naphthalin, 2-Phenyl-perinaphthindandion-(1.3) bezw. Oxy-oxo-phenyl-perinaphthinden C₁₃H₁₂O₂, s. untenstehende Formeln. B. Durch Erhitzen von Naphthalsäure-anhydrid mit Phenylessigsäure und wasserfreiem Kaliumacetat auf 220° bis 230° (CESARIS, G. 42 II, 464).

Orangegelbe Flitter (aus Alkohol) oder Nadeln (aus Benzol). F: 218°. Leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in Methanol, Amylalkohol, Chloroform und Benzol, sohwer löslich in Ligroin, fast unlöslich in Petroläther. Verhält sich gegen Natronlauge wie eine einbasische Säure.

Bei der Oxydation mit KMnO₄ in Sodalösung in der Kälte erhält man Naphthalsäure und Benzoesäure; bei Anwendung kleinerer Mengen KMnO₄ entsteht daneben eine sehr kleine Menge einer Säure vom Schmelzpunkt 200—202°. Durch Oxydation mit K₂Cr₂O₇ in Essigsäure erhält man Bis-[2-phenyl-perinaphthindandion-(1.3)] (Syst. No. 732). Liefert mit cs. 5 Atomen Brom in wasserfreiem Chloroform oder Petroläther die Verbindung Cr₁₈H₁₃O₃Br₃ (s. u.); beim Bromieren in wasserhaltigen Lösungsmitteln, z. B. in Alkohol, entsteht 2-Brom-2-phenyl-perinaphthindandion-(1.3) (s. u.). Durch Einleiten von HBr in eine Lösung von 2-Phenyl-perinaphthindandion-(1.3) in Chloroform erhält man die Verbindung Cr₁₈H₁₃O₃+HBr (s. u.). Beim Kochen mit Acetanhydrid entsteht Acetoxy-oxo-phenyl-perinaphthinden (Syst. No. 757). Reagiert nicht mit Hydroxylamin, Semicarbazid oder Phenylhydrazin. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb. — Cr₁₈H₁₂O₃ + HBr. B. Durch Einleiten von HBr in eine Lösung von 2-Phenyl-perinaphthindandion-(1.3) in Chloroform (Czsars, G. 42 II, 469). Rubinrote Nadeln. Beginnt im geschlossenen Rohr bei 90° zu schmelzen; ist aber erst gegen 210° vollständig geschmolzen. Wird durch feuchte Luft oder Wasser leicht in die Komponenten

Verbindung C₁₉H₁₃O₂Br₃. B. Aus 2-Phenyl-perinaphthindandion-(1.3) in trocknem Chloroform oder Petroläther durch Einw. von 5 Atomen Brom (CESARIS, G. 42 II, 465). — Rote Nadeln (aus Chloroform). Erweicht bei 125°; F: 150° (Zers.). — Geht bei Einw. von feuchter Luft, schneller durch Wasser in 2-Brom-2-phenyl-perinaphthindandion-(1.3) über.

1.8-Phenylbrommalonyl-naphthalin, 2-Brom-2-phenyl-perinaphthindandion-(1.3) $C_{10}H_{11}O_2Br = C_{10}H_6 < CO > CBr \cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von Brom auf 1.8-Phenylmalonyl-naphthalin in wasserhaltigen Lösungsmitteln, z. B. in Alkohol (CESARIS, G. 42 II, 466). Durch Einw. von Wasser oder feuchter Luft auf die Verbindung $C_{10}H_{10}O_2Br_3$ (s. o.) (C., G. 42 II, 465). — Nadeln oder Prismen (aus Benzol oder aus Benzol + Petroläther). F: 198°. Leicht löslich in Chloroform und Äther, ziemlich leicht in Benzol und Alkohol, sehr wenig in Petroläther, unlöslich in Wasser. — Wird an der Luft und besonders im Licht oberflächlich gelb. Die farblose Lösung in konz. Schwefelsäure wird nach einiger Zeit orangegelb und liefert dann beim Eingießen in Wasser 1.8-Phenylmalonyl-naphthalin; die gleiche Verbindung entsteht neben Benzoesäure bei Einw. von kaltem konzentriertem oder heißem verdünntem Alkali. Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Alkohol. Beim Kochen mit Anilin entsteht 2-Anilino-2-phenyl-perinaphthindandion-(1.3).

2. 3 - Methyl - 1.2 - benzo - anthrachinon C₁₀H₁₀O₂, s. nebenstehende Formel. B. Man erwärmt 2-[4-Methyl-naphthoyl-(1)]-benzoesäure mit konz. Schwefelsäure auf etwa 60° (SCHOLL, TRITSCH, M. 32, 1008). — Celbe Nadeln (aus Eisessig, Benzol oder Aceton). F: 176—177°. Sublimierbar. — Beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge und wenig Natriumacetat auf 160° und Einleiten von Luft in das mit Wasser versetzte Reaktionsprodukt entsteht α.β-Bis-[3.4-benzo-anthrachinonyl-(2)]-āthylen (SCH., TR.; vgl. Hepp, Uhlenhuth, Römer, B. 46, 709; SCH., SEER, ZINKE, M. 41, 585 Anm. 4). Liefert beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd auf 320—340° einen silbergrauen Küpenfarbstoff (SCH., TR.). Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) auf 3-Methyl-1.2-benzo-anthrachinon in Eisessig und Acetanhydrid bei 0° in Gegenwart von etwas Harnstoff entsteht 6'-Nitro-3-methyl-[benzo-(1'.2':1.2)-anthrachinon] (SCH., TR.). Beim Kochen mit überschüssigem Brom in Eisessig bei Gegenwart von etwas Jod und Eisen erhält man 3-Brommethyl-1.2-benzo-anthrachinon (SCH., TR.). Beim Erhitzen mit überschüssigem Brom im Rohr auf 100° entsteht ein x.x.x.x-Pentabrom-3-methyl-1.2-benzo-anthrachinon (SCH., TR.).

8-Brommethyl-1.2-benzo-anthrachinon $C_{10}H_{11}O_3Br = C_6H_4 < \stackrel{CO}{CO} > C_{10}H_5 \cdot CH_9Br$.

B. Aus 3-Methyl-1.2-benzo-anthrachinon und überschüssigem Brom in siedendem Eisessig bei Gegenwart von etwas Jod und Eisen (SCHOLL, TEITSCH, M. 32, 1012). — Gelbgrüne Krystalle (aus Eisessig). F: 219—221° (SCH., Th.). — Gibt das Brom schon bei kurzem Kochen

mit verdünnter methylalkoholischer Kalilauge zum größten Teil ab (SCH., Th.). Beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf $150-170^{\circ}$ entsteht $a.\beta$ -Bis-[3.4-benzo-anthrachinonyl-(2)]- åthylen (SCH., Th.; vgl. Hepp, Urilenhutti, Römer, B. 46, 709; SCH., SEER, ZINER, M. 41, 585 Anm. 4). Durch Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig und Acetanhydrid in Gegenwart von wenig Harnstoff bei Zimmertemperatur erhält man 6'-Nitro-3-brommethyl-[benzo-(1'.2':1.2)-anthrachinon] (SCH., Th.).

ж.ж.ж.ж-Pentabrom - 3 - methyl - 1.2 - benzo - anthrachinon C₁₂H₂O₂Br₅. B. Man erhitzt 3-Methyl-1.2-benzo-anthrachinon mit überschüssigem Brom im Rohr auf 100° (SCHOLL, Тагтэсн, M. 32, 1013). — Gelbes Pulver. — Beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd oder alkoh. Kalilauge entsteht eine Säure.

6'- Nitro - 3 - methyl - [benso - (1'.2':1.2) - anthrachinon] C₁₃ H₁₁ O₄ N, Formel L. B. Aus 3-Methyl-1.2-benzo-anthrachinon durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig und Acetanhydrid bei Gegenwart von etwas Harn-

anhydrid bei Gegenwart von etwas Harnstoff bei etwa 0° (SCHOLL, TRITSCH, M. 32, 1011). — Gelbbraune Krystalle (aus Eisessig). F: 248—251°. Unlöslich in siedender Natronlauge. — Gibt mit siedendem Phenylhydrazin die Verbindung der Formel II (Syst. No. 3191).

6'-Nitro-3-brommethyl-[benzo-(1'.2':1.2)-anthrachinon] C₁₂H₁₀O₄NBr, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Brommethyl-1.2-benzo-anthrachinon durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig und Acetanhydrid in Gegenwart von wenig Harnstoff bei Zimmertemperatur (Scholl, Tritsch, M. 32, 1013). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 215—225° (Zers.).

3. 3'- Methyl - [benso - (1'.2': 1.2) - anthrachi - non] C₁₁H₁₁O₁, s. neben-stehende Formel.

4'- Jod - 3'- methyl - [benzo - (1'.2':1.2) - anthrachinon] $C_{15}H_{11}O_2I$, s. nebenstehende Formel. B. Man diazotiert 4'-Amino-3'-methyl-[benzo-(1'.2':1.2)-anthrachinon] mit NaNO₂ in konz. Schwefelsäure und behandelt das so entstandene Diazoniumsulfat in wäßr. Suspension mit Kaliumjodid (SCHOLL, NEUBERGER, M. 33, 531). — Goldgelbe Tafeln (ans Risessio). F: 276—277° Sehr weigension of the state of t

33, 531). — Goldgelbe Tafeln (aus Eisessig). F: 276—277°. Sehr wenig löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in Pyridin und Nitrobenzol. — Beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 200—360° erhält man Bis-[1-methyl-5.6-phthalyl-naphthyl-(2)].

3. Dioxo-Verbindungen $C_{20}H_{14}O_{2}$.

1. 2-Formyl-benzochinon-(1.4)-diphenylmethid-(4), 3-Formyl-fuchson CHO

 $C_{50}H_{14}O_{8}=(C_{0}H_{8})_{2}C:$: O. B. Man erhitzt 4-Oxy-3-formyl-triphenylcarbinol auf 190—210 $^{\circ}$ (Bistreyoki, Fellmann, B. 43, 3586). — Wurde nicht ganz rein erhalten. Braunes Pulver. Färbt sich bei 100 $^{\circ}$ dunkel und beginnt kurz darauf unscharf zu schmelzen.

2. 1.2-Dibensoyl-benzol, o-Phenylen-bis-phenylketon $C_{30}H_{14}O_{9}=C_{4}H_{5}\cdot CO\cdot C_{4}H_{4}\cdot CO\cdot C_{4}H_{5}$ (S. 828). B. Bei der Oxydation von 9.10-Diphenyl-anthracen mit CrO₃ in siedendem Eisessig (Simonis, Remmert, B. 48, 208). — F: 1486.

S. 828, Zeile 10 v. u. statt "3239" lies "1652; Hptw. Bd. XII, S. 524".

3. 1.3-Dibensoyl-benzol, m-Phenylen-bis-phenylketon, Isophthalo-phenon C₃₅H₁₄O₂ = C₆H₄·CO·C₆H₄·CO·C₆H₄·(S. 829). B. Aus 1.3-Dibenzyl-benzol durch Oxydation mit CrO₅ in Eisessig (RABEZWITSCH-SUBEOWSEI, Ж. 46, 702; C. 1915 I, 836; ZONEW, Ж. 48, 566; C. 1923 I, 1497). — F: 101—102° (Z.), 101,5—102° (R.-S.). Ist in Alkohol leichter löslich als 1.2-Dibenzoyl-benzol (R.-S.). Gemische mit Xylolen, Chlorbenzol und Methylbenzoat emittieren bei tiefen Temperaturen unter dem Einfluß von Kathodenstrahlen ein Bandenspektrum (GOLDSTEIN, C. 1910 I, 2057; II, 65). — Bei Umsetzung von 1.3-Dibenzoyl-benzol mit 4-Phenyl-benzophenon-kalium (S. 291) in Ather entsteht die Kaliumverbindung KC₃₆H₁₄O₃ (dunkelrotes Pulver) (SCHLENE, THAL, B. 48, 2850).

a-Dinitroisophthalophenon $C_{20}H_{12}O_2N_2 = C_{20}H_{12}O_3(NO_2)_2$ (S. 829). S. 829, Zeile 30 v. u. statt ...200°" lies ...260°". 4. 1.4 - Dibenzoyl - benzol, p - Phenylen - bis - phenylketon, Terephthalo-phenon C₃₀H₁₄O₂ = C₆H₅·CO·C₆H₄·CO·C₆H₅·(S. 829). B. Bei der Destillation von 2.5-Dibenzoyl-benzol-dicarbonsäure-(1.4) mit Kalk bei 18—22 mm Druck in einer Wasserstoff-Atmosphäre (Philippi, M. 32, 634). — F: 161—161,5° (Rabzewitsch-Subkowski, Ж. 46, 701; C. 1915 I, 836). — Verhalten bei der Belichtung im Gemisch mit Alkoholen: BÖESEKEN, COHEN, C. 1917 I, 319. Bei Umsetzung von 1.4-Dibenzoyl-benzol in Benzol mit 4-Phenyl-benzophenon-kalium (S. 291) in Äther entsteht die Dikalium-Verbindung K₂C₂₀H₁₄O₂ (tiefroter Niederschlag; verglimmt an der Luft) (Schlenk, Thal, B. 46, 2850).

4. Dioxo-Verbindungen $C_{21}H_{16}O_2$.

1. $a.y - Dioxo - a.\beta.y - triphenyl - propan, Phenyl - dibenzoyl - methan, ms-Benzoyl-desoxybenzoin <math>C_{21}H_{16}O_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$ (S. 830) 1). B. Aus überschüssigem Benzaldehyd und Benzylmagnesiumbromid in Ather (Marshall, Soc. 107, 520). — Nadeln (aus Alkohol). F: 149°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol. — Gibt mit Phenylhydrazin auf dem Wasserbad 1.3.4.5-Tetraphenyl-pyrazol.

Monoxim $C_{21}H_{17}O_2N = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. Nadeln (aus Alkohol). F: 153° (Marshall, Soc. 107, 521). — Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder bei Einw. von PCl_5 in Äther entsteht 3.4.5-Triphenyl-isoxazol.

- x-Brom-phenyl-dibenzoylmethan $C_{21}H_{15}O_{2}Br$. B. Aus Phenyldibenzoylmethan und 1 Mol Brom in CCl_4 (Marshall, Soc. 107, 521). Prismen (aus Alkohol). F: 147°.
- 2. 4'-Methyl-2-benzoyl-benzophenon, 1-Benzoyl-2-p-toluyl-benzol $C_{21}H_{16}O_2 = C_6H_6 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Man oxydiert 2-Phenyl-5-p-tolyl-3.4-benzofuran in einem organischen Lösungsmittel mit Luftsauerstoff oder in siedendem Eisessig mit $Na_2Cr_2O_7$ (Guyor, Vallette, A. ch. [8] 23, 374). Prismen (aus Benzol+Alkohol). F: 139°. Bei Reduktion mit Natriumamalgam in heißem Alkohol entsteht 4'-Methyl-2-[a-oxybenzyl]-benzhydrol. Löslich in kalter konz. Schwefelsäure mit fuchsinroter Farbe; scheidet sich aus dieser Lösung auf Zusatz von Wasser unverändert wieder ab.

5. Dioxo-Verbindungen $C_{22}H_{18}O_2$.

- 1. $a.\delta$ Dioxo $a.\beta.\delta$ triphenyl butan, a Phenyl $a.\beta$ dibenzoyl $\ddot{a}than$, ω -Desyl-acetophenon $C_{22}H_{18}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_5$ (S. 830). B. Aus Maleinsäureanhydrid und Phenylmagnesiumbromid (Purdie, Arup, Soc. 97, 1545). F: 126—127° (P., A.). Emittiert bei tiefen Temperaturen in unverdünntem Zustand bei Bestrahlung mit ultraviolettem Licht oder gelöst in Xylol, Chlorbenzol oder Methylbenzoat bei Einw. von Kathodenstrahlen ein Bandenspektrum (Goldstein, C. 1910 I, 2057; II, 65; 1911 II, 342, 586).
- 2. $a.\gamma$ -Dioxo- $a.\gamma$ -diphenyl- β -benzyl-propan, a-Phenyl- $\beta.\beta$ -dibenzoyl-äthan $C_{22}H_{18}O_2=(C_6H_5\cdot CO)_2CH\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus der Natriumverbindung des Dibenzoylmethans durch Umsetzung mit Benzyljodid in absol. Alkohol (ABELL, Soc. 101, 997). Prismen (aus Alkohol). F: 108°. Wird durch alkoh. Natronlauge in Benzoesäure und ω -Benzyl-acetophenon gespalten.
- 3. 1.2-Di-p-toluyl-benzol $C_{22}H_{18}O_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (S. 831). B. Man oxydiert 2.5-Di-p-tolyl-3.4-benzo-furan mit $Na_2Cr_2O_7$ in Eisessig (Guyot, Vallette, A. ch. [8] 23, 389). Krystalle. F: 184°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit fuchsinroter Farbe. Das Monophenylhydrazon schmilzt bei 171°.

S. 831, Z. 10 v. o. statt "947" lies "247".

6. Dioxo-Verbindungen $C_{23}H_{26}O_{2}$.

1. a.ε-Dioxo-a.γ.ε-triphenyl-pentan, β-Phenyl-a.γ-dibenzoyl-propan, Benzaldiacetophenon C₂₃H₂₀O₃ = C₆H₅·CH(CH₂·CO·C₆H₅)₂ bezw. desmotrope Formen (S. 831). B. Man kocht 1-Phenyl-2.3-dibenzoyl-cyclopropan mit Zinkstaub und Alkohol (Kohler, Jones, Am. Soc. 41, 1255). — Absorptionspektrum der Lösung in Alkohol: Carr, Burt, Am. Soc. 40, 1599. — Bei längerer Einw. von konz. Schwefelsäure oder beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und Eisenchlorid entstehen 2.4.6-Triphenyl-pyroxoniumsalze (Dilther, J. pr. [2] 95, 108). Bei nacheinanderfolgender Umsetzung mit je 2 Mol Natriumamid

¹⁾ Das im *Hptw.* beschriebene Präparat von Japp, Lander (Soc. 69, 742) kann kein reines Phenyldibenzoylmethan gewesen sein; der von Marshall gefundene Schmelzpunkt wurde nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] von Meisenheimer, Weibezahn (B. 54, 3205) bestätigt.

und Methyljodid in Toluol erhält man Propiophenon, a-Benzal-propiophenon, geringe Mengen einer Verbindung $(C_{23}H_{20}O_2)_x$ (?; s. u.), einer Verbindung $C_{23}H_{12}O$ (s. u.), Benzoesäure und sehr geringe Mengen einer als a.e-Dioxo- $\beta.\delta$ -dimethyl- $a.\gamma.e$ -triphenyl-pentan (s. S. 446) angesehenen Verbindung (BAUER, C.r. 158, 1682).

Verbindung $(C_{22}H_{20}O_2)_x$ (?). B. s. o. bei Benzaldiacetophenon. — Nadeln (aus Chloroform + Äther). F: 331⁶ (unter Sublimation; Maquennescher Block) (Bauer, C. r. 158, 1682). Unlöslich in Toluol, Benzol, Alkohol, Aceton und Äther, löslich in Chloroform. — Reagiert nicht mit kalter konz. Schwefelsäure, Natronlauge und Brom.

Verbindung C₃₃H₁₈O. B. s. o. bei Benzaldiacetophenon. — Nadeln (aus Alkohol). F: 137^e (BAUER, C. r. 158, 1682). Leicht löslich in Chloroform, unlöslich in Äther.

Disemicarbason $C_{25}H_{36}O_2N_6 = C_6H_5 \cdot CH[CH_2 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot C_6H_5]_2$. Prismen (aus Alkohol). F: 232—233° (korr.) (Dilthey, J. pr. [2] 95, 116). — Mit schwach gelblicher Farbe löslich in konz. Schwefelsäure.

- β-Brom-a.e-dioxo-a.γ.e-triphenyl-pentan $C_{23}H_{19}O_3Br = C_6H_5 \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Man behandelt Benzaldiacetophenon in warmem Chloroform mit 1 Mol Brom (Κοημες, Jones, Am. Soc. 41, 1253). Krystalle (aus Alkohol). F: 131° (Zers.). Fast unlöslich in Åther und Ligroin, schwer löslich in heißem Alkohol und Benzol, sehr leicht in Chloroform. Beim Kochen mit Natriumäthylat in Alkohol entsteht 1-Phenyl-2.3-dibenzoyl-cyclopropan vom Schmelzpunkt 116°.
- $\beta.\delta$ Dibrom $\alpha.\varepsilon$ dioxo $\alpha.y.\varepsilon$ triphenyl pentan $C_{23}H_{16}O_2Br_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH(C_6H_5)\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_6H_5$ (vgl. a. den folgenden Artikel). B. Man behandelt Benzaldiacetophenon in warmem Chloroform mit 2 Mol Brom (Kohler, Jones, Am. Soc. 41, 1253). Krystalle (aus Alkohol). F: 149° (Zers.). Sehr wenig löslich in Äther und Ligroin, ziemlich leicht in heißem Alkohol, leicht in Benzol und Chloroform. Beim Kochen mit Kaliumjodid und Alkohol entsteht 1-Phenyl-2.3-dibenzoyl-cyclopropan vom Schmelzpunkt 151°. Liefert beim Kochen mit 1 Mol Kaliumacetat bei Gegenwart von CaCO₃ in Alkohol 2-Brom-1-phenyl-2.3-dibenzoyl-cyclopropan, bei Anwendung von überschüssigem Kaliumacetat 2-Acetoxy-1-phenyl-2.3-dibenzoyl-cyclopropan (K., J., Am. Soc. 41, 1261).
- 2. Derivat des a.s-Dioxo-a.y.s-triphenyl-pentans oder des a.s-Dioxo-a.s-diphenyl- β -benzyl-butans $C_{23}H_{20}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_5$ oder $C_6H_5\cdot CO\cdot CH(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_5.$
- β.δ-Dibrom-a.s-dioxo-a.y.ε-triphenyl-pentan oder γ-Brom-a.δ-dioxo-a.δ-diphenyl-β-[a-brom-benzyl]-butan $C_{23}H_{18}O_2Br_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH(C_6H_5)\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_6H_5$ oder $C_6H_5\cdot CO\cdot CH(CHBr\cdot C_6H_5)\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_6H_5$ (vgl. a. den vorangehenden Artikel). B. Durch kurzes Erwärmen von 1-Phenyl-2.3-dibenzoyl-cyclopropan mit 1 Mol Brom in Chloroform (Kohler, Jones, Am. Soc. 41, 1260). Krystalle (aus Alkohol). F: 129° (Zers.). Beim Erhitzen mit Kaliumjodid in Alkohol entsteht 1-Phenyl-2.3-dibenzoyl-cyclopropan vom Schmelzpunkt 151°. Gibt mit Kaliumacetat dieselben Produkte wie β.δ-Dibrom-a.ε-dioxo-a.y.ε-triphenyl-pentan vom Schmelzpunkt 149° (s. o.) (K., J., Am. Soc. 41, 1252).
- 3. a.s-Dioxo-a. β . γ -triphenyl-pentan, β . γ -Diphenyl- γ -benzoyl-butyral-dehyd, β -Phenyl- β -desyl-propionaldehyd $C_{12}H_{20}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot$

Verbindung $C_{as}H_{as}O_{a}$. B. Aus β -Phenyl- β -desyl-propional dehyd durch Behandeln mit 5% jeger alkoholischer Salzsäure bei Zimmertemperatur (MEERWEIN, J. pr. [2] 97, 283). — Nadeln (aus Alkohol). F: 158—161%. Leicht löslich in heißem Benzol und Eisessig, schwer in Äther. — Destilliert unter stark vermindertem Druck anscheinend unzersetzt, unter 60 bis 70 mm Druck tritt vollständiger Zerfall in Alkohol, Zimtaldehyd und Desoxybenzoin ein. Wird bei stundenlangem Kochen mit alkoh. Kalilauge nicht verändert.

4. 3.7-Dibenzal-bicyclo-[1.3.3]-nonandion-(2.6) C₂₂H₂₀O₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Bicyclo-[1.3.3]-nonandion-(2.6) und Benzaldehyd in wäßr.-alkoh. Natronlauge (Merrwein, Schürmann, A. 398, 238). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 201°. — Mit hellgelber Farbe löslich in konz. Schwefelsäure.

7. $\alpha.s$ -Dioxo- $\beta.\delta$ -dimethyl- $\alpha.\gamma.s$ -triphenyl-pentan $C_{25}H_{24}O_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5$ (S. 832). B. In sehr geringer Menge aus Benzaldiacetophenon bei Umsetzung mit je 2 Mol Natriumamid und Methyljodid in Toluol (BAUER, C. r. 158, 1682).

8. Dioxo-Verbindungen $C_{38}H_{30}O_{2}$.

1. 1.2-Bis- $[\beta$ -methyl- β -benzoyl-propyl]-benzol $\mathbb{C}_{18}\mathbb{H}_{20}\mathbb{O}_2=\mathbb{C}_4\mathbb{H}_4[\mathbb{CH}_3\cdot\mathbb{C}(\mathbb{CH}_3)_2\cdot\mathbb{C}\mathbb{O}\cdot\mathbb{C}_4\mathbb{H}_5]_3$. B. Aus Isopropylphenylketon bei nacheinanderfolgender Umsetzung mit Natriumamid und o-Xylylenbromid in siedendem Benzol (Dumesnil, C. r. 157, 53; A. ch. [9] 8, 99). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 68°. Kp₁₈: ca. 300°. Unlöslich in Wasser, löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. — Beim Kochen mit Natriumamid und Xylol entsteht o-Xylylen-bis-dimethylessigsäureamid neben anderen Produkten. — Ein Semicarbazon konnte nicht erhalten werden.

Dioxim $C_{25}H_{21}O_3N_3 = C_6H_4[CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_6H_5]_2$. Krystalle (aus Eisessig). F: 240° (Dumesnii, C. r. 157, 54; A. ch. [9] 8, 102). — Löslich in siedendem Cumol, unlöslich oder sehr wenig löslich in siedendem Benzol, Alkohol und Äther.

2. 1.3-Bis-[β-methyl-β-benzoyl-propyl]-benzol C₃₈H₃₀O₃ = C₄H₄[CH₂·C(CH₃)₂·CO·C₄H₅]₃. B. Aus Isopropylphenylketon bei nacheinanderfolgender Umsetzung mit Natriumamid und m-Xylylenbromid in siedendem Benzol (Dumsenil, C. r. 157, 54; A. ch. [9] 8, 103). — Krystalle (aus Alkohol). F: 44°. Kp₁₅: ca. 300°. Unlöslich in Wasser, löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. — Beim Kochen mit Natriumamid und Xylol entsteht m-Xylylen-bis-dimethylessigsäureamid. — Liefert ein nicht krystallisierendes Semicarbazon.

Dioxim $C_{38}H_{39}O_8N_2 = C_6H_4[CH_2\cdot C(CH_3)_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_6H_5]_3$. Krystallinisches Pulver (aus Eisessig). F: 210° (DUMESNII, C. r. 167, 54; A. ch. [9] 8, 104). Sehr wenig löslich in den meisten Lösungsmitteln außer in Eisessig.

3. 1.4-Bis- β -methyl- β -benzoyl-propyl]-benzol $C_{22}H_{20}O_3 = C_2H_4[CH_2 \cdot C(CH_2)_3 \cdot CO \cdot C_4H_5]_2$. B. Aus Isopropylphenylketon bei nacheinanderfolgender Umsetzung mit Natriumamid und p-Xylylenbromid in siedendem Benzol (DUMESNIL, C. r. 157, 54; A. ch. [9] 8, 105). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 113°. Kp₁₅: ca. 300°. Unlöslich in Wasser, löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Beim Kochen mit Natriumamid und Xylol entsteht p-Xylylen-bis-dimethylessigsäureamid.

Dioxim $C_{sp}H_{sp}O_sN_s=C_eH_a[CH_s\cdot C(CH_s)_s\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_eH_s]_s$. Krystallinisches Pulver (aus $80^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol). F: 278° (DUMESNIL, C. r. 157, 54; A. ch. [9] 8, 107). Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol, Benzol und Ather, schwer in Eisessig und Cumol.

13. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-28}O_2$.

1. Dioxo-Verbindungen C₂₀H₁₂O₂.

1. 2-Phenyl-anthrachinon C₂₀H₁₂O₂, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt 4'-Phenyl-benzophenon-carbonsäure-(2) ohne Kondensationsmittel auf 340° oder mit AlCl₂ auf 150—160°, mit Benzolsulfonsäure auf 210°, mit PCl₂ auf 200—210° oder mit ZnCl₂ auf 280—285° (Scholl, Neovius, B. 44, 1079). Aus 2-Phenyl-9.10-dihydro-anthracen oder 9-Oxo-2-phenyl-9.10-dihydro-anthracen beim Kochen mit CrO₂ in Eisessig (Sch., N.). Man behandelt 9-Oxo-2-phenyl-9.10-dihydro-anthracen mit 2 Mol Brom in Eisessig und kocht das Reaktionsgemisch (Sch., N.). — Hellgelbe Nadeln (aus Methanol). F: 160—161°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, CS₂, Aceton und Benzol, löslich in Eisessig und CCl₄. — Gibt mit alkoh. Kalilauge eine rote Lösung (Phenylanthrahydrochinon?), deren Farbe beim Schütteln mit Luft wieder verschwindet. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.

2. 1.2-Benzalmalonyl-naphthalin, Benzal-naphthalin, CO C: CH·C₈H₈ indandion C₃₀H₁₃O₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.2-Malonyl-naphthalin und Benzaldehyd in siedendem Alkohol bei Gegenwart von etwas Pyridin (Noro, G. 45 II, 129). — Citronengelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 190°. Unlöslich in Wasser, löslich in Benzol. — Zerfällt beim Erhitzen mit Alkalien in Benzaldehyd und 1.2-Malonyl-naphthalin.

2. Dioxo-Verbindungen C22H16O2.

- 1. a.s-Dioxo-a.s.s-triphenyl- β -butylen, a-Phenyl-a. β -dibenzoyl-āthylen, a. β -Dibenzoyl-styrol $C_{22}H_{16}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot C(C_{6}H_{5}):CH\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}.$
- a) Labile Form, $a.\beta$ -Dibenzoyl-styrol vom Schmelzpunkt 129° $C_{12}H_{14}O_{2} = C_{6}H_{5} \cdot C \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}$ (S. 835). Bei Einw. von Sonnenlicht auf die gesättigte Lösung in Benzol

entsteht eine als stereoisomeres a.β-Dibenzoyl-styrol angesehene Verbindung vom Schmelzpunkt 123—124° (Oliveri-Mandala, G. 45 II, 139; vgl. a. O.-M., Calderaro, G. 44 II, 87). Liefert mit 1 Mol Brom in Chloroform im Licht x.x.x-Tribrom-2.3.5-triphenyl-furan (Syst. No. 2376) (O.-M., C.). Einw. von alkoh. Ammoniak im Sonnenlicht: O.-M., C. Beim Erwärmen mit 2 Mol salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol entsteht 3.4 (oder 3.5)-Diphenyl-5-benzoyl-4.5-dihydro-isoxazol vom Schmelzpunkt 175° (Syst. No. 4287); mit 2 Mol Hydroxylamin in schwach alkalischem wäßrigem Alkohol erhält man bei 50—60° 3.4 (oder 3.5)-Diphenyl-5-benzoyl-4.5-dihydro-isoxazol vom Schmelzpunkt 140—141° (Syst. No. 4287) (O.-M., C.). Liefert beim Erwärmen mit 2 Mol Semicarbazid in verd. Alkohol das Disemicarbazon (s. u.) (O.-M., C.). Beim Erwärmen mit 2 Mol Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung auf dem Wasserbad entsteht 1.3.4 (oder 1.3.5)-Triphenyl-5-benzoyl-4.5-dihydro-pyrazol (O.-M., C.). Gibt mit Phenylmagnesiumbromid in Ather höherschmelzendes a.β-Diphenyl-a.β-dibenzoyl-āthan, Tetraphenylfuran, niedrigerschmelzendes a.a'-Dibenzoyl-stilben und geringe Mengen Phenyltribenzoylmethan (Hahn, Murray, Am. Soc. 36, 1488).

Disemicarbazon $C_{24}H_{22}O_2N_6=C_6H_5\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot C(C_6H_5):CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot C_6H_5$. Krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 211—212° (Zers.) (OLIVERI-MANDALÀ, CALDERARO, G. 44 II, 91). Unlöslich in Äther.

b) Stabile Form, $a.\beta$ - Dibenzoyl - styrol vom Schmelzpunkt 123—124° $C_{22}H_{16}O_2 = \frac{C_6H_5\cdot CO\cdot C\cdot C_6H_5}{HC\cdot CO\cdot C_6H_8}$ (vgl. S. 836 Anm. 4). B. Eine als stabiles $a.\beta$ -Dibenzoyl-

styrol angesehene Verbindung entsteht bei Einw. von Sonnenlicht auf eine gesättigte Lösung von labilem a.β-Dibenzoyl-styrol in Benzol (OLIVERI-MANDALA, G. 45 II, 139). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 123—124°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr wenig in Äther, unlöslich in Petroläther. — Liefert in kaltem Alkohol beim Einleiten von Chlorwasserstoff 4-Chlor-2.3.5-triphenyl-furan. Beim Erwärmen mit 2 Mol salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol entsteht 3.4 (oder 3.5)-Diphenyl-5-benzoyl-4.5-dihydro-isoxazol vom Schmelzpunkt 175° (Syst. No.4287). Mit 1 Mol Hydrazinhydrat in warmem Alkohol entsteht das Monohydrazon (s. u.). — Die rote Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen mit Wasser farblos.

Monohydrazon $C_{32}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot NH_2) \cdot C(C_6H_5) : CH \cdot CO \cdot C_6H_5$ oder $C_6H_5 \cdot CO \cdot C(C_6H_5) : CH \cdot C(:N \cdot NH_2) \cdot C_6H_5$. Krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 165° (ÖLIVERIMANDALA, G. 45 II, 140).

2. 9.10-Dioxo-1-methyl-4-p-tolyl-9.10-dihydro-anthracen, I-Methyl-4-p-tolyl-anthrachinon C₁₂H₁₆O₃, s. nebenstehende Formel. B. Man oxydiert 10-Oxo-1-methyl-4-p-tolyl-9.10-dihydro-anthracen mit CrO₃ in siedendem Eisessig (SER, M. 38, 546). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 212°. Sublimierbar. Unlöslich in Äther und Ligroin, selr wenig löslich in Alkohol, leicht in Eisessig und den höher siedenden Lösungsmitteln. — Gibt bei Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,1) im Rohr bei 220° 4-[4-Carboxy-phenyl]-anthrachinon-carbonsäure-(1). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.

3. Dimethyl-dinaphthon C₁₂H₁₆O₂, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 2-Methyl-naphthol-(1) oder aus 4.4'-Dioxy-3.3'-dimethyl-dinaphthyl-(1.1') durch Oxydation mit Chromsäure in warmem Eisessig oder mit Kaliumferrioyanid in alkal. Lösung (Lesser, A. 402, 47).

Rote, grünlich schimmernde Stäbchen. Zersetzt sich von ca. 250° ab. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig mit tiefroter Farbe. — Geht durch Reduktion mit Na₂S₂O₄ oder Zinkstaub in alkal. Lösung in 4.4'-Dioxy-3.3'-dimethyl-dinaphthyl-(1.1') über.

3. Dioxo-Verbindungen $C_{23}H_{18}O_2$.

1. a.s-Dioxo-a.γ.s-triphenyl-β-amylen bezw. a-Oxy-s-oxo-a.γ.s-triphenyla.y-pentadien bezw. $2 - Oxy - 2.4.6 - triphenyl - a - pyran, Triphenylpyranol <math>C_{13}H_{18}O_{3} = C_{6}H_{5} \cdot CO \cdot CH_{3} \cdot C(C_{6}H_{5}) \cdot CH \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}$ bezw. $C_{6}H_{5} \cdot C(OH) \cdot CH \cdot C(C_{6}H_{5}) \cdot CH \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}$ bezw. $C_{6}H_{5} \cdot C(OH) \cdot CH \cdot C(C_{6}H_{5}) \cdot CH \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}$ bezw. $C_{6}H_{5} \cdot C(C_{6}H_{5}) \cdot CH \cdot C(C_{6}H_{5}) \cdot CH \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}$ o. Zur Konstitution vgl. Dilthey, J. pr. [2] 101, 180. — B. Man oxydiert Benzaldiacetophenon (Dilthey, J. pr. [2] 95, 108) oder ein Gemisch aus Benzaldehyd und Acetophenon oder aus Benzaldehyd und Benzalacetophenon (Dilther, J. pr. [2] 94, 67) mit FeCl₃ in Essigsäureanhydrid und zerlegt das hierbei erhaltene FeCl_s-Doppelsalz des Triphenylpyroxoniumchlorids (Syst. No. 2394) durch Erwärmen mit Natriumacetat-Lösung. Entsteht analog aus Benzaldiacetophenon durch längere Einw. von konz. Schwefelsäure (D., J. pr. [2] 95, 108). — Nadeln (aus wenig Alkali enthaltendem Alkohol oder aus Pyridin + Wasser; zuletzt aus Ligroin). F: 119° (korr.). Leicht löslich in Ather, Benzol, Pyridin und Aceton, schwer in Alkohol und Methanol, unlöslich in Wasser. Ather, Benzol, Pyridin und Aceton, schwer in Alkohol und Methanot, unlöslich in Wasser. Die Lösung in Eisessig fluoresciert schwach, die Lösung in konz. Schwefelsäure kräftig blaugrün, besonders beim Verdünnen (D., J. pr. [2] 94, 68); löslich in alkoh. Kalilauge mit gelbroter Farbe (D., J. pr. [2] 94, 70). — Verhalten bei der Reduktion mit Zinkstaub und warmem Eisessig: D., J. pr. [2] 95, 112. Durch längere Einw. von alkoh. Kalilauge bei Zimmertemperatur entsteht Benzoesäure (D., J. pr. [2] 95, 109). Beim Einleiten von HCl oder HBr in eine Lösung in Benzol bezw. Alkohol erhält man gelbe Krystalle; bei Einw. von Brom auf die Lösung in Eisessig entstehen gelbe Krystalle, die in konz. Schwefelsäure blaugrün fluorescieren, mit Jod erhält man braungelbe Prismen und schwärzliche Nadeln (D., J. pr. [2] 94, 68). Liefert mit Ammonisk in siedendem Methanol 24,6-Triphenyl, nyridin (D., J. pr. [2] 94, 68). Liefert mit Ammoniak in siedendem Methanol 2.4.6-Triphenyl-pyridin (D., J. pr. [2] 94, 71). Reagiert leicht mit Hydroxylamin und Phenylhydrazin (D., J. pr. [2] 95, 111). Bei Einw. von Hydrazinhydrat in Pyridin entsteht die Verbindung C₂₂H₂₀ON₂ (s. u.) (D., J. pr. [2] 95, 115). Liefert mit Methyljodid und Natriummethylat in siedendem Methanol neben Benzoesäuremethylester einen Methyläther $C_{24}H_{20}O_{2}$ (s. u.) (D., J. pr. [2] 95, 111, 114). Bei entsprechender Behandlung mit Äthyljodid und Natriumalkoholat entsteht Benzoesäureäthylester neben anderen Produkten (D., J. pr. [2] 95, 110). a.s-Dioxo-a.y.s-triphenylβ-amylen ließ sich nicht acetylieren oder benzoylieren (D., J. pr. [2] 95, 111).

Methyläther $C_{24}H_{20}O_2=C_{22}H_{17}O\cdot O\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. D., J. pr. [2] 101, 179. — B. Beim Kochen von a.s-Dioxo-a.p.s-triphenyl- β -amylen mit Methyljodid und Natriummethylat in Methanol (Dilthey, J. pr. [2] 95, 111, 114). — Prismen (aus Benzol + Petroläther). F: 142—143° (korr.). — Spaltet leicht Benzoesäuremethylester ab. Reagiert nicht mit Semicarbazid. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbrot.

Verbindung $C_{23}H_{20}ON_2$ (= $C_0H_5 \cdot C(C_0H_5)(OH) \setminus N \cdot NH_2$?). B. Aus a.e-Dioxo-a.y.e-triphenyl- β -amylen und Hydrazinhydrat in Pyridin (Dillery, J. pr. [2] 95, 115). — Nadeln (aus Pyridin + Wasser). F: 123—125° (Zers.). — Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht 2.4.6-Triphenyl-pyridin. — Pikrat. Dunkelbraun. F: 166° (korr.).

Disemicarbazon $C_{25}H_{24}O_2N_6=C_6H_5\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CH_2\cdot C(C_6H_5):CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot C_6H_5$. Nadeln (aus Pyridin + Wasser). F: 225° (korr.; Zers.) (DILTHEY, J. pr. [2] 94, 72). Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. — Wird durch konz. Schwefelsäure zunächst gelb gefärbt und dann mit gelber Farbe gelöst.

- 2. 1.2 Dicinnamoyl cyclopentadien (2.5) $C_{33}H_{16}O_3 = H_{16}C \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5$ $CH \cdot C \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_4H_5$
 - 4 Nitro 1.2 dicinnamoyl cyclopentadien (2.5) $C_{22}H_{17}O_4N =$

O₂N·HC CH:C·CO·CH:CH·C₆H₆
CH:C·CO·CH:CH·C₆H₆
B. Aus dem Natriumsalz des 4-Nitro-1.2-diacetylcyclopentadiens-(2.5) und Benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (HALE, Am.
Soc. 34, 1588). — Orangegelbe Nadeln (aus Chloroform + Ligroin). F: 253—255⁶ (Zers.).
Unlöslich in Wasser und Ligroin, schwer löslich in Alkohol, Aceton, Essigester, CCl₄, Benzol
und Äther, ziemlich leicht in CS₂ und Chloroform. — NaC₂₃H₁₆O₄N. Gelbe Prismen (aus
Aceton + Ligroin). Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in
Aceton.

3. 1-Phenyl-2.3-dibenzoyl-cyclopropan $C_{13}H_{16}O_3 = C_6H_6 \cdot HO \cdot C_6H_6 \cdot HO \cdot C_6H_6$

a) Höherschmelzende Form. B. Entsteht beim Kochen von β.δ-Dibrom-a.s-dioxo-a.y.s-triphenyl-pentan (s. S. 445 bei No. 1) oder von β.δ-Dibrom-a.s-dioxo-a.y.s-triphenyl-

pentan bezw. γ -Brom-a. δ -dioxo-a. δ -diphenyl- β -[a-brom-benzyl]-butan (s. S. 445 bei No. 2) mit Kaliumjodid und Alkohol oder, weniger gut, beim Kochen mit Zinkstaub und Alkohol (Kohler, Jones, Am. Soc. 41, 1254, 1261). — Krystalle (aus Alkohol). F: 151°. Schwer löslich in Ather, löslich in heißem Alkohol, leicht löslich in Benzol und Chloroform. — Geht beim Umkrystallisieren aus 1°/ $_0$ iger alkoholischer Natronlauge in die niedrigerschmelzende Form über.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Beim Kochen von β-Brom-a.e-dioxo-a.γ.e-triphenyl-pentan mit Natriumäthylat in Alkohol (Kohler, Jones, Am. Soc. 41, 1253). Beim Umkrystallisieren der höherschmelzenden Form aus 1% jeger alkoholischer Natronlauge (K., J., Am. Soc. 41, 1254). — Nadeln (aus Alkohol). F: 116° (K., J.). Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung: Carr, Am. Soc. 40, 1599. Schwer löslich in Ather, löslich in heißem Alkohol, kaltem Benzol und Chloroform (K., J.).

Beim Kochen mit Zinkstaub und 80°_{0} iger Essigsäure entsteht 1.2.4-Triphenyl-cyclopentandiol-(1.2) (K., J.). Bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedendem 85°_{0} igem Alkohol erhält man Benzaldiacetophenon (K., J.). Bei kurzen Erwärmen mit 1 Mol Brom in Chloroform entsteht $\beta.\delta$ -Dibrom- $\alpha.s$ -dioxo- $\alpha.\gamma.s$ -triphenyl-pentan bezw. γ -Brom- $\alpha.\delta$ -dioxo- $\alpha.\delta$ -diphenyl- β -[α -brom-benzyl]-butan (s. S. 445 bei No. 2) (K., J.). Durch Einw. von HBr in Eisessig entsteht 2.5-Diphenyl-3-[α -brom-benzyl]-furan (K., J.). Liefert mit PCl_{δ} in siedendem Benzol $\alpha.\delta$ -Dichlor- $\alpha.\delta$ -diphenyl- γ -benzoyl- α -butylen (K., J.).

Monoxim $C_{23}H_{19}O_2N = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_3H_3(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus der höherschmelzenden sowie aus der niedrigerschmelzenden Form des 1-Phenyl-2.3-dibenzoyl-cyclopropans beim Kochen mit 1 Mol Hydroxylamin in wäßr.-alkoh. Natronlauge (Kohler, Jones, Am. Soc. 41, 1254). — Krystalle (aus Alkohol). F: 144°. Löelich in siedendem Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer löslich in Ligroin und Ather.

Dioxim $C_{93}H_{90}O_{9}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot C_{3}H_{8}[C(:N\cdot OH)\cdot C_{6}H_{5}]_{2}$. B. Aus der höherschmelzenden sowie aus der niedrigerschmelzenden Form des 1-Phenyl-2.3-dibenzoyl-cyclopropans beim Kochen mit einem Überschuß von Hydroxylamin in wäßr.-alkoh. Kalilauge (Kohler, Jones, Am. Soc. 41, 1254). — Nadeln (aus Alkohol). F:175°. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Benzol, Chloroform und siedendem Alkohol.

2-Brom-1-phenyl-2.3-dibensoyl-cyclopropan $C_{32}H_{17}O_3Br = C_6H_5 \cdot HC \stackrel{CH \cdot CO \cdot C_6H_5}{\cup} CBr \cdot CO \cdot C_6H_5$

B. Beim Kochen von β.δ-Dibrom-a.s-dioxo-a.γ.s-triphenyl-pentan (s. S. 445 bei No. 1) oder von β.δ-Dibrom-a.s-dioxo-a.γ.s-triphenyl-pentan bezw. γ-Brom-a.δ-dioxo-a.δ-diphenyl-β-[a-brom-benzyl]-butan (s. S. 445 bei No. 2) mit 1 Mol Kaliumacetat bei Gegenwart von CaCO₃ in alkoh. Lösung (Kohler, Jones, Am. Soc. 41, 1261). — Nadeln (aus Alkohol). F: 122°. Sehr wenig löslich in Äther und kaltem Alkohol.

14. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-30}O_2$.

1. Perylenchinon-(3.10) $C_{20}H_{10}O_2$, s. nebenstehende Formel¹). Zur Konstitution vgl. Zinke, Schöffer, M. 44, 366. — B. Aus Perylen und CrO₃ in siedender wäßriger Lösung (Zinke, Unterkreuter, M. 40, 407). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol und Pyridin). Zersetzt sich allmählich oberhalb 350°. Löslich in siedendem Eisessig, Nitrobenzol, Pyridin, Anilin und Xylol. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe und intensiver Fluorescenz. — Färbt Baumwolle aus kirschroter Küpe gelb.

Ö

x.x-Dibrom-perylenchinon $C_{20}H_4O_2Br_2$. B. Aus Perylenchinon und Brom in siedendem Eisessig (ZINKE, UNTEREREUTER, M. 40, 408). — Nadeln oder Blättchen (aus Nitrobenzol). Zersetzt sich bei ca. 412°. Löslich in Anilin, Pyridin und Chinolin. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violettrot. — Färbt Baumwolle aus violettroter Küpe orangegelb.

x-Nitro-perylenchinon $C_{50}H_{2}O_{4}N=C_{50}H_{3}O_{5}\cdot NO_{5}$. B. Aus Perylen und Salpetersäure (D: 1,40) in siedendem Eisessig (ZINKE, UNTERKREUTER, M. 40, 409). — Braunrote Nadeln (aus Nitrobenzol). Hat keinen scharfen Schmelzpunkt. Unlöslich in niedrigsiedenden Lösungsmitteln. — Liefert mit Brom in siedendem Eisessig ein nicht rein erhaltenes x-Brom-x-nitro-perylenchinon. Beim Kochen mit Anilin entsteht eine in dunkelgrünen Nadeln krystallisierende Verbindung, die aus blauvioletter Küpe Baumwolle blaugrün färbt. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violettrot. — x-Nitro-perylenchinon färbt Baumwolle aus blauvioletter Küpe violett.

¹) Besifferung von Perylen s. Ergw. Bd. V, S. 363. BEILSTEIN's Handbuch. 4. Aufl. Erg.-Bd. VII/VIII.

DIOXO-VERBINDUNGEN C_nH_{2n}-80O₂ BIS C_nH_{2n}-84O₂

2. Di-naphthyl-(1)-diketon, Di- α -naphthoyl $C_{22}H_{14}O_{2}$ CO · CO · s. nebenstehende Formel. B. Eine Substanz, der wahrscheinlich diese Konstitution zukommt, entsteht beim vorsichtigen Erhitzen von Di-a-naphthoyl-diimid C₁₀H₁·CO·N:N·CO·C₁₀H₂ (Syst. No. 951) auf 140—150° (Stollé, B. 45, 281). — Gelb. F: 187°. Schwer löslich in Äther und Alkohol, leicht in Benzol.

3. Dioxo-Verbindungen C.H.O.

- Verbindung $C_{23}H_{16}O_3 = O:C_6H_4:C:CH\cdot C(C_6H_5):CH\cdot CO\cdot C_6H_5$ s. bei a.s.-Dioxo $a.\gamma$ -diphenyl-s-[4-oxy-phenyl]- β -amylen (Syst. No. 785).
- 2. 1-Phenyl-2.3-dibenzoyl-cyclopropen-(2) $C_{12}H_{14}O_{2} = C_{4}H_{5} \cdot HC \begin{pmatrix} C \cdot CO \cdot C_{4}H_{5} \\ C \cdot CO \cdot C_{4}H_{5} \end{pmatrix}$ Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: CARR, BURT, Am. Soc. 40, 1599.

4. Dioxo-Verbindungen C₂₄H₁₈O₂.

- 1. 1.4-Bis- β -benzoyl-vinyl]-benzol $C_{24}H_{18}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$ (8. 838). B. {Aus Terephthalaldehyd, Acetophenon und alkoh. Kalilauge (v. Lendenfeld, M. 27, 971); vgl. Bodforss, B. 51, 202). Durch Einw. von Kaliumjodid auf p-Phenylen-bis- $[\beta$ -benzoyl-āthylenoxyd] in Eisessig (B.).
- 2. 1.2-Diphenyl-3-benzal-cyclopentandion-(4.5) bezw. 1.2-Diphenyl-3-benzal-cyclopenten-(5)-ol-(5)-on-(4) $C_{14}H_{15}O_{1}= \begin{array}{c} C_{6}H_{5} \cdot HC \cdot CH(C_{6}H_{6}) \\ OC \longrightarrow CO \end{array}$ C: CH · C₆H₅

 $C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot C \cdot CH(C_{\bullet}H_{\bullet})$ $C : CH \cdot C_{\bullet}H_{\bullet}$. Höherschmelzende Form (S. 838). Nadeln (aus Alkohol oder Chloroform). F: 223-224° (v. Liebig, A. 405, 201). Mit orangeroter Farbe löslich in Alkalien und Alkalicarbonaten. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist scharlachrot. Mit FeCl, in Alkohol entsteht eine schwarzbraune Färbung.

5. Dioxo-Verbindungen C₂₇H₂₄O₂.

- 3-fa-Phenyl-\$-benzoyl-āthyl]-1-benzal-cyclopentanon-(2) $C_{27}H_{24}O_{2} =$ H.C. CH. CH. CH(C.H.) CH. CO. C.H. CaHs CH: C---CO
- a) Höherschmelzende Form. B. Entsteht neben größeren Mengen der niedrigerschmelzenden Form aus 1-[a-Phenyl- β -benzoyl-āthyl]-cyclopentanon-(2) und 3 Mol Benzaldehyd in alkoh. Natronlauge (Stobbe, Geoegi, $J.\,pr.\,[2]$ 86, 238). Entsteht aus der niedrigerschmelzenden Form beim Belichten ohne Lösungsmittel oder beim Belichten einer Lösung in jodhaltigem Benzol oder beim Kochen mit jodhaltigem Benzol (St., G.). — Farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 143-144°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in Äther und Eisessig; ist in Alkohol weniger löslich als die niedrigerschmelzende Form.

 — Beim Kochen mit jodhaltigem Benzol entsteht eine geringe Menge der niedrigerschmelzenden Form. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Vgl. die höherschmelzende Form. Entsteht auch in geringer Menge beim Kochen der höherschmelzenden Form mit jodhaltigem Benzol (St., G.). — Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 104—106°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in Äther und Ligroin; ist in Alkohol leichter löslich als die höherschmelzende Form. — Beim Belichten der ungelösten Substanz oder ihrer Lösung in jodhaltigem Benzol oder beim Kochen mit jodhaltigem Benzol entsteht die höherschmelzende Form. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- 2. 3.7 Dicinnamal bicyclo H_aC —CH—CO [1.3.3]-nonandion-(2.6) $C_aH_{ba}O_{b}$, c. c. C_bH_b · CH: CH·CH: C_bH_b · CH: C_bH_b · C cyclo-[1.3.3]-nonandion-(2.6) und Zimtaldehyd in alkoh. Natronlauge (Meerwein, Schürmann, A. 398, 239). — Hellgelbes Krystall-pulver. F: 246°. Unlöslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.

15. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-32}O_2$.

1. Dloxo-Verbindungen C₂₂H₁₂O₂.

- 2.3:6.7 Dibenzo anthrachinon, "Dinaphth -CO anthrachinon" C₂₂H₁₂O₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von Tetrahydro-dinaphthanthracen mit Chromsaure oder mit einem sehr großen Überschuß von FeCl₂ in siedender Essigsaure (Mills, Mills, Soc. 101, 2206, 2208). — Gelbe Nadeln (aus Pyridin). F: 388° bis 389° (korr.). Ist sublimierbar. Sehr wenig löslich in den üblichen Lösungsmitteln. — Absorptionsspektrum der Lösung in konz. Schwefelsaure: M., M. — Beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd auf 275° erhâlt man β -Naphthoesaure und eine kleinere Menge Naphthalin. Naphthalin entsteht in größerer Menge beim Erhitzen mit Natronkalk. — Die blaue Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert intensiv rot: durch Zusatz von etwas Wasser wird die Lösung rot, und die Fluorescenz verschwindet.
- 2. 1.2; 5.6 Dibenzo anthrachinon CasH1101, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.2;5.6-Dibenzo-anthracen durch Oxydation mit Kaliumdichromat in siedendem Eisessig (WEITZENBÖCK, KLINGLER, M. 39, 322). — Orangefarbene Nadeln (aus Eisessig). F: 248—249°. — Gibt mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung eine rote Küpe.
- 3. 1.2; 7.8 Dibenzo phenanthrenchinon, Picen chinon $C_{32}H_{12}O_3$, s. nebenstehende Formel (S. 839). Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und Essigsäureanhydrid 9.10-Di $co \cdot co$ acetoxy-1.2;7.8-dibenzo-9.10-dihydro-phenanthren (H. MEYER, HOFMANN, M. 37, 720). Mit o-Phenylendiamin in siedendem Eisessig entsteht Picenchinoxalin (Syst. No. 3499).
- 2. 1-Benzoyl-2- α -naphthoyl-benzol $C_{24}H_{16}O_{2} = C_{4}H_{5} \cdot CO \cdot C_{4}H_{4} \cdot CO \cdot C_{16}H_{7}$. B. Durch Einw. von a-Naphthyl-magnesiumbromid auf 3-Phenyl-phthalid und nachfolgende Oxydation des Reaktionsproduktes mit Chromsäure in Eisessig (GUYOT, VALLETTE, A. ch. [8] 23, 395). — Krystalle (aus Essigsaure). F: 104°. Schwer löslich in Benzol. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit fuchsinroter Farbe.
- 3. 1-p-Toluyl-2- α -naphthoyl-benzol $C_{as}H_{1a}O_{a} = CH_{a} \cdot C_{a}H_{4} \cdot CO \cdot C_{a}H_{4} \cdot CO$ C₁₀H₇. B. Durch Einw. von a-Naphthyl-magnesiumbromid auf 3-p-Tolyl-phthalid und nachfolgende Oxydation des Reaktionsproduktes mit Chromsaure in Eisessig (GUYOT, VALLETTE, A. ch. [8] 23, 396). — Prismen (aus Alkohol oder Benzol). F: 144^a. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit intensiv roter Farbe.
- 4. 1-Phenyl-5-styryl-2-benzoyl-cyclohexen-(4)-on-(3) $C_{27}H_{22}O_{2}$ = C.H. CH: CH · C · CH · CH · C.H. CH·CO·CH·CO·C_eH_s. B. Bei tagelangem Kochen von Dibenzalaceton

mit Benzoylaceton in Alkohol bei Gegenwart von etwas Piperidin (Borsone, A. 875, 171). - Gelbliche Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 171°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol mit intensiv gelber Farbe.

16. Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-34}O₂.

1. Anthanthron C₂₂H₁₈O₂, s. nebenstehende Formel. B. Man erwärmt Dinaphthyl-(1.1')-dicarbonsaure-(2.2')-diathylester oder Dinaphthyl-(1.1')dicarbonsaure-(8.8')-diathylester mit konz. Schwefelsaure auf dem Wasserbad (KALB, B. 47, 1728; D. R. P. 280787; C. 1915 I, 75; Frdl. 12, 498). Man erwärmt Dinaphthyl-(1.1')-dicarbonsäure-(2.2') mit PCl_s in Nitrobenzol auf dem Wasserbad, versetzt das Reaktionsgemisch mit AlCl, und erwärmt es auf 60—65° oder bewahrt es sinige Stunden bei Zimmertemperatur auf (BASF, s. K., B. 47, 1729). — Orangefarbene Spieße (aus Nitrobenzol).

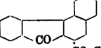
Sublimiert bei starkem Erhitzen teilweise unter Zersetzung. Sehr wenig löslich in Ather,

Eisessig, Alkohol, Benzol und kaltem Nitrobenzol, etwas leichter löslich in Anilin. Die Lösungen sind gelb. — Färbt Baumwolle aus roter Küpe orangegelb. — Farbreaktion der tiefgrünen Lösung in konz. Schwefelsäure mit Eisessig: K. — Das Brom-Derivat und das Nitro-Derivat sind Küpenfarbstoffe (K., D. R. P. 287250; C. 1915 II, 1062; Frdl. 12, 500).

2. Dioxo-Verbindungen C₂₄H₁₄O₂.

1. 1-Benzoyl-3.4-benzo-fluorenon, Benzoyl-allo-chrysoketon C₁₄H₁₄O₂, s. nebenstehende Formel.

 $\begin{array}{lll} & \text{1-[4-Chlor-bensoyl]-3.4-benso-fluorenon,} & \text{[p-Chlor-bensoyl]-allochrysoketon} & \text{$C_{34}H_{13}O_{3}Cl=C_{6}H_{4}$} & \text{$CO-C_{10}H_{5}\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}Cl.} \end{array}$



B. Aus 3.4-Benzo-fluorenon-carbonsăure-(1)-chlorid, Chlorbenzol CO·C₆H_s und AlCl_s bei Zimmertemperatur (SCHAARSCHMIDT, B. 48, 1831). — Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 220°. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit bräunlichroter Farbe.

2. Bz2 - Benzoyl - benzanthron C₂₄H₁₄O₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-[o-Carboxy-phenyl]-naphthalin-carbonsäure-(3) oder Benzanthron-carbonsäure-(Bz2) in Benzol durch aufeinanderfolgende Behandlung mit PCl₅ und AlCl₂ (SCHARSCHMIDT, B. 50, 301). — Gelbgrüne Nadeln (aus Anilin oder Nitrobenzol). F: 206°. Unlöslich in fast allen organischen Lösungsmitteln außer in Anilin und Nitrobenzol. — Leicht löslich in konz. Schwefelsäure mit intensiv gelbgrüner Fluorescenz.

x-Brom-Bz 2-benzoyl-benzanthron $C_{24}H_{13}O_2Br$. B. Aus x-Brom-1-[o-carboxyphenyl]-naphthalin-carbonsaure-(3) in Benzol durch aufeinanderfolgende Behandlung mit PCl_3 und $AlCl_3$ (Schaarschmidt, B. 50, 302). — Gelbgrüne Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 242°.

3. 1.9-Benzalmalonyl-anthracen, "Benzal-anthracen-indandion" C₂₄H₁₄O₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.9-Malonyl-anthracen und Benzaldehyd bei 130° (KARDOS, B. 46, 2090). — Braunrotes Pulver. Zersetzt sich bei 290°. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotviolett.

S. 840, Z. 18 v. o. statt "2.2'-Dioxo-diacenaphthyl-(1.1')" lies "2.2'-Dioxo-diacenaphthenyl-(1.1')".

S. 840, Z. 21 v. o. statt ,,1.1'- Dibrom - 2.2'-dioxo - diacenaphthyl - (1.1')" lies ,1.1'-Dibrom-2.2'-dioxo-diacenaphthenyl-(1.1')".

3. Dioxo-Verbindungen $C_{ac}H_{18}O_{a}$.

1. 4.4'-Dibenzoyl-diphenyl C₃₆H₁₆O₃ = C₄H₄·CO·C₄H₄·C₄H₄·CO·C₄H₅ (S. 840). Zur Bildung aus Diphenyl, Benzoylchlorid und AlCl₃ nach WOLF (B. 14, 2031) vgl. SCHLENE, Brauns, B. 48, 723. — Blättchen (aus Nitrobenzol). F: 216°. Unlöslich in Alkohol, Äther und kaltem Benzol, ziemlich leicht löslich in heißem Nitrobenzol und heißem Pyridin.

2. 1-[2.4-Dimethyl-benzoyl]-3.4-benzo-fluorenon, [2.4-Dimethyl-benzoyl]-allochrysoketon C₃₄H₁₀O₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.4-Benzo-fluorenon-carbon-säure-(1)-chlorid, m-Xylol und AlCl₃ bei 70—80° (SCHAARSCHMIDT, B. 48, 1832). — Orangegelbe Plättchen (aus Eisensig). F: 212°. — Löslich in konz. Schwefelsture mit braunroter Farbe.

4. $a.\delta$ - Dioxo - $a.\beta$. $y.\delta$ - tetraphenyl - butan, $a.\delta$ - Diphenyl - $a.\beta$ - dibenzeyläthan, Didesyl $C_{20}H_{22}O_2=C_0H_5$ · CO · $CH(C_0H_5)$ · $CH(C_0H_5)$ · CO · C_0H_5 . Hochschmelzende Form (8.841). B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf $a.\beta$ - Dibenzoyl-styrol in Ather (HAHM, MURRAY, Am. Soc. 36, 1489). — Krystalle (aus Benzol). F: 256.

5. a.s-Dioxo- $a.\beta.y.s$ -tetraphenyi-pentan, $a.\beta$ -Diphenyi-a.y-dibenzoyi-prepan, "Benzalacetophenon-desexybenzein" $C_{20}H_{24}O_3=C_0H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_0H_5)\cdot CH(C_0H_5)\cdot CO\cdot C_0H_5$ (S. 842). Bei Einw. von Ferrichlorid-Hydrat auf die Lösung in heißem Eisessig und Acetanhydrid entsteht das FeCl₂-Doppelsalz des 2.3.4.6-Tetraphenyl-pyroxoniumchlorids (Syst. No. 2395) (Dilthey, Bötyler, H. 52, 2046).

Monosemicarbason $C_{20}H_{27}O_2N_3 = C_{29}H_{24}O(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)$. B. Bei wochenlanger Einw. von Semicarbasid auf a.s-Dioxo- $a.\beta.\gamma.s$ -tetraphenyl-pentan (Dilthey, Böttler, B. 52, 2054). — F: 238—239°.

6. $\alpha.\zeta$ - Dioxe - $\alpha.y.\delta.\zeta$ - tetraphenyl - hexan, $\beta.y$ - Diphenyl - $\alpha.\delta$ - dibenzoyl - butan $C_{20}H_{20}O_3 = C_0H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_0H_5) \cdot CH(C_0H_5) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_0H_5$ (S. 842). B. {Bei der Reduktion von Benzalacetophenon mit Zinkstaub (HARRIES, HÜBNER, A. 296, 327}; vgl. a. THIELE, RUGGLI, A. 393, 70). — F: 270°.

7. Dioxo-Verbindungen C_{x1}H_{x6}O_x.

1. a.q-Dioxo-a.y.e.q-tetraphenyl-heptan, $\beta.\delta$ -Diphenyl-a.e-dibenzoyl-pentan $C_{11}H_{16}O_1 = [C_0H_1\cdot CO\cdot CH_1\cdot CH(C_0H_1)]_1CH_1$.

6-Nitro-a.η-dioxo-y.s-diphenyl-a.η-bis-[4-brom-phenyl]-heptan $C_{s_1}H_{s_2}O_sNBr_s = [C_sH_sBr\cdot CO\cdot CH_s\cdot CH(C_sH_s)]_sCH\cdot NO_s$. B. Entsteht neben 4-Brom-y-nitro-β-phenyl-butyro-phenon, wenn man das Natriumsalz des Nitromethans allmählich zu einer Lösung von 4-Brom-ω-benzal-acetophenon in warmem Alkohol zusetzt (Kohler, Williams, Am. Soc. 41, 1646). — Nadeln (aus Benzol). Sehr wenig löslich in Alkohol, löslich in Äther, Aceton Benzol und Chloroform.

- 2. Diāthylmalonyl-bis-acenaphthen, "Diāthyl-diacenaphthoyl-methan" $C_{21}H_{26}O_3 = H_1^C C_{10}H_5 \cdot CO \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CO \cdot C_{10}H_5 \cdot C$
- 8. y.9 Diexo $a.e.\zeta.x$ tetraphenyi decan $C_{34}H_{34}O_3 = [C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_5 \cdot CH_5]$. B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Reduktion von Dibenzalaceton mit Wasserstoff und kolloidslem Palladium in verd. Alkohol (Borsche, Wollemann, B. 45, 3719). Nadeln (aus Aceton). F: 173—174°.

17. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-36} O_2$.

1. $a.\delta$ - Dioxo - $a.\delta$; $\gamma.\delta$ - di - [peri-naphthyien] - β - butylen, Dioxo - diace naphthen yilden, "Biacenaphthyiidendion" $C_{24}H_{12}O_{3}$, s. nebenstehende Formel (8. 843). Liefert beim Schmelzen mit Atzkali und etwas Wasser bei 220—230° einen rotbraunen, bei 280—300° einen graublauen Küpenfarbstoff (KARDOS, D. R. P. 286468; C. 1915 II, 678, Frdl. 12, 497).

2. Dioxo-Verbindungen CasHanOa.

- 1. $a.\delta-Dioco-a.\beta.\gamma.\delta-tetraphenyl-\beta-butylen$, $a.\beta-Diphenyl-a.\beta-dibenzoyl-dthylen$, $a.\alpha'-Dibenzoyl-stilben$ $C_{2a}H_{3c}O_3=C_4H_5\cdot CO\cdot C(C_4H_5)\cdot C(C_4H_5)\cdot CO\cdot C_4H_5$. Niedrigerschmelzende Form (S.~843). B. Neben Tetraphenylfuran, $a.\beta$ -Diphenyl-a. β -dibenzoyl-athan und Phenyl-tribenzoyl-methan bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf $a.\beta$ -Dibenzoyl-styrol vom Schmelzpunkt 129°, als Hauptprodukt dieser Reaktion bei nachfolgender Behandlung mit 1 Mol Brom (Hahn, Murray, Am. Soc. 36, 1489). F: 212—213°. Gibt mit Phenylmagnesiumbromid die beiden stereoisomeren a-Oxy- δ -oxo- $a.a.\beta.\gamma.\delta$ -pentaphenyl- β -butylene.
- 2. 1.1.3.3-Tetraphenyl-cyclobutandion-(2.4) $C_{35}H_{30}O_3 = (C_6H_5)_2C < \stackrel{CO}{CO} > C(C_6H_5)_2$.

 B. Beim Erhitzen von Diphenylketen-Chinolin mit Benzol im Rohr auf ca. 170° (STAUDINGER, B. 44, 530). Über Bildung aus Diphenylketen vgl. ferner St., Kon, A. 384, 83; St., Göheing, Schöller, B. 47, 46. Nadeln (aus Eiscesig, Essigester oder Benzol). F: 244—245° (St.). Fast unlöslich in Ather und Alkohol. Zersetzt sich bei der Destillation unter Bildung von Diphenylketen (St.). Gibt beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge $\alpha.a.a'.a'$ -Tetraphenyl-aceton und Diphenylessignaure (St.).

3. Dioxo-Verbindungen CasHasOs.

- a) Enolform, a-Oxy-s-oxo-aγ.δ.s-tetraphenyl-aγ-pentadien C₂₅H₂₅O₂ = C₅H₅·CO·C(C₄H₅)·CCH:C(OH)·C₄H₅. B. Das Ferrichlorid-Doppelsalz des zugehörigen Chlorids (s. bei 2.3.4.6-Tetraphenyl-pyroxoniumhydroxyd, Syst. No. 2395) entsteht bei der Einw. von FeCl₃+6H₂O auf eine heiße Lösung von a.s-Dioxo-a.β.γ.s-tetraphenyl-pentan in Eisessig + Acetanhydrid; man erwärmt das Eisensalz auf dem Wasserbad mit Wasser und Äther (Dulthey, Böttler, B. 52, 2047). Aus der Ketoform durch Einw. von viel alkoh. Alkali (D., B., B. 52, 2042, 2053). Schwach gelbliche Nadeln (aus Äther). F: 112—113° (unkorr.). Leicht löslich in Methanol und Alkohol, ziemlich löslich in Aceton, Benzol und Pyridin, schwerer in Äther und Gasolin, unlöslich in Wasser. Die Lösungen in Eisessig und in Acetanhydrid sind intensiv gelb, die Lösung in konz. Schwefelsäure zeigt gelbgrüne Fluorescenz. Bildet mit Säuren Salze des 2.3.4.6-Tetraphenyl-pyroxoniumhydroxyds (Syst. No. 2395). Unlöslich in wäßrigem, löslich in alkoholischem Alkali mit tief blauvioletter Farbe. Geht beim Erwärmen mit 1 Mol Natriummethylat in Methanol (D., B., B. 52, 2052) oder mit Alkali in Pyridin (D., Taucher, B. 53, 252 Anm. 1) in die Ketoform über. Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in wäßr. Pyridin Benzoylameisensäure, Benzoesäure und Benzil (D., B., B. 52, 2048). Gibt mit überschüssigem Brom in Alkohol bei 30° die Verbindung C₂₉H₂₀O₂ (s. u.) (D., B., B. 52, 2051). Liefert mit alkoh. Ammoniak in der Kälte 2.3.4.6-Tetraphenyl-pyridin (D., B., B. 52, 2048). Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid und etwas Natriumacetat a.ε-Dioxo-a.β.γ.ε-tetraphenyl-β-acetyl-β-amylen (D., B., B. 52, 2051). Liefert mit Semicarbazid-hydrochlorid in Pyridin das Monosemicarbazon der Ketoform (D., B., B. 52, 2052).
- b) Ketoform, a.s. Dioxo-a.s. $\gamma.s.$ tetraphenyl- β -amylen $C_{20}H_{22}O_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C(C_6H_5) \cdot C(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus der Enolform durch Erwärmen mit 1 Mol Natriummethylat in Methanol (Dilthey, Böttler, B. 52, 2052) oder mit Alkali in Pyridin-Lösung (D., Taucher, B. 53, 252 Anm. 1). Nadeln (aus Alkohol). F: 142—143°. Ist in organischen Lösungsmitteln schwerer löslich als die Enolform. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist in durchfallendem Licht dunkelrot, in auffallendem Licht dunkelgrün. Geht durch Einw. von viel alkoh. Alkali in die Enolform über. Liefert mit KMnO₄, überschüssigem Brom in Alkohol, alkoh. Ammoniak, Acetanhydrid und Semicarbazid dieselben Produkte wie die Enolform; die Umsetzungen mit Brom, Ammoniak und Semicarbazid verlaufen langsamer als bei dem Isomeren.

Verbindung C₂₉H₂₀O₂. B. Aus a-Oxy-ε-oxo-a.γ.δ.ε-tetraphenyl-a.γ-pentadien durch Einw. von überschüssigem Brom in Alkohol bei 30° (DILTHEY, BÖTTLER, B. 52, 2051); entsteht auf gleiche Weise, aber in bedeutend langsamerer Reaktion, aus a.ε-Dioxo-a.β.γ.ε-tetraphenyl-β-amylen (D., B., B. 52, 2052). Aus 2.3.4.6-Tetraphenyl-pyroxoniumperbromid (Syst. No. 2395) durch Einw. von Alkohol bei 30° oder durch Erwärmen mit Wasser in Gegenwart von Äther (D., B., B. 52, 2050). — Grüngelbe Prismen (aus Alkohol). F: 166—167° (unkorr.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Pyridin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit goldgelber Farbe. Ziemlich beständig gegen Brom und KMnO₄. Gibt mit Ferrichlorid in Eisessig ein grünes Eisensalz. Wird durch alkoh. Kalilauge nicht verändert. Reagiert nicht mit Semicarbazid.

Monosemicarbazon $C_{20}H_{26}O_2N_3 = C_{20}H_{22}O(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)$. B. Aus a.e-Dioxo-a. β . γ .e-tetraphenyl- β -amylen oder a-Oxy-e-oxo-a. γ . δ .e-tetraphenyl-a. γ -pentadien und Semicarbazidhydrochlorid in Pyridin (Dilthey, Böttler, B. 52, 2052, 2053). — Prismen (aus Benzol). F: 225—226° (Zers.). Sehr wenig löslich.

- 2. 1.1.2 Triphenyl 3 benzoyl cyclobutanon (4) C₁₀H₁₁O₂ = C₆H₅·CO·HC—CH·C₆H₅ (S. 845). Ist als 6-Oxo-2.4.5.5-tetraphenyl-5.6-dihydro-γ-pyran (Syst. No. 2473) erkannt worden (STAUDINGER, KON, A. 384, 51; St., ENDLE, A. 401, 272).
- 3. $10 0xo 9 [a phenyl \beta benzoyl athyl] 9.10 dihydro anthracen, <math>10 [a Phenyl \beta benzoyl athyl] anthron (9)$ $C_{29}H_{32}O_{2} = 0C < C_{6}H_{4} > CH \cdot CH(C_{6}H_{5}) \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus Benzalaceto-

phenon und Anthron bei Gegenwart von Piperidin oder Diäthylamin in Methanol (Meerwein, J. pr. [2] 97, 287). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 115—116°.

DIANTHRANOL

4. 1.1.3.3-Tetrabenzyl-cyclobutandion-(2.4) $C_{32}H_{28}O_2$ =

 $(C_6H_5\cdot CH_2)_2C < \begin{matrix} CO \\ CO \end{matrix} > C(CH_2\cdot C_6H_5)_2. \quad \textit{B.} \quad \text{Neben anderen Verbindungen bei der Umsetzung}$

von Dibenzylmalonsäure mit Thionylchlorid (Leuces, Wutke, Gieseler, B. 46, 2206).

— Nadeln (aus Eisessig oder Benzol). F: 249—251°. Unter vermindertem Druck sublimierbar. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Petroläther, Eisessig, Alkohol und Ather, schwer in Benzol, ziemlich löslich in Chloroform. — Gibt beim Kochen mit alkoh. Natronlauge a.a.a'.a'-Tetrabenzyl-aceton.

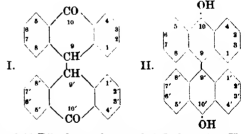
18. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-38} O_2$.

1. Dioxo-Verbindungen C28H18O2.

- 1. 1.2-Di-a-naphthoyl-benzol $C_{28}H_{18}O_2=C_6H_4(CO\cdot C_{10}H_{7})_2$. B. Durch Oxydation von 2.5-Di-a-naphthyl-3.4-benzo-furan mit Chromsäure in Eisessig (Seer, Dischendorfer, M. 34, 1501). Nadeln (aus Eisessig oder verd. Alkohol). F: 130—131°. Schwer löslich in Ligroin und kaltem Alkohol, sehr leicht in den übrigen organischen Lösungsmitteln. Gibt mit Hydrazinhydrat in Alkohol 1.4-Di-a-naphthyl-phthalazin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe.
- 2. 1.3-Di-a-naphthoyl-benzol $C_{28}H_{18}O_2=C_6H_4(CO\cdot C_{10}H_7)_2$. B. Aus Isophthalsäuredichlorid, Naphthalin und AlCl₃ in CS_2 (Seer, Dischendorfer, M. 34, 1498). Blättchen (aus verd. Pyridin). F: 191°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blutrot.
- 3. 1.4-Di-a-naphthoyl-benzol $C_{28}H_{18}O_2 = C_8H_4(CO \cdot C_{10}H_7)_2$. B. Aus Terephthalsäuredichlorid, Naphthalin und AlCl, in CS_2 (Seer, Dischendorfer, M. 34, 1496). Blättchen (aus Eisessig). F: 233—234°. Siedet unter 11—20 mm Druck bei 315—330°. Unlöslich in Ligroin, sehr wenig löslich in Alkohol, ziemlich leicht in siedendem Eisessig, sehr leicht löslich in Benzol, CS_2 und Chloroform. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe.
- 4. 9.10-Dibenzoyl-phenanthren $C_{28}H_{18}O_2 = {C_6H_4 \cdot C \cdot CO \cdot C_6H_5 \over C_6H_4 \cdot C \cdot CO \cdot C_6H_5}$. B. Aus Phenanthren, Benzoylchlorid und AlCl₃ in siedendem CS_2 (Willegenout, Albert, J. pr. [2] 84, 393). Blättchen (aus Benzol + CS_2). F: 317°. Wird beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) auf 180—190° zu 9.10-Dibenzyl-phenanthren reduziert.
- 5. 10.10'-Dioxo-9.10.9'.10'-tetra-hydro-dianthranyl-(9.9'), 9.9'-Di-hydro-dianthron C₁₂H₁₂O₂ (Formel I) bezw. 10.10'-Dioxy-dianthranyl-(9.9'), Bis-[10-oxy-anthranyl-(9)], Dianthranol C₁₂H₁₂O₂ (Formel II) (S. 846). Zur Bezeichnung "9.9'-Dihydro-dianthron" vgl. SCHOLL, MANSFELD, B. 43, 1736.

 a) Ketonform, 9.9'-Dihydro-dianthron" thron in der Literatur als. Dianthron"

a) Ketonform, 9.9'-Dihydro-dianthron, in der Literatur als "Dianthron" und "Dianthranol" bezeichnet (Formel I). B. Neben anderen Verbindungen bei der Be-



lichtung alkoh. Lösungen von Anthracen oder 9.10-Dihydro-anthracen bei Luftzutritt (H. MEYER, ECKERT, M. 39, 249, 250). Durch Oxydation von Anthranol (S. 256) mit Ferrichlorid in Alkohol, Kaliumferricyanid in wäßr. Alkali oder Isoamylnitrit in Benzol (K. H. MEYER, A. 379, 58). Durch Kochen von 10-Brom-anthron-(9) mit Kupferpulver in Xylol (K. H. M., A. 379, 63). Bei kurzer Belichtung einer Lösung von Dianthron (S. 458) in Eisessig (H. MEYER, Bondy, Eckert, M. 33, 1462). — Färbt sich bei 245° dunkel, schmilzt bei 250° (K. H. M., A. 379, 63). — Gibt beim Belichten einer Lösung in siedendem Eisessig Mesonaphthodianthron (S. 458), das bei längerer Belichtungsdauer ebenfalls in Mesonaphthodianthron übergeht (H. M., Bo., E., M. 33, 1463). Dihydrodianthron liefert bei der Oxydation mit Kaliumpersulfat in alkal. Lösung oder mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig Dianthron (H. M., Bo., E., M. 33, 1449). Zur Oxydation des Dihydrodianthrons durch Amylnitrit in Pyridinlösung (Padova, C. r. 148, 292; A. ch. [8] 19, 407) vgl. H. M., Bo., E., M. 33, 1448; Barnett, Matthews, Soc. 123, 386. Gibt bei der Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure in Gegenwart von etwas Platinchlorid in Eisessig Anthron (Eckert,

HOFMANN, M. 86, 502; vgl. Ba., Ma., Soc. 128, 384). Beim Erhitzen von Dihydrodianthron mit AlCl, oder mit Schwefelsäure (D: 1,71) entstehen braune Küpenfarbstoffe (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 237751; C. 1911 II, 921; Frdl. 10, 690).

- b) Enolform, wahres Dianthranol (entsprechend Formel II). B. Durch Verseifung des Diacetats (Ergw. Bd. VI, S. 530) mit alkoh. Kalilauge (ECRERT, HOFMANN, M. 36, 501). Zur Bildung durch Reduktion von Anthrachinon mit Zinkpulver und Natronlauge (H. MEYER, B. 42, 143; M. 30, 166) vgl. Kinzlbergeb & Co., D. R. P. 223209; C. 1910 II, 348; Frdl. 10, 575. Gibt bei der Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure bei Gegenwart von Platinchlorid in Eisessig Dianthranyl (E., H., M. 36, 502).
- $\begin{array}{lll} 10.10'\text{-Diimino-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9')}, & Bis-[10\text{-imino-9.10-dihydro-anthranyl-(9.9')}, & Bis-[anthron-(9)\text{-yl-(10)}]\text{-diimid bezw. } 10.10'\text{-Diamino-dianthranyl-(9.9')} & C_{18}H_{10}N_{1} & = & HN:C < \frac{C_{0}H_{4}}{C_{0}H_{4}} > CH\cdot HC < \frac{C_{0}H_{4}}{C_{4}H_{4}} > C:NH (I) & bezw. \end{array}$

 $\mathbf{H}_{\bullet}\mathbf{N} \cdot \mathbf{C} \begin{bmatrix} \mathbf{C}_{\bullet}\mathbf{H}_{\bullet} \\ \mathbf{C}_{\bullet}\mathbf{H}_{\bullet} \end{bmatrix} \mathbf{C} \cdot \mathbf{C} \begin{bmatrix} \mathbf{C}_{\bullet}\mathbf{H}_{\bullet} \\ \mathbf{C}_{\bullet}\mathbf{H}_{\bullet} \end{bmatrix} \mathbf{C} \cdot \mathbf{N}\mathbf{H}_{\bullet} \text{ (II)}.$

- a) 10.10°-Diimino-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9') (Formel I). Ist im Hptw. (Bd. VII, S. 475) als Verbindung C₃₆H₃₀N₃ beschrieben. Zur Konstitution vgl. K. H. Meyer, Schlösser, B. 46, 29. B. Aus 9-Imino-9.10-dihydro-anthracen durch Oxydation mit Amylnitrit und alkoh. Schwefelsäure (Kaufler, Suchanner, B. 40, 529) oder mit Brom in Alkohol (M., Sch., B. 46, 31). Krystalle (aus Toluol). F: 204—205° (M., Sch.). Geht beim Schmelzen oder beim Kochen mit Eisessig teilweise, beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge vollständig in 10.10'-Diamino-dianthranyl-(9.9') (s. u.) über (M., Sch.).
- b) 10.10'-Diamino-dianthranyl-(9.9') (Formel II) (S. 847). Zur Konstitution vgl. K. H. Meyer, Schlösser, B. 48, 29. B. aus 10.10'-Diimino-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9') s. o. Goldgelbe Blättchen (aus Toluol). Sintert bei 324°, F: 334° (M., Sch., B. 48, 32). Wird beim Behandeln mit konz. Salzsäure oder konz. Schwefelsäure nicht verändert.
- a) Ketonform (Formel I). B. Durch Oxydation von 3-Chlor-anthron-(9) mit FeCl₃ in essignaurer Lösung (Ecker, Tomascher, M. 89, 862; Barnett, Matthews, Soc. 123, 2555; vgl. B., Wiltshier, Soc. 1928, 1823). Krystalle (aus Alkohol oder Xylol). F: 240° (unter Braunfärbung) (E., T.), 270° (Zers.) (B., M.). Schwer löslich in heißem Alkohol (E., T.). Geht beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge in die Enolform (s. u.) über (E., T.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist goldgelb (E., T.).
- b) Enolform (Formel II). B. Aus der Ketonform (s. o.) beim Kochen mit wäßrigalkoholischer Kalilauge (E., T., M. 39, 862). — Grüngelbes Krystallpulver. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton mit grüner Fluorescenz. Löslich in Alkalilauge mit braunroter Farbe. — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpersulfat 2.2' (oder 2.7')-Dichlor-dianthron (S. 458).
- $\begin{array}{l} \textbf{4.4'-Dichlor-10.10'-dioxo-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9'), 4.4'-Dichlor-9.9'-dihydro-dianthron bezw. 4.4'-Dichlor-10.10'-dioxy-dianthranyl-(9.9') \\ \textbf{C}_{26}\textbf{H}_{16}\textbf{O}_{3}\textbf{Cl}_{3} = \begin{bmatrix} \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} < \begin{matrix} \textbf{CO} \\ \textbf{CH} \end{matrix} \\ \textbf{CH}_{2} \end{bmatrix}_{2}^{C} \textbf{(I)} \text{ bezw. } \begin{bmatrix} \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \begin{bmatrix} \textbf{C(OH)} \\ \textbf{C} \end{bmatrix} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{3}\textbf{Cl} \end{bmatrix}_{2}^{C} \textbf{(II)}. \end{array}$
- a) Ketonform (Formel I). B. Durch Oxydation von 1-Chlor-anthron-(9) mit FeCl, in essigsaurer Lösung (Ecker, Tomascher, M. 39, 847; Barnett, Matthews, Soc. 123, 2553). Schuppen (aus Eisessig), Krystallė (aus Xylol). Wird bei 270° dunkel (E., T.; B., M.), F: 292° (Zers.) (B., M.). Schwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig (E., T.). Geht beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge in die Enolform (s. u.) über (E., T.). Die Lösung in kons. Schwefelsäure ist grüngelb (E., T.).
- beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge in die Enolform (s. u.) über (E., T.). Die Lösung in kons. Schwefelsäure ist grüngelb (E., T.).

 b) Enolform (Formel II). B. Aus der Ketonform (s. o.) durch Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (E., T., M. 39, 848). Grünes Pulver. Leicht löslich in Äther. Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpersulfat 4.4'-Dichlor-dianthron (S. 458).
- $\begin{array}{l} \textbf{1.4.1'.4'} \textbf{Tetrachlor} \textbf{10.10'} \textbf{dioxo} \textbf{9.10.9'.10'} \textbf{tetrahydro} \textbf{dianthranyl} \textbf{(9.9')}, \\ \textbf{1.4.1'.4'} \textbf{Tetrachlor} \textbf{9.9'} \textbf{dihydro} \textbf{dianthron} & C_{10}H_{14}O_{2}Cl_{4} = \left[C_{0}H_{4} < \begin{matrix} CO \\ CH \end{matrix} > C_{4}H_{1}Cl_{2} \right]_{2}. \end{array}$
- B. Durch Oxydation von 1.4-Dichlor-anthron-(9) mit FcCl, in easignaurer Lösung (ECKERT, TOMASCHEK, M. 39, 850). Krystalle. F: 250° (Zers.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol,

leichter in Eisessig. — Gibt mit siedender wäßrig-alkoholischer Kalilauge ein Enol, das durch Luftsauerstoff oder durch Kalilaupersulfat zu 1.4.1'.4'- (oder 1.4.5'.8')-Tetrachlor-dianthron (S. 458) oxydiert wird. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.

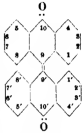
- $\begin{array}{l} \textbf{1.5.1'.5'} \textbf{Tetrachlor} \textbf{10.10'} \textbf{dioxo} \textbf{9.10.9'.10'} \textbf{tetrahydro} \textbf{dianthranyl} \textbf{(9.9')}, \\ \textbf{1.5.1'.5'} \textbf{Tetrachlor} \textbf{9.9'} \textbf{dihydro} \textbf{dianthron} & C_{20} H_{14} O_{3} Cl_{4} = \left[C_{6} H_{3} Cl < \begin{matrix} CO \\ CH \end{matrix} > C_{4} H_{2} Cl \right]_{1} \\ \textbf{(1.5.1'.5')} \textbf{(1.5.1'.5')} \textbf{(1.5.1'.5')} \textbf{(1.5.1'.5')} \\ \textbf{(1.5.1'.5')} \textbf{(1.5.1'.5')} \textbf{(1.5.1'.5')} \textbf{(1.5.1'.5')} \textbf{(1.5.1'.5')} \textbf{(1.5.1'.5')} \\ \textbf{(1.5.1'.5')} \textbf{(1.5.1'.5')}$
- B. Durch Oxydation von 1.5-Dichlor-anthron-(9) mit FeCl₃ in essigsaurer Lösung (ECKERT. TOMASCHEK, M. 39, 852; BARNETT, MATTHEWS, Soc. 123, 2555). Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 304—305° (Zers.) (B., M.). Schwer löslich in Alkohol und Eisessig (E., T.). Gibt bei der Enolisierung und nachfolgenden Oxydation mit Kaliumpersulfat 1.5.1'.5' (oder 1.5.4'.8')-Tetrachlor-dianthron (S. 459) (E., T.).
- 4.5.4'.5' Tetrachlor 10.10' dioxo 9.10.9'.10' tetrahydro dianthranyl (9.9'), 4.5.4'.5' Tetrachlor 9.9' dihydro dianthron $C_{28}H_{14}O_{2}Cl_{4} = \left[C_{6}H_{3}Cl < \frac{CO}{CH} > C_{6}H_{3}Cl\right]_{1}$
- B. Durch Oxydation von 1.8-Dichlor-anthron-(9) mit FeCl₃ in essignaurer Lösung (Eckert, Tomascher, M. 39, 854; Barnett, Matthews, Soc. 123, 2556). Krystalle (aus Nitrobenzol). Schmilzt nicht bis 325° (B., M.). Leicht löslich in Nitrobenzol, schwer in Eisessig (E., T.). Liefert bei der Enolisierung und nachfolgenden Oxydation mit Kaliumpersulfat 4.5.4′.5′-Tetrachlor-dianthron (S. 459) (E., T.).
- 9-Brom-10.10'-dioxo-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9'), 9-Brom-9.9'-di-hydro-dianthron $\dot{C}_{28}H_{17}O_2Br = OC < \begin{matrix} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{matrix} > CBr \cdot HC < \begin{matrix} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{matrix} > CO$. B. Aus 10-Brom-anthron-(9) und Ammoniak in Benzol (K. H. Meyer, Sander, A. 396, 143). Bernsteingelbe Krystalle (aus Xylol). F: 187°. Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Kochen mit Kupferpulver in Xylol in Dianthron (S. 458) über.
- 6. a, \$\beta\$-Dioxo-a, \$\beta\$-difluorenyl-(9)-\text{athan}, Difluorenyl-(9.9')-diketon, Bis-diphenylen-diacetyl \$C_{28}H_{18}O_3 = \begin{pmatrix} C_{4}H_4 \\ C_{4}H_4 \end{pmatrix} \text{CH} \cdot \text{CO} \cdot \text{CO} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH} \degree \degree \degree_4 H_4 \\ C_{4}H_4 \end{pmatrix}.
- $a\beta$ -Dioxo- $a\beta$ -bis-[9-chlor-fluorenyl-(9)]-äthan, 9.9'-Dichlor-difluorenyl-(9.9')-diketon, Bis-diphenylen-dichlor-diacetyl $C_{28}H_{16}O_3Cl_3= {C_0H_4 \atop C_0H_4}CCl\cdot CO\cdot CO\cdot CCl\cdot {C_0H_4 \atop C_0H_4}$ B. Aus 9-Diazo-fluoren (S. 252) und Oxalylchlorid in Benzol unter Eiskühlung (STAUDINGER, GAULE, B. 49, 1959). Prismen (aus Benzol). F: 190—191°.
- $a\beta$ -Dioxo- $a\beta$ -bis-[9-brom-fluorenyl-(9)]-āthan, 9.9'-Dibrom-difluorenyl-(9.9')-diketon, Bis-diphenylen-dibrom-diacetyl $C_{28}H_{16}O_2Br_3=\frac{C_6H_4}{C_6H_4}CBr\cdot CO\cdot CO\cdot CBr\cdot \frac{C_6H_4}{C_6H_4}$. B. Aus 9-Diazo-fluoren (S. 252) und Oxalylbromid in Benzol unter Kühlung (STAUDINGER, GAULE, B. 49, 1960). Gelbe Blättchen (aus Benzol). F: 203—204°.
- 7. 9.9'-Diformyl-difluorenyl-(9.9'), a.a'-Bis-diphenylen-succindialdehyd $C_{28}H_{18}O_{2} = {C_{6}H_{4} \choose {C_{6}H_{4}}} C(CHO) \cdot (OHC)C_{C_{6}H_{4}}$. B. Durch Oxydation von 9-Formyl-fluoren mit Eisenchlorid oder Kupferacetat in Alkohol, besser mit Eisenchlorid in essigsaurer Lösung (Wisliamnus, Russ, B. 43, 2733). Prismen (aus Eisessig). F: 215—216°. Ziemlich leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aceton, schwerer in Alkohol und Äther. Gibt beim Kochen mit Zinkspänen und Eisessig 9-Formyl-fluoren. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge Difluorenyl-(9.9') und Kaliumformiat.
- 2. 1.1 Diphenyi 2 styryi 3 benzeyi cyclobutanen (4) (?) $C_{31}H_{24}O_2 = C_0H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot C_0H_5$ (?) (8. 848). Ist auf Grund der Arbeit von (C_0H_5)₂C CO (C_0H_5)₂C CO (C_0H_5)₃C CO (C_0H_5)₄C CO (C_0H_5)₅C CO (C_0H_5)₅C CO (C_0H_5)₆C CO (C_0H_5)₇C CO (C_0H_5)₈C CO (C_0H_5)

3. $\gamma.\vartheta$ -Dioxo-a.e.C.x-tetraphenyl-a.t-decadlen(?), $\beta.\gamma$ -Diphenyl-a.t-dicinnamoyl-butan(?) $C_{24}H_{30}O_2 = C_0H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_0H_5) \cdot CH(C_$

19. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-40} O_2$.

1. Dioxo-Verbindungen CasH16O2.

1. Dianthranyl-(9.9')-chinon-(10.10'), Dianthrachinon, Dianthron, Bianthron C₂₈H₁₆O₃, s. nebenstehende Formel (S. 848). Zur Bezeichnung "Dianthron" vgl. SCHOLL, MANSFELD, B. 43, 1736. — B. {Aus wahrem Dianthranol (H. MEYER, B. 42, 144; M. 30, 174}; KINZL-BERGER & Co., D. R. P. 223210; C. 1910 II, 348; Frdl. 10, 576). Durch Oxydation von 9.9'-Dihydro-dianthron mit Kaliumpersulfat in alkal. Lösung oder mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig (H. MEYER, BONDY, ECKERT, M. 33, 1450). Zur Bildung durch Oxydation von 9.9'-Dihydro-dianthron mit Amylnitrit in Pyridinlösung (Padova, C. r. 148, 292; A. ch. [8] 19, 407) vgl. H. M., B., E., M. 33, 1448; BARNETT, MATTHEWS, Soc. 123, 386. Aus 9-Brom-10.10'-dioxo-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9') beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Kochen mit Kupferpulver in Xylol (K.



H. MEYER, SANDER, A. 396, 144). — Citronengelbe, kompakte Krystalle (K. & Co.; H. M., B., E.). Färbt sich gegen 300° dunkel, schmilzt erst bei viel höherer Temperatur (K. & Co.). — Gibt beim Belichten einer Lösung in siedendem Eisessig 9.9'-Dihydro-dianthron, das bei längerer Einw. des Lichts in Mesonaphthodianthron (S. 463) übergeht; daneben erhält man etwas Anthrachinon und geringe Mengen eines bei 62—63° schmelzenden Kohlenwasserstoffs (Hexahydroanthracen?) (H. M., B., E., M. 33, 1451, 1461). Bei der Belichtung einer Lösung in siedendem Acetanhydrid entsteht Dianthranoldiacetat (Ergw. Bd. VI, S. 530) (H. M., B., E., M. 33, 1463). Dianthron gibt beim Erhitzen mit AlCl₂, FeCl₃ oder SbCl₅ in Nitrobenzol braune Küpenfarbstoffe (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 237751; C. 1911 II, 921; Frdl. 10, 690).

 $\begin{array}{lll} \textbf{3.2'} & (\text{oder 2.7'}) - \text{Dichlor-dianthranyl-(9.9')-chinon-(10.10'), 2.2'} & (\text{oder 2.7'}) - \text{Dichlor-dianthron } C_{28} H_{14} O_{2} \text{Cl}_{2} = \left[C_{6} H_{4} < \begin{matrix} \text{CO} \\ \text{C} \end{matrix} > C_{6} H_{3} \text{Cl} \right]_{2}. & B. & \text{Durch Oxydation von 2.2'-Dichlor-dianthron } C_{28} H_{14} O_{2} \text{Cl}_{2} & C_{14} &$

10.10'-dioxy-dianthranyl-(9.9') (S. 456) mit Kaliumpersulfat (Eckert, Tomaschek, M. 39, 864]\(^1\). — Gelbe Krystalle (aus Xylol). Leicht löslich in Nitrobenzol, ziemlich löslich in heißem Xylol, Chlorbenzol und Eisessig. Die Lösung in heißem Xylol ist grün. Absorptionsspektrum der Lösung in konz. Schwefelsäure: E., T., M. 39, 857. — Bei Belichtung einer Lösung in Benzol entsteht 2.2'-(oder 2.7')-Dichlor-mesonaphthodianthron (S. 463).

4.4'- Dichlor - dianthranyl - (9.9') - chinon - (10.10'), 4.4'- Dichlor - dianthron $C_{28}H_{14}O_3Cl_2 = \left[C_8H_4 < \begin{matrix} CO \\ C_9H_3Cl \\ \end{matrix}\right]_3$. B. Durch Oxydation von 4.4'-Dichlor-10.10'-dioxy-

dianthranyl-(9.9') (S. 456) mit Kaliumpersulfat (ECRERT, TOMASCHER, M. 39, 848). — Grüngelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). Leicht löslich in Nitrobenzol, schwer in Xylol und Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe; Absorptionsspektrum der Lösung: E., T., M. 39, 857. — Gibt bei Belichtung einer Lösung in Xylol 4.4'-Dichlor-mesonaphthodianthron (S. 463).

1.4.1'.4' (oder 1.4.5'.8')-Tetrachlor-dianthranyl-(9.9')-chinon-(10.10'), 1.4.1'.4' (oder 1.4.5'.8')-Tetrachlor-dianthron $C_{38}H_{19}O_{2}Cl_{4} = \begin{bmatrix} C_{6}H_{4} < \overset{\bullet}{C} > C_{6}H_{2}Cl_{2} \end{bmatrix}$. B. Aus 1.4.1'.4'. Tetrachlor-dianthron $C_{38}H_{19}O_{2}Cl_{4} = \begin{bmatrix} C_{6}H_{4} < \overset{\bullet}{C} > C_{6}H_{2}Cl_{2} \end{bmatrix}$.

trachlor-9.9'-dihydro-dianthron (S. 456) durch Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge und Oxydation des entstandenen Enols mit Luftsauerstoff oder mit Kaliumpersulfat (ECKERT, TOMASCHEK, M. 39, 850). — Gelbe Tafeln. Leicht löslich in Nitrobenzol, schwer in Xylol und Chlorbenzol. Absorptionsspektrum der Lösung in konz. Schwefelsäure: E., T., M. 39, 859. — Bleibt bei Belichtung in Xylol oder Nitrobenzol unverändert; bei monstelanger Belichtung in konz. Schwefelsäure werden cs. 2 Atome Chlor abgespalten.

¹⁾ Zur Konstitution des Ausgangsmaterials vgl. BARNETT, WILTSHIRE, Soc. 1928, 1823.

1.5.1'.5' (oder 1.5.4'.8')-Tetrachlor-dianthranyl-(9.9')-chinon-(10.10'), 1.5.1'.5' (oder 1.5.4'.8') - Tetrachlor - dianthron $C_{29}H_{12}O_{2}Cl_{4} = \begin{bmatrix} C_{4}H_{3}Cl < CO \\ C \end{bmatrix} > C_{4}H_{3}Cl \end{bmatrix}_{1}^{CO}$. Aus

1.5.1'.5'-Tetrachlor-9.9'-dihydro-dianthron (S. 457) durch Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge und Oxydation des entstandenen Enols mit Kaliumpersulfat (ECKERT, TOMASCHEK, M. 89, 852). — Gelbe Tafeln. Leicht löslich in Nitrobenzol, schwer in Xylol, Chlorbenzol und Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe; Absorptionsspektrum der Lösung: E., T., M. 89, 859. — Bei monatelangem Belichten der schwefelsauren Lösung entsteht ein Dichlormesonaphthodianthron.

4.5.4'.5' - Tetrachlor - dianthranyl - (9.9') - chinon - (10.10'), 4.5.4'.5' - Tetrachlor - dianthron $C_{38}H_{13}O_3Cl_4 = \begin{bmatrix} C_6H_3Cl < C_9 \\ C \end{bmatrix} C_6H_3Cl \end{bmatrix}_3$. B. Aus 4.5.4'.5' - Tetrachlor - 9.9' - dihydro-

dianthron (S. 457) durch Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge und Oxydation des entstandenen Enols mit Kaliumpersulfat (Ecker, Tomascher, M. 39, 854). — Schwach gelbe Krystalle. Leicht löslich in Nitrobenzol, schwer in Chlorbenzol und Xylol. Schwer löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe; Absorptionsspektrum der Lösung: E., T., M. 39, 859. — Beim Belichten der Lösung in Nitrobenzol entsteht 4.5.4'.5'-Tetrachlormesonaphthodianthron (S. 463).

2. Dioxo-diphenyl-truxan, Diphenyltruxon
$$C_{30}H_{30}O_3=C_6H_4\cdot C(C_0H_5)\cdot CH$$
—CO CO — CH — CO

B. Neben γ-Diphenyltruxon (s. u.) durch Einw. von eiskalter rauchender Schwefelsäure auf β-Phenyl-zimtsäure oder auf β-Oxy-β-β-diphenyl-propionsäure (St., F., B. 52, 1265). Neben γ-Diphenyltruxon und geringen Mengen 1-Phenyl-inden-(1)-on-(3) durch Einw. von konz. Schwefelsäure auf β-Oxy-β-β-diphenyl-propionsäureäthylester bei gewöhnlicher Temperatur (DE FAZI, G. 49 II, 260). Aus γ-Diphenyltruxon durch Erhitzen auf 226° (St., F., B. 52, 1266). — Säulen (aus Aceton) oder Platten (aus Essigester). F: 253° (St., F.), 252—253° (DE F.). 100 g Aceton lösen bei 20° 0,91 g; löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in Chloroform, Äther, Benzol und Ligroin (St., F.). Löslich in alkoh. Natronlauge mit gelber Farbe (St., F.). — Ist in neutraler Lösung beständig, in alkal. Lösung unbeständig gegen Permanganat (St., F.). Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladiumschwarz in essigsaurer Lösung ein Dioxydiphenyltruxan, das bis 275° nicht schmilzt (DE F.), mit amalgamiertem Zink und Salzsäure ein Dioxydiphenyltruxan von Schmelzpunkt 234,5° (F., St., B. 52, 1269). Gibt beim Erhitzen mit Hydrazinhydrat und Natriumäthylat-Lösung auf 200° a-Diphenyltruxan (Ergw. Bd. V, S. 384) (St., F., B. 52, 1271). — Das Monophenylhydrazon schmilzt bei 153—154° (St., F., B. 52, 1269).

Monoxim $C_{30}H_{21}O_2N = C_{30}H_{30}O:N\cdot OH.$ B. Aus a-Diphenyltruxon und etwas mehr als 1 Mol Hydroxylaminhydrochlorid in siedendem Alkohol (STORRMER, FORRSTER, B. 52, 1267). — Krystalle (aus verd. Alkohol oder Aceton). F: 273,5°. Löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform und Benzol. — Liefert beim Erhitzen mit absol. Alkohol im Rohr auf 100° a-Diphenyltruxon; bei Gegenwart von Salzsäure entsteht eine bei 90° schmelzende Verbindung (Isoxim?) (ST., F., B. 52, 1268).

Methyläther des Monoxims $C_{21}H_{22}O_2N=C_{20}H_{20}O:N\cdot O\cdot CH_2$. B. Aus dem Monoxim und Dimethylsulfat (Storemer, Forester, B. 52, 1267). — Nadeln. F: 208°. Leicht löslich in den tiblichen Lösungsmitteln.

Dioxim $C_{20}H_{23}O_2N_3 = C_{20}H_{20}(:N\cdot OH)_3$. B. Man kocht a-Diphenyltruxon eine Woche mit überschüssigem Hydroxylamin in Alkohol (Storrmer, Forrster, B. 52, 1267). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 2624. Leicht löslich in Äther, Essigsäure und Aceton, löslich in heißem Benzol, Chloroform und Alkohol.

b) Niedrigerschmelsendes Diphenyltruxon, γ -Diphenyltruxon $C_{20}H_{20}O_3 = C_4H_4 \cdot C(C_6H_4) \cdot CH$ — CO Zur Konfiguration vgl. Stoermer, Foerster, B. 52, 1261. CO—CH— $C(C_6H_4) \cdot C_6H_4$. Zur Konfiguration vgl. Stoermer, Foerster, B. 52, 1261. CO—CH— $C(C_6H_4) \cdot C_6H_4$. Saulen (aus Alkohol, Aceton oder Essigester). F: 224° (St., F., B. 52, 1266), 209—211° (DE FAEL, G. 49 II, 261). 100 g Aceton lösen bei 20° 2,1 g (St., F.). — Lagert sich beim mehrstündigen Erhitzen auf 225° in α -Diphenyltruxon um

(Sr., F.). Beständig gegen Permanganat (Sr., F.). Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure in Alkohol Dioxydiphenyltruxan vom Schmelzpunkt 234,5° (Ergw. Bd. VI, S. 529) (Sr., F.). Reaktion mit Hydrazinhydrat s. u. beim Dihydrazon. — Das Monophenylhydrazon schmilzt bei 128—129° (Sr., F., B. 52, 1269).

Monoxim $C_{20}H_{21}O_2N=C_{20}H_{20}O:N\cdot OH.$ B. Durch 24-stdg. Kochen von 1 g γ -Diphenyltruxon mit 0,5 g salzsaurem Hydroxylamin und 1—2 Tropfen konz. Salzsaure in Alkohol oder durch 12-stdg. Einw. einer alkoholisch-alkalischen Hydroxylamin-Lösung auf γ -Diphenyltruxon bei gewöhnlicher Temperatur (Storrmer, Forrster, B. 52, 1268). — Nadeln (aus Aceton). F: 235°. Löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform und Benzol. — Liefert beim Erhitzen mit Alkohol im Rohr auf 100° γ -Diphenyltruxon.

Methyläther des Monoxims $C_{21}H_{20}O_2N=C_{30}H_{30}O:N\cdot O\cdot CH_2$. B. Aus dem Monoxim und Dimethylsulfat (Storemer, Forrster, B. 52, 1268). — Krystalle. F: 170°.

Dioxim $C_{30}H_{31}O_2N_2 = C_{30}H_{30}(:N\cdot OH)_2$. B. Durch 50—60-stdg. Kochen von 3 g γ -Diphenyltruxon mit 3 g salzsaurem Hydroxylamin und 2,6 g Kaliumhydroxyd in alkoh. Lösung (Stormer, Forrster, B. 52, 1268). — Nadeln (aus Aceton). F: 270,5—271°. Löslich in heißem Aceton, Benzol, Äther und heißer Essigsäure, schwer löslich in heißem Alkohol.

Dihydrason $C_{30}H_{24}N_4 = C_{30}H_{30}(: N\cdot NH_3)_3$. B. Beim Erhitzen von γ -Diphenyltruxon mit Hydrazinhydrat und alkoh. Natriumäthylat-Lösung auf 200° (Stoermer, Foerster, B. 52, 1271). — Krystalle (aus Alkoho). F: 254°. — Gibt beim weiteren Erhitzen mit Hydrazinhydrat und alkoh. Natriumäthylat-Lösung auf 200° α -Diphenyltruxan und wenig γ -Diphenyltruxan (Ergw. Bd. V, S. 384).

3. 1.3-Diphenyl-2.4-dicinnamoyl-cyclobutan $C_{34}H_{28}O_2=$

C₀H₅·CH:CH·CO·HC CH(C₀H₅) CH·CO·CH:CH·C₀H₅. B. Beim Belichten einer mit Uranylchlorid versetzten Lösung von Dibenzalaceton in Eisessig (Praetorius, Korn, B. 43, 2744). — Nadeln (aus Eisessig). F: ca. 245° (Zers.). Fast unlöslich in Alkohol und Äther, leicht löslich in Chloroform. — Zersetzt sich bei der Destillation unter Bildung von Dibenzalaceton. Wird durch CrO₂ in Eisessig zu a-Truxillsäure, Benzoesäure und CO₂ oxydiert. Addiert Brom in Chloroform-Lösung.

4. 1-Methyi-7-isopropyi-9.10-bis-[α -acetyi-benzai]-9.10-dihydro-CH₃·C₆H₃·C:C(C₆H₅)·CO·CH₃

phenanthren C₃₆H₃₂O₂ = $\frac{\text{CH}_3 \cdot \text{C} \cdot \text{C}(\text{C}_6 \text{H}_5) \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3}{(\text{CH}_3)_2 \text{CH} \cdot \text{C}_6 \text{H}_3 \cdot \text{C} \cdot \text{C}(\text{C}_6 \text{H}_5) \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3}.$ B. Aus Retenchinon und 2 Mol Phenylaceton in Gegenwart von 30°/ojeer Kalilauge, neben anderen Verbindungen (Heiduschka, Khudadad, Ar. 251, 429). — Rötliche Krystalle (aus Äther + Methanol). Erweicht bei 198°, F: 200—202° unter Braunfärbung. Leicht löslich in Benzol, Easigester, heißem Alkohol und warmem Äther, sehr wenig in Methanol und Ligroin.

20. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-42} O_2$.

1. 1.9.1'.9' - Benzdianthron, Mesobenzdianthron, Helianthron C₃₀H₁₄O₃₀ s. nebenstehende Formel (im *Hptw.*, S. 849, als Verbindung C₃₀H₁₄O₄ bezeichnet). Stellungsbezeichnung in den von "Mesobenzdianthron" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel (vgl. Scholl, Mansfeld, B. 43, 1735). — B. Aus a.a.Dianthrachinonyl durch Einw. saurer oder alkalischer Reduktionsmittel, am besten durch Erwärmen mit Kupferpulver in konz. Schwefelsäure auf 40—50° (Scholl, Mansfeld, B. 43, 1741; vgl. Sch., D. R. P. 190799, 197933; C. 1908 I, 568, 1865; Frdl. 9, 800, 802). — Darst. Man erhitzt a-Jod-anthrachinon mit Kupferpulver und behandelt das Reaktionsgemisch bei 40—50° mit konz. Schwefelsäure (Sch., Ma., B. 43, 1742). —

gemisch bei 40—50° mit konz. Schwefelsäure (Sch., Ma., B. 43, 1742). — Stahlblaue Nadeln (aus Xylol). Zersetzt sich bei 250° langsam (Sch., Ma.). Ziemlich schwer löslich in organischen Lösungsmitteln mit gelber bis braungelber Farbe und grüner Fluorescenz (Sch., Ma.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe (Sch., Ma.); Absorptionsspektrum der Lösung: H. MEYER, BONDY, ECKERT, M. 33, 1467. — Gibt beim Belichten einer Lösung in Eisessig Mesonaphthodianthron (S. 463) und ein in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe lösliches

Reduktionsprodukt (MEY., B., E., M. 83, 1465); Mesonaphthodianthron entsteht auch bei der Oxydation von Helianthron mit der berechneten Menge Chromschwefelsäure oder beim Erhitzen von Helianthron mit AlCl₂ auf 140° (SCH., MA., B. 48, 1745; vgl. SCH., M. 34, 975). Helianthron liefert mit Zinkstaub und Acetanhydrid bei gewöhnlicher Temperatur das Diacetat der Verbindung C₂₈H₁₈O₂ (Formel I) (Ergw. Bd. VI, S. 531), bei 4-stdg. Kochen und nachfolgendem Verseifen mit methylalkoholischer Kalilauge die Verbindung C₂₈H₁₈O₂ (Formel II) (Ergw. Bd. VI, S. 530), bei 30-stdg. Kochen und nachfolgendem Verseifen

mit methylalkoholischer Kalilauge die Verbindung C₃₂H₃₀O₃ (Formel III) (Ergw. Bd. VI, S. 529) (Potschiwauscheg, B. 43, 1746). Die grüne Hydrosulfitküpe (vgl. Sch., D. R. P. 195076; C. 1908 I, 1104; Frdl. 9, 802) liefert mit p-Brom-benzoylchlorid das Bis-p-brombenzoat der Verbindung C₃₂H₁₆O₃ (Formel I) (Syst. No. 938) (Sch., Ma., B. 43, 1744). Helianthron gibt beim Erhitzen mit Brom auf 100° im Rohr x.x.x-Tetrabrom-meso-benzdianthron (Sch., Ma., B. 43, 1743). Liefert mit rauchender Schwefelsäure (8°/₀ SO₃) bei 150° schwer lösliche, gelbe Sulfonsäuren (Sch., Ma., B. 43, 1743).

- 8.3'-Dichlor-mesobenzdianthron C₂₈H₁₂O₂Cl₂. B. Durch Reduktion von 3.3'-Dichlor-dianthrachinonyl-(1.1') mit Kupferpulver und konz. Schwefelsäure bei 40° (ECKERT, TOMASCHEK, M. 39, 860). Dunkelorangegelbe Krystalle (aus Chlorbenzol oder Xylol). Leicht löslich in heißem Chlorbenzol und Xylol, schwerer in Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe; Absorptionsspektrum der Lösung: E., T., M. 39, 863. Gibt beim Belichten der Lösung in Xylol 3.3'-Dichlor-mesonaphthodianthron (S. 463).
- 4.4'-Dichlor-mesobenzdianthron C₂₈H₁₂O₂Cl₂. B. Durch Reduktion von 4.4'-Dichlor-dianthrachinonyl-(1.1') mit Kupferpulver und konz. Schwefelsäure bei 40° (ECKERT, TOMASCHEK, M. 39, 844). Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Schwer löslich in Chlorbenzol und Xylol. Die grüne Lösung in konz. Schwefelsäure ist sehr lichtempfindlich. Beim Belichten der Lösung in Nitrobenzol entsteht 4.4'-Dichlor-mesonaphthodianthron (S. 463).
- 3.3'-Dibrom-mesobensdianthron $C_{20}H_{12}O_3Br_3$. B. Durch Reduktion von 3.3'-Dibrom-dianthrachinonyl-(1.1') mit Kupferpulver und konz. Schwefelsäure bei 40° (ECKERT, TOMASCHEK, M. 39, 856). Rotgelbe Krystalle. Schwer löslich in Xylol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe; Absorptionsspektrum der Lösung: E., T., M. 39, 863. Beim Belichten der Lösung in siedendem Xylol entsteht 3.3'-Dibrom-mesonaphthodianthron (S. 463).
- x.x.x.x-Tetrabrom-mesobensdianthron C₂₂H₁₀O₃Br₄. B. Aus Mesobenzdianthron und 10 Tln. Brom bei 100° im Rohr (Scholl, Mansfeld, B. 43, 1743). Durch Reduktion von x.x.x.x-Tetrabrom-dianthrachinonyl-(1.1') mit Kupferpulver und konz. Schwefelsäure bei 40—50° (Sch., D. R. P. 190799; C. 1908 I, 568; Frdl. 9, 800; Sch., M.). Gelbbraune Nadeln (aus Chinolin). Löslich in hochsiedenden organischen Lösungsmitteln mit gelbbrauner in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe. Gibt eine grüne Küpe, aus der Baumwolle goldgelb gefärbt wird.
- 2. 3.8 Dibenzeyl-pyren 1) C₂₀H₁₈O₂, s. nebenstehende
 Formel. B. Neben 3-Benzoyl-pyren und 3.5.8-Tribenzoylpyren aus Pyren und Benzoylchlorid in Gegenwart von AlCl₃
 in CS₄ (Scholl, D. R. P. 239761; C. 1911 II, 1498; Frdl. 10, 682;
 Scholl, Seer, A. 394, 162). Gelbe Nadeln (aus Alkohol).

 F: 158—160° (Sch., S.). Gibt bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure in siedendem

F: 158—160° (SCH., S.). — Gibt bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure in siedendem Eisessig etwas Pyrenchinon. Gibt mit AlCl₂ bei raschem Erhitzen auf 160° Pyranthron (S. 463); bei langsamem Erhitzen werden die Benzoylgruppen abgespalten. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblichroter Farbe.

¹⁾ Besifferung von Pyren s. S. 305 Anm.

- 3. 1.4 Bis [4 phenyl benzoyl] benzol, p-Phenylen bis diphenylyl-keton $C_{32}H_{22}O_2=C_6H_5\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot C_6H_5$. B. Aus Terephthalsäuredichlorid, Diphenyl und AlCl₃ auf dem Wasserbad (Schlenk, Brauns, B. 46, 4063). Nicht ganz rein erhalten. Blättchen (aus Nitrobenzol oder Äthylenbromid). Sintert bei 280°, F: 285°. Sehr wenig löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Gibt mit Phenylmagnesiumbromid $\omega\cdot\omega'$ -Diphenyl- $\omega\cdot\omega'$ -bis-diphenylyl-p-xylylenglykol.
- 4. $\alpha.\varepsilon$ -Dioxo- $\alpha.\beta.y.\delta.\varepsilon$ -pentaphenyl-pentan, $\alpha.\beta.\gamma$ -Triphenyl- $\alpha.\gamma$ -dibenzoyl-propan, Benzaldidesoxybenzoin, Benzamaron $C_{25}H_{28}O_2 = C_6H_5 \cdot CH[CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot C_6H_5]_2$ (S. 849). (Beim Kochen mit alkoh. Natriumäthylat-Lösung entsteht Amarsäure . . . J. 1877, 712); vgl. MEERWEIN, J. pr. [2] 97, 232).

Amarsäure $C_{23}H_{23}O_3$ (S. 849). Ist als δ -Oxy- β - γ - δ -triphenyl-n-valeriansäure vom Schmelzpunkt 140—145° (Zers.) (Syst. No. 1093) erkannt worden (Meerwein, J. pr. [2] 97. 242).

Amarsāureanhydrid $C_{23}H_{20}O_3$ (S. 850). Ist als $\beta.\gamma.\delta$ -Triphenyl- δ -valerolacton vom Schmelzpunkt 141° (Syst. No. 2471) erkannt worden (M., J. pr. [2] 97, 242).

- a-Dehydroamarsäure $C_{23}H_{20}O_3$ (S. 850). Ist als $\beta.\gamma$ -Diphenyl- γ -benzoyl-buttersäure vom Schmelzpunkt 173° (Syst. No. 1303) erkannt worden (M., J. pr. [2] 97, 245).
- β -Dehydroamarsāure C₂₃H₂₀O₃ (S. 850). Ist als β - γ -Diphenyl- γ -benzoyl-buttersäure vom Schmelzpunkt 240—241° (Syst. No. 1303) erkannt worden (M., J. pr. [2] 97, 238).

Anhydrid der β -Dehydroamarsäure $C_{18}H_{18}O_{2}$ (S. 850). Ist als 6-Oxo-2.3.4-triphenyl-5.6-dihydro- γ -pyran (Syst. No. 2472) erkannt worden (M., J. pr. [2] 97, 240).

Verbindung $C_{31}H_{18}O_{3}(?)$ (S. 850). Ist als $\beta.\gamma.\delta$ -Triphenyl- δ -valerolacton $C_{32}H_{30}O_{3}$ vom Schmelzpunkt 171—172° (Syst. No. 2471) erkannt worden (M., J. pr. [2] 97, 244).

Dimethylamarsäure $C_{25}H_{24}O_3$ (S. 850). Ist als δ -Oxy-a.a-dimethyl- $\beta.\gamma.\delta$ -triphenyl-n-valeriansäure (Syst. No. 1093) erkannt worden (M., J. pr. [2] 97, 242).

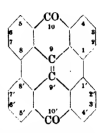
Anhydrid der Dimethylamarsäure $C_{25}H_{24}O_{2}$ (S. 850). Ist als a.a-Dimethyl- $\beta.y.\delta$ -triphenyl- δ -valerolacton anzusehen (vgl. M., J. pr. [2] 97, 233).

Bei den solgenden Verbindungen ist es ungewiß, ob sie sterisch zum Benzamaron (s. o.) oder zum Isobenzamaron (Hptw. S. 851) gehören.

- a.s-Dioxo-a. β . δ .s-tetraphenyl- γ -[2-nitro-phenyl]-pentan, [2-Nitro-benzal]-didesoxybenzoin, o-Nitro-benzamaron $C_{35}H_{27}O_4N=O_3N\cdot C_4H_4\cdot CH[CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot C_6H_5]_8$. B. Aus 2 Mol Desoxybenzoin und 1 Mol o-Nitro-benzaldehyd in alkoh. Kalilauge (Stobbe, Wilson, A. 374, 267). Aus den beiden ms-[2-Nitro-benzal]-desoxybenzoinen und Desoxybenzoin in siedender Natriumäthylat-Lösung (St., W., A. 374, 268). Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 237—238°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, Benzol und Aceton, leicht in heißem Eisessig.
- a.e-Dioxo-a. β .i.e-tetraphenyl- γ -[3-nitro-phenyl]-pentan, [3-Nitro-bensal]-didesoxybenzoin, m-Nitro-benzamaron $C_{36}H_{27}O_4N=O_4N\cdot C_6H_4\cdot CH[CH(C_6H_6)\cdot CO\cdot C_6H_6]_8$ (S. 851). B. Aus den drei ms-[3-Nitro-benzal]-desoxybenzoinen und Desoxybenzoin in Natriumäthylat-Lösung (Stobbe, Wilson, A. 874, 281). F: 220—221°.
- a.s-Dioxo- $a.\beta.\delta.s$ -tetraphenyl-y-[4-nitro-phenyl]-pentan, [4-Nitro-benzal]-didesoxybenzoin, p-Nitro-benzalmaron $C_{24}H_{27}O_4N=O_4N\cdot C_6H_4\cdot CH[CH(C_4H_5)\cdot CO\cdot C_6H_5]_2$. B. Aus p-Nitro-benzaldehyd und Desoxybenzoin in alkoh. Kalilauge (Storber, Wilson, A. 374, 274). Aus den drei ms-[4-Nitro-benzal]-desoxybenzoinen und Desoxybenzoin in Natriumäthylat-Lösung (St., W., A. 374, 273). Krystalle (aus Alkohol). F: 236—237°.
- 5. a.e. Dioxo-a β .d.e. tetraphenyl- γ -p-tolyl-pentan, a.y. Diphenyl- β -p-tolyl-a.y. dibenzoyl-propan, p-Methyl-benzamaron $C_{26}H_{36}O_{2}=CH_{2}\cdot C_{4}H_{4}\cdot CH[CH(C_{6}H_{5})\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}]_{2}$. B. Aus Desoxybenzoin und p-Tolylaldehyd in methylalkoholischer Kalilauge (DAS, GHOSH, Soc. 115, 820). Nadeln mit $^{1}/_{2}$ $H_{1}O$ (aus Essignaure). F: 233—234°.

21. Dioxo-Verbindung $C_nH_{2n-44}O_2$.

1.8.9.1'.8'.9' - Naphthodianthron, Mesonaphthodianthron C₂₂H₁₂O₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Mesobenzdianthron (S. 460) durch Oxydation mit der 1 Atom Sauerstoff entsprechenden Menge Chromschwefelsäure (Scholl, Mansfeld, B. 48, 1745), durch Erhitzen mit AlCl, schweielsaure (SCHOLL, MANSFELD, B. 43, 1745), durch Ernitzen mit AlCl₃ auf 140—145° (SCH., M.; vgl. SCH., M. 34, 975) oder durch Belichten einer Lösung in Eisessig (H. MEYER, BONDY, ECKERT, M. 33, 1465). Aus Dihydrodianthron (S. 455) und Dianthron (S. 458) beim Belichten der Lösungen in Eisessig (M., B., E., M. 33, 1451, 1462). Aus Dianthrachinonyl-(1.1') durch Zinkstaubdestillation im Wasserstoffstrom unter vermindertem Druck (SCH., B. 52, 1835). — Citronengelbe Nadeln (aus Nitrobenzol oder Chinolin). Schmiltz nicht bis 550° (SCH., B. 52, 1835). Leglish in heißem Nitrobenzol und Chinolin sehr wenig lös



52, 1835). Löslich in heißem Nitrobenzol und Chinolin, sehr wenig löslich oder unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln (M., B., E., M. 33, 1452). Löslich in konz. Schwefelsaure mit carminroter Farbe und ziegelroter Fluorescenz; Absorptionsspektrum der Lösung: M., B., E., M. 33, 1466. — Gibt bei der Oxydation mit CrO, in Eisesig Anthrachinon (M., B., E., M. 33, 1452). Liefert bei der Zinkstaubdestillation je nach der Temperatur Anthracen und etwas Dihydroanthracen oder (bei 250-300°) Anthrachinon (M., B., E., M. 33, 1452). Wird durch alkal. Na₂S₂O₄-Lösung nur sehr schwer verküpt; aus der mit Zinkstaub und alkal. Na₂S₂O₄-Lösung erhältlichen orangefarbigen Küpe wird Baumwolle gelb gefärbt (M., B., E., M. 33, 1452; vgl. Sch., M.).

2.2' (oder 2.7')-Dichlor-mesonaphthodianthron C₂₈H₁₀O₂Cl₂. B. Durch Belichten einer Lösung von 2.2' (oder 2.7')-Dichlor-dianthron (S. 458) in Benzol (ECKERT, TOMASCHEK, M. 39, 864). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Leicht löslich in heißem Nitrobenzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauroter Farbe; Absorptionsspektrum der Lösung: E., T., M. 39, 853.

3.3' - Dichlor - mesonaphthodianthron $C_{28}H_{10}O_3Cl_2$. B. Durch Belichten einer Lösung von 3.3'-Dichlor-mesobenzdianthron (S. 461) in Xylol (Eckert, Tomaschek, M. 39, 861). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Schwer löslich in kaltem Nitrobenzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauroter Farbe; Absorptionsspektrum der Lösung: E., T., M. 39, 846.

4.4'-Dichlor-mesonaphthodianthron C₂₈H₁₉O₂Cl₂. B. Durch Belichten einer Lösung von 4.4'-Dichlor-mesobenzdianthron (S. 461) in Nitrobenzol (ECKERT, TOMASCHEK, M. 39, 845) oder von 4.4'-Dichlor-dianthron (S. 458) in Xylol (E., T., M. 39, 848). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Schwer löslich in Nitrobenzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauroter Farbe; Absorptionsspektrum der Lösung: E., T., M. 39, 846.

4.5.4'.5'-Tetrachlor-mesonaphthodianthron C₂₈H₈O₂Cl₄. B. Durch Belichten einer Lösung von 4.5.4'.5'-Tetrachlor-dianthron (S. 459) in Nitrobenzol (Eckert, Tomaschek, M. 39, 856). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Sehr wenig löslich in heißem Nitrobenzol. Schwer löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe; Absorptionsspektrum der Lösung: E., T., M. 39, 853.

8.3' - Dibrom - mesonaphthodianthron C₂₈H₁₀O₂Br₂. B. Durch Belichten einer Lösung von 3.3'-Dibrom-mesobenzdianthron (S. 461) in siedendem Xylol (ECKERT, TOMA-SCHEK, M. 89, 858). — Heligelbes Krystallpulver (aus Nitrobenzol). Schwer löslich in siedendem Nitrobenzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauroter Farbe; Absorptionsspektrum der Lösung: E., T., M. 39, 846.

22. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-46}O_2$.

1. Pyranthron (Indanthren-Goldorange G; vgl. Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 1245) CapH₁₄O₂, s. nebenstehende Formel (S. 861). B. Aus 2.2'-Dimethyl-dianthrachinonyl-(1.1') beim Erhitzen für sich auf 350-380° (BASF, D. R. P. 175067; C. 1908 II, 1537; Frdl. 8, 356; Scholl, B. 43, 349), mit Wasser auf 250—280° (BASF, D. R. P. 212019; C. 1909 II, 488; Frdl. 9, 797) oder mit ZnCl, auf 280° (BASF, D. R. P. 175067;

Sch.), durch Behandeln mit Atzkali und Alkohol und nachfolgende Luttoxydation (BASF, D. R. P. 175067; Sch.; BASF, D. R. P. 287270; C. 1915 II, 935; Frdl. 12, 431) oder

durch Kochen mit 50°/0 iger wäßriger Kalilauge (BASF, D. R. P. 175067). Aus Dianthrachinonyl-(1.1')-dialdehyd-(2.2') durch Erwärmen mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung und nachfolgende Luftoxydation oder durch Erwärmen mit Zinkstaub und Schwefelsäure (BASF, D. R. P. 238 980; C. 1911 II, 1287; Frdl. 10, 688). Man bringt ein Gemisch von 1 Tl. 3.8-Dibenzoyl-pyren (S. 461) und 8 Tln. AlCl, in ein auf 155—160° geheiztes Bad und hält 1 Stde. auf dieser Temperatur (Sch., D. R. P. 239 761; C. 1911 II, 1498; Frdl. 10, 682; Sch., Seer, A. 394, 164). Beim Erhitzen von 3.5.8-Tribenzoyl-pyren mit AlCl. auf 165—170° (Sch., S.). —

Darst. Man erhitzt 15 g 2.2'-Dimethyl-dianthrachinonyl-(1.1') mit 225 g gepulvertem Atzkali und 255 g Alkohol 2 Stdn. unter Rückfluß auf 140—145°, verdünnt mit 1½ l Wasser und bläst in die siedende Flüssigkeit Luft ein, bis sie entfärbt und der Niederschlag braun bis orangefarben geworden ist; Ausbeute quantitativ (Sch., B. 43, 349). — Rotgelbe bis rotbraune Nadeln (aus Nitrobenzol). Verkohlt bei hoher Temperatur, ohne zu schmelzen (Sch., B. 43, 350). Löslich in 850 Tln. siedendem Nitrobenzol, unlöslich in niedrigsiedenden Lösungsmitteln (Sch., B. 48, 350). — Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor auf 165—175° Pyranthren (Ergw. Bd. V, S. 389) (Sch., B. 43, 352). und rotem Phosphor auf 165—175° Fyranthren (Ergw. Ed. V, S. 389) (SCH., B. 43, 352). Bildet mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung sowie mit Zinkstaub und Natronlauge bei gewöhnlicher Temperatur eine kirschrote, in der Hitze eine fuchsinrote Küpe (SCH., B. 44, 1448; vgl. a. SCHOLL, TÄNZER, A. 433, 169 Anm. 3). Absorptionsspektrum der fuchsinroten Küpe: GRANDMOUGIN, Ch. Z. 34, 1076. Die fuchsinrote Küpe liefert mit p-Brom-benzoylchlorid Bis-[p-brom-benzoyloxy]-pyranthren (Syst. No. 938) (SCH., B. 43, 351). Färberisches Verhalten der beiden Küpen: SCH., B. 44, 1451. Überführung von Pyranthron in Chlorderivate: BASF, D. R. P. 186596, 218162; C. 1907 II, 1133; 1910 I, 704; Frdl. 9, 798, 799; vgl. a. Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 1244 (Indanthrengoldorange R). Durch Einw. von Brom auf Pyranthron bei 100° im Rohr (SCHOLL, B. 43, 352; M. 39, 231) oder in siedender Nitrobenzol-Lösung (BASF, D. R. P. 218162) bei 100° entsteht Dibrompyranthron (Indanthrenorange 4 R; vgl. Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 1246). Überführung von Pyranthron in stickstoffhaltige Küpenfarbetoffe durch Nitrierung und nachfolgende Reduktion: BAYER & Co., D. R. P. 220580; C. 1910 I, 1471; Frdl. 9, 800; BASF, D. R. P. 268 504; C. 1914 I, 205; Frdl. 11, 711; durch Nitrierung, Reduktion und Benzoylierung; B. & Co., D. R. P. 227 398; C. 1910 II, 1424; Frdl. 10, 644. — Die Lösung von Pyrenthron in konz. Schwefelsäure ist kornblumenblau (BASF, D. R. P. 175067) und wird auf Zusatz von etwas Wasser rotviolett (Sch., B. 43, 350).

2. Dioxo-Verbindungen $C_{88}H_{18}O_{2}$.

1. "Bz. Bz'-Dimethyl-pyranthron" CarH₁₈O₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.2'-Diäthyl-dianthrachinonyl-(1.1') durch Erhitzen mit KOH, Alkohol und etwas Natriumacetat auf 260° und Einblasen von Luft in die wäßr. Lösung des Reaktionsproduktes (SCHOLL, POTSCHIWAUSCHEG, LENKO, M. 32, 697). — Braune Flocken. Schmilzt weit oberhalb 300°. Sehr wenig löslich in tiefsiedenden Lösungsmitteln mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz, ziemlich leicht in siedendem Nitrobenzol. — Gibt mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung eine tiefviolette Küpe, aus der Baumwolle braungelb gefärbt wird. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett.

2. "4.4'- Dimethyl - pyranthron" C₃₂H₁₈O₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4.2'.4'. Tetramethyl-dianthrachino-nyl-(1.1') durch Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 135° und Einblasen von Luft in die wäßr. Lösung des Reaktionsproduktes (SCHOLL, B. 48, 355). — Orangerote Nadeln (aus Nitrobenzol). — Gibt mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor bei 165—175° Dimethylpyranthren (Ergw. Bd. V, S. 390). Gibt mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung eine purpurrote Küpe, aus der Baumwolle goldgelb gefärbt wird.

3. Dioxo-Verbindungen C₂₄H₂₂O₂.

CO · C.H. chlorid, Benzol und AlCl, in Nitrobenzol bei 70—75° (Seer, Scholl, A. 398, 89). — Nadeln (aus Alkohol). F: 146—147° (S., Sch.). — Gibt mit AlCl, bei 95—100° Violanthron (S. 466) (Sch., S.; S., Sch.; Sch., D. R. P. 239761; C. 1911 II, 1498; Frdl. 10, 682). — Die Lösung in konz. Schwefelsaure ist orangegelb (S., Sch.).

2. 5.5'-Dibenzoyl-dinaphthyl-(1.1') C₃₄H₃₂O₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus Dinaphthyl-(1.1')-dicarbonsäure-(5.5')-dichlorid, Benzol und AlCl₃ in C₆H₅·CO·Co-C₆H₆ Nitrobenzol bei 70—80° (SEER, SCHOLL, A. 398, 94).

— Blättchen (aus wäßr. Pyridin). F: 248—250°. Fast unlöslich in Alkohol, schwer löslich in Eisessig, leicht in Pyridin. — Verhalten gegen alkoh. Kalilauge bei 140°: S., SCH. Gibt beim Erhitzen mit AlCl₃ auf 145° und Destillieren des Reaktionsproduktes neben anderen Produkten Benzanthron. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.

3. "Bz.Bz'-Diāthyl-pyranthron" C₂₄H₂₂O₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.2'-Dipropyl-dianthrachinonyl-(1.1') durch Erhitzen mit KOH und Alkohol auf 250—260° und Einblasen von Luft in die wäßr. Lösung des Reaktionsproduktes (Scholl, Potschiwauscheg, Lenko, M. 32, 704). — Gelbbraunes Pulver. Sehr wenig löslich in tiefsiedenden Lösungsmitteln mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz, ziemlich leicht

in siedendem Nitrobenzol mit rotbrauner Farbe. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau. Aus der tiefrotvioletten Hydrosulfitküpe wird Baumwolle gelborange gefärbt.

23. Dioxo-Verbindung $C_nH_{2n-48}O_2$.

3.9 - Dibenzoyl - perylen C₃₄H₂₀O₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. ZINKE, C₂H₅·CO·C₆H₅ LINNER, WOLFBAUER, B. 58, 325. — B. Aus Perylen (Ergw. Bd. V, S. 363), Benzoylchlorid und AlCl₃ in CS₃ (Scholl, Seer, Weitzenböck, B. 43, 2208; Z., L., Wo., B. 58, 326). — Gelbe Tafeln (aus Nitrobenzol). F: 293° (Z., L., Wo.), 280—285° (Sch., S., Wei.). Die Lösung in Xylol fluoresciert grün (Sch., S., Wei.).

24. Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-52} O_2$.

1. Dioxo-Verbindungen C34H16O2.

1. Isoviolanthron, "Isodibenzanthron"
(Indanthrenviolett R extra; vgl. Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 1264) C₃₄H₁₆O₃, s. nebenstehende
Formel. Zur Konstitution vgl. Scholl, Seer, A.

394, 128; Zinke, Linner, Wolfbauer, B. 58, 323. — B. Durch Einw. von alkoh. Kalilauge oder Natriumäthylat-Lösung auf x-Chlor-benzanthron (aus Benzanthron, Hptv. Bd. VII, S. 519), auf x-Brom-benzanthron oder auf x.x-Dibrom-benzanthron (Hptw. Bd. VII, S. 519) bei 110—150° (BASF, D. R. P. 194252; C. 1908 I, 1013; Frdl. 9, 826). — Dunkelviolettes Pulver. Sehr wenig löslich in organischen Lösungsmitteln, löslich in Nitrobenzol mit rotvioletter Farbe und braunroter Fluorescenz. — Gibt eine blaue Hydrosulfitküpe, aus der Baumwolle rötlichviolett gefärbt wird (BASF, D. R. P. 194252). Liefert mit Chlor oder Sulfurylchlorid in Nitrobenzol bei 50—60° Dichlorisoviolanthron, mit Brom bei 150° unter Druck oder in siedendem Nitrobenzol Dibromisoviolanthron (BASF, D. R. P. 217570; C. 1910 I, 590; Frdl. 9, 827). Gibt mit konz. Salpetersäure in Nitrobenzol oder konz. Schwefelsäure bei 50—60° eine Nitroverbindung, die Baumwolle aus der blauen Küpe grünlichblau färbt (BASF, D. R. P. 234749; C. 1911 I, 1770; Frdl. 10, 686); das aus der Nitroverbindung durch Reduktion mit Natriumsulfid erhaltene Aminoderivat ist ebenfalls ein grünlichblauer Küpenfarbstoff (BASF, D. R. P. 234749) und liefert bei der Umsetzung mit Äthyljodid, Benzylchlorid oder Formaldehyd violette Küpenfarbstoffe (BASF, D. R. P. 267418; C. 1914 I, 90; Frdl. 11, 696). Chlorierung der nach D. R. P. 234749 erhaltenen Nitroverbindung: BASF, D. R. P. 280647; C. 1915 I, 75; Frdl. 12, 484. — Die Lösung von Isoviolanthron in konz. Schwefelsäure ist grün (BASF, D. R. P. 194252).

Dichlorisoviolanthron (Indanthrenbrillantviolett RR; vgl. Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 1265) C₂₄H₁₄O₂Cl₂. B. Aus Isoviolanthron und Chlor oder Sulfurylchlorid in Nitrobenzol bei 50—60° (BASF, D. R. P. 217570; C. 1910 I, 590; Frdl. 9, 827). — Indigoblaue Kryställchen (aus Nitrobenzol). Löslich in Nitrobenzol mit fuchsinroter Farbe und rotbrauner Fluorescenz. — Färbt Baumwolle aus der blauen Hydrosulfitküpe rötlichviolett. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün.

Dibromisoviolanthron (Indanthren violett B; vgl. Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 1266) C34H14O2Br2. B. Aus Isoviolanthron durch Erhitzen mit Brom auf 150e unter Druck oder durch Kochen mit Brom in Nitrobenzol (BASF, D. R. P. 217570; C. 1910 I, 590; Frdl. 9, 827). - Dunkelblaues Pulver. Löslich in Nitrobenzol mit fuchsinroter Farbe und rotbrauner Fluorescenz. — Färbt Baumwolle aus der blauen Hydrosulfitküpe bläulichviolett.

Violanthron, "Dibenzanthron", früher als Violanthren bezeichnet (Indanthren CO CO dunkelblau BO, vgl. Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 1262) C₃₄H₁₆O₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Scholl, Sker, M. 33, 5; A. 394, 129, 171. — B. Aus Benzanthron durch Eintragen in geschmolzenes Kaliumhydroxyd bei 180° und Erhitzen auf 230—240° (Bally, B. 88, 196; BASF, D. R. P. 185221; C. 1907 II, 767; Frdl. 9, 824) oder durch Erhitzen mit Kaliumhydroxyd in siedendem Anilin, Pyridin oder Naphthalin (BASF, D. R. P. 290079; C. 1916 I, 351; Frdl. 12, 481). Aus 4.4′-Dibenzoyl-dinaphthyl-(1.1′) durch Erhitzen mit 8 Tln. AlCl. auf 95—100° (Sch., D. R. P. 239761; C. 1911 II, 1498; Frdl. 10, 682; Sch., S., A. 394, 172; S., Sch., A. 398, 91). — Blauschwarze Krystalle (aus Nitrobenzol), Nadeln (aus Chinolin). Löslich in Nitrobenzol mit blauer Farbe und rotbrauner Fluorescenz (SCH., S., A. 394, 172). — Durch Oxydation mit Salpeterschwefelsäure oder mit Braunstein in konz. Schwefelsäure entsteht ein schwach olivfarbener Küpenfarbstoff (BASF, D. R. P. 259370; C. 1913 I, 1743; Frdl. 11, 698), der beim Erhitzen mit Borsäure in hochsiedenden Lösungsmitteln (BASF, D. R. P. 260020; C. 1918 I, 2010; Frdl. 11, 699), beim Bromieren oder beim Erhitzen mit Borsaure und nachfolgenden Bromieren (BASF, D. R. P. 280710; C. 1915 I, Erhitzen mit Borsäure und nachfolgenden Bromieren (BASF, D. R. P. 280710; C. 1915 I, 32; Frdl. 12, 482) grüne Küpenfarbstoffe liefert. Violanthron liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und etwas rotem Phosphor auf 190° Violanthren (Ergw. Bd. V, S. 392) (S., Sch., A. 398, 91 Anm. 2). Gibt mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung eine rotviolette, rot fluorescierende Küpe, aus der Baumwolle bläulichviolett gefärbt wird (BASF, D. R. P. 185221; Soh., S., A. 394, 172). Absorptionsspektrum der Küpe: Grandmough, Ch. Z. 34, 1076. Durch Einw. von Sulfurylchlorid auf Violanthron in Nitrobenzol bei 60—70° entsteht Indanthren violett RT (vgl. Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 1263) (BASF, D. R. P. 177574; C. 1906 II, 1796; Frdl. 8, 375; vgl. a. D. R. P. 402640; Frdl. 14, 894). Durch Nitrieren von Violanthron mit Salpetersäure (D: 1,48) in Eisessig bei 60° erhält man Anthra grün B (vgl. Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 1267) (BASF, D. R. P. 18522; C. 1907 II, 768; Frdl. 9, 830; vgl. a. BASF, D. R. P. 402641; Frdl. 14, 895), das durch Behandeln mit Hypochlorit auf der Faser in Indanthrenschwarz B (Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 1268) übergeht (BASF. auf der Faser in Indanthrenschwarz B (Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 1268) übergeht (BASF, D. R. P. 226215; C. 1910 II, 1172; Frdl. 9, 1200). Anthragrün B liefert mit Sulfurylchlorid in Nitrobenzol bei 90—95° (BASF, D. R. P. 280647; C. 1915 I, 75; Frdl. 12, 484) oder mit AlCl, in Nitrobenzol bei 180—185° (BASF, D. R. P. 275537; C. 1914 II, 100; Frdl. 12, 483; vgl. a. D. R. P. 402641) graublaue Küpenfarbstoffe, mit formaldehydsulfoxylsaurem Natrium einen braunen Küpenfarbstoff (BASF, D. R. P. 268224; C. 1914 I, 205; Frdl. 11, 697). Das durch Reduktion von Anthragrün B (beispielsweise mit Na₂SO₃) entstehende Aminoderivat des Violanthrons gibt mit AlCl₃ in Nitrobenzol bei 180—185° einen grünlichgrauen Küpenfarbstoff (BASF, D. R. P. 275537), mit Athyljodid, Benzylchlorid, Benzoylchlorid (BASF, D. R. P. 267418; C. 1914 I, 90; Frdl. 11, 696) und mit o-Chlor-benzaldehyd (BASF, D. R. P. 284700; C. 1915 II, 111; Frdl. 12, 483) rote bis rotviolette Küpenfarbstoffe, mit formaldehydsulfoxylsaurem Natrium einen braunen Küpenfarbstoff (BASF, D. R. P. 268224). — Die Lösung von Violanthron in konz. Schwefelsäure ist blauviolett (Sch., S., A. 394, 172).

25. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-54}O_2$.

1. Dioxo-Verbindungen CasHasOs.

1. 3.8-Di-a-naphthoyl-pyren C₈₈H₂₁O₃, s. nebenstehende Formel¹). B. Neben 3.10-Dia-naphthoyl-pyren bei der Umsetzung von Pyren mit a Naphthoylchlorid und AlCl, in CS, (SCHOLL, SEER, A. 394, 165). — Hellgelbe Blattchen (aus Nitrobenzol). F: 271,5—273°. Unlöslich in Eisessig. — Gibt beim Erhitzen mit 4 Tln. AlCl, auf 140°,,5.6;5'.6'-Dibenzo-pyranthron"

(S. 467). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist bläulichrot.

¹⁾ Besifierung des Pyrens in diesem Handbuch s. S. 305 Anm.

SEER, A. 394, 166). Löslich in siedendem Eisessig, leichter in siedendem Xylol, löslich in 20 Tln. Phenylhydrazin. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit bläulichroter Farbe; gibt beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure eine in Wasser lösliche Sulfonsäure. Reagiert nicht mit Phenylhydrazin.

3. 3.8-Di-β-naphthoyl-pyren C₃₈H₂₂O₂,
s. nebenstehende Formel ¹). B. Neben 3.10-Di-β-naphthoyl-pyren durch Umsetzung von Pyren
mit β-Naphthoylchlorid und AlCl₃ in CS₂
(Scholl, Seer, A. 394, 168). — Gelbe Nadeln
(aus Nitrobenzol). F: 289°. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Gibt
mit 8 Tln. AlCl₃ bei 145°, 7.8;7'.8'-Dibenzo-pyranthron" (s. u.). Liefert mit siedendem
Phenylhydrazin ein in gelben Blättchen krystallisierendes Phenylhydrazon. — Die Lösung
in konz. Schwefelsäure ist fuchsinrot.

4. 3.10 - Di - β - naphthoyl - pyren
C₃₈H₃₂O₃, s. nebenstehende Formel¹). B. s. o. —
Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 195,5—197°
(Scholl, Seer, A. 394, 170). Löslich in Benzol.
— Bildet ein orangegelbes Pikrat.

2. 10.10'-Dioxo-3.3'-diphenyl-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9')
3.3'-Diphenyl-9.9'-dihydro-dianthron C₄₀H₂₆O₂, s. nebenstehende Formel. B.

Aus 2-Phenyl-anthron-(9) durch Oxydation mit Ferrichlorid in siedendem Eisessig (SCHOLL, NEOVIUS, B. 44, 1084). Neben 2-Phenyl-anthrachinon bei der Oxydation von 2-Phenyl-anthron-(9) mit Chromsäure in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur (SCH., N., B. 44, 1083). — Krystalle (aus Toluol).

F: 222—222,5°. Unlöslich in wäßr. Natronlauge; löst sich leicht in alkoh. Kalilauge unter Enolisierung mit rötlichgelber Farbe und wird aus der Lösung durch Wasser wieder gefällt.

3. 10.10'-Dioxo-1.1'-dimethyl-4.4'-di-p-tolyl-9.10.9'.10'-tetrahydro-dianthranyl-(9.9'), 1.1'-Dimethyl-4.4'-di-p-tolyl-9.9'-dihydro-dianthron C₄₄H₃₄O₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Methyl-1-p-tolyl-anthron-(9) durch Oxydation mit Ferrichlorid in essigsaurer Lösung (SEER, M. 33, 545). — Blättchen (aus Eisessig). F: 237°. Unlöslich in verd. Natronlauge; geht bei längerem Kochen mit alkoh. Kalilauge in Lösung. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die beim Aufbewahren oder bei kurzem Erwärmen in Violett übergeht.

26. Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-58}O_2$.

Dioxo-Verbindungen $C_{38}H_{18}O_2$.

- 1. "5.6; 5'.6'-Dibenzo-pyranthron" C₃₈H₁₈O₂, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt 3.8·Di-a-naphthoyl-pyren mit 4 Tln. AlCl₃ auf 140° (SCHOLL, SEER, A. 394, 166). Braunes, undeutlich krystallinisches Pulver (aus Nitrobenzol). Ziemlich leicht löslich in siedendem Pyridin. Gibt mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung ein rötlichblaues, schwer lösliches Küpensalz, das Baumwolle orangerot anfärbt. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau.
- 2. "7.8; 7'.8' Dibenzo pyranthron" C₃₈H₁₈O₂, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt 3.8-Di-β-naphthoylpyren mit 8 Tln. AlCl₃ auf 145—155° (SCHOLL, SEER, A. 394, 170). Undeutlich krystallinisches, braunes Pulver mit grünem Oberflächenglanz (aus Nitrobenzol). Gibt mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung ein fast unlöslich blaues Küpensalz, das Baumwolle orangerot bis braunrot färbt.

¹⁾ Bezifferung des Pyrens in diesem Handbuch s. S. 305 Anm.

TRIOXO.VERBINDUNGEN Cn H2m-6 O8

27. Dioxo-Verbindung $C_nH_{2n-62}O_2$.

Diphenylpyranthron C42H22O2, a. nebenstehende Formel. B. Durch Erwärmen von 2.2'-Dibenzoyl-dianthrachinonyl-(1.1') mit alkal. Na₃S₃O₄-Lösung auf 60—80° und Einblasen von Luft in die erhaltene Lösung (BASF, D. R. P. 278424; C. 1914 II, 1014; Frdl. 12, 501). — Braungelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Ziemlich leicht löslich in siedendem Nitrobenzol, Trichlorbenzol und Anilin, kaum löslich in niedrigsiedenden Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. — Färbt Baumwolle aus der rotvioletten Küpe gelb. — Die rötlichblaue Lösung in konz. Schwefelsaure wird auf Zusatz von Wasser rotviolett.

.co C · C.H.

C. Trioxo-Verbindungen.

1. Trioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O_3$.

1. Cyclepentantrion-(1.2.4) $C_5H_4O_8 = {{\rm OC\cdot CH_3} \atop {\rm OC\cdot CH_2}}CO$ bezw. desmotrope Formen. 3.3.5-Tribrom-cyclopentantrion-(1.2.4) $C_5HO_3Br_3 = {{\rm OC- CBr_3} \atop {\rm OC\cdot CHBr}}CO$ bezw. desmo-

trope Formen (S. 858).

a) 2.4.4-Tribrom-cyclopenten-(1)-ol-(1)-dion-(3.5) $C_8HO_8Br_8 = \frac{HO \cdot C : CBr}{Ol} CO$. Diese Formel wird von Moore, Thomas (Am. Soc. 39, 981) der im Hptw. (S. 853) als 3.3.5-Tribrom-cyclopentantrion-(1.2.4) registrierten Verbindung zugeschrieben.

b) 2.5.5-Tribrom-cyclopenten-(1)-ol-(1)-dion-(3.4) C₅HO₅Br₅ = 0.1 CBr₅. Diese Konstitution kommt der Xanthogallolsäure¹) von Stenhouse (A. 177, 194) (Hptw. Bd. VI, S. 1079) sowie der im Hptw. (Bd. VI, S. 1079) irrtümlich als C₄H₂O₂Br₄ beziehneten Verbindung C₄H₂O₂Br₄ von Theurer (A. 245, 345) zu (Moore, Thomas, Am. Soc. 39, 979, 980). — B. Aus 1.2.5.5-Tetrabrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.4) ("Kanthogallol", S. 321) durch Behandlung mit Sodalösung (M., Tho., Am. Soc. 39, 997; vgl. Stenhouse, A. 177, 194; Theure, A. 245, 345). Aus 1-Chlor-2.5.5-tribrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.4) ("Chlor-zanthogallol", S. 321) durch Einw. von Sodalösung (M., Tho., Am. Soc. 39, 980). Aus dem Dimethylacetal (S. 321) durch Behandlung mit rauchender Schwefelsäure (M., Tho., Am. Soc. 39, 996). — Verfilzte Nadeln mit 2¹/₂ H₂O (sus feuchtem Benzol + Ligroin), die beim Trocknen über H₂SO₄ im Vakuum, bei vorscheigem Erwärmen oder beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure wasserfrei worden (M., Tho.) wasserfreie Nadeln (St.) oder Prismen (aus Benzol) Schwefelsaure wasserfrei werden (M., Tho.); wasserfreie Nadeln (Sr.) oder Prismen (aus Benzel) (Theu.). Schmilzt wasserhaltig bei 70° (M., Tho.), 72° (Theu.), wasserfrei bei 136—137° (M., Tho., Am. Soc. 39, 996), 131° (Theu.), 130° (Sr.). Leicht löslich in Ather, fast unlöslich in Ligroin und Wasser; 1 g löst sich in 70-100 cm3 Benzol und in 12 cm3 Nitrobenzol (M., TRO., Am. Soc. 39, 998). Kryoskopisches Verhalten in Benzol und Nitrobenzol: M., Tho., Am. Soc. 39, 999. — Wird durch Wasser allmählich zersetzt (M., Tho., Am. Soc. 39, 998). Entfärbt KMnO₄-Lösung (M., THO.). Gibt beim Erwärmen mit Bromwasser Oxalsäure und Pentabromaceton (M., Tho.). Liefert bei längerer Einw. von verd. Alkali 2.4.4-Tribrom-1.3-dioxo-butan-carbonsaure-(1) (M., Tho., Am. Soc. 39, 1005). Gibt beim Erwarmen mit Acetanhydrid das Acetat des 2.5.5-Tribrom-cyclopenten-(1)-ol-(1)-dions-(3.4) (Syst. No. 769) (M., Tho., Am. Soc. 89, 1000; vgl. Hantzsch, Schnitze, B. 20, 2038). Liefert bei der Umsetzung mit Anilin in Alkohol neben etwas Oxanilid das Anilinsalz der Kanthogallolsaure (Syst. No. 1598), das beim Umkrystallisieren in ein Hydrat des Kanthogallolsaureanils (Syst. No. 1604) übergeht; reagiert analog mit p-Toluidin (M., Tho., Am. Soc. 39, 1001; 1003; vgl. Theu., A. 245, 346). — Ba(C₂O₂Br₂)₂ + aq (M., Tho., Am. Soc. 39, 1000; vgl. Sr., A. 177, 196; H., SOE., B. 20, 2038).

¹⁾ Nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] sehreiben HARTZECH, STRABBER (A. 488, 203) der Xanthogallolsäure die Konstitution eines 8.8.5 Tribrom oyolopentantrions - (1.2.4) su, da sie keine ausgesprochenen Enol-Reaktionen seigt.

1 (oder 2)-Dimethylacetal des 3.3.5-Tribrom-cyclopentantrions-(1.2.4) $C_7H_7O_4Br_2$ OC—CBr₂ CO oder (CH₃·O)₂C—CBr₂ CO bezw. desmotrope Formen. Diese Kon-(CH₃·O)₂C·CHBr stitution kommt der im Hptw. (Bd. VI, S. 1079) beschriebenen Verbindung $C_8H_8O_4Br_4$ von Theurer (A. 245, 339) zu (Moore, Thomas, Am. Soc. 39, 979, 980). — B. Aus den Dimethylacetalen des 1.2.5.5-Tetrabrom-cyclopenten-(1)-dions-(3.4) und des 1-Chlor-2.5.5-tribrom-cyclopenten-(1)-dions-(3.4) durch Erwärmen mit 10% iger Natronlauge auf 50-806 (M., Tho., Am. Soc. 39, 995; vgl. Theu., A. 245, 339). — Wasserhaltige Krystalle (aus Ather + Ligroin oder aus verd. Methanol); wird über Schwefelsäure wasserfrei. Schmilzt wasserhaltig bei 96—102°, wasserfrei bei 105—106° (M., Tho.). — Gibt beim Behandeln mit rauchender Schwefelsäure Xanthogallolsäure (S. 468) (M., Tho.). Liefert mit Chlorwasserstoff in Methanol das 1-Methylather-3 (oder 4)-dimethylacetal des 2.5.5-Tribrom-cyclopenten-(1)-ol-(1)-dions-(3.4) (Syst. No. 769) (M., Tho.; vgl. Theu.).

2. Trioxo-Verbindungen CaHaOs.

- 1. Cyclohexantrion-(1.3.5) C₅H₅O₃ = H₂C<CO·CH₃CO ist desmotrop mit Phloroglucin, Ergw. Bd. VI, S. 545.
- 2.2.4.4.6.6 Hexachlor cyclohexantrion (1.3.5), "Hexachlorphloroglucin" $C_6O_3Cl_6 = Cl_2C < CO \cdot CCl_2 > CO$ (S. 854). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 11. 1611).
- 2. 1-Methyl-cyclopentantrion-(2.3.5) $C_6H_6O_3 = \frac{OC \cdot CO}{H_8C \cdot CO}$ CH · CH₃ bezw. desmotrope Formen (S. 855). B. In geringer Menge bei längerem Erhitzen von Propionylbrenztraubensaureathylester für sich oder mit Natriumäthylat (Kötz, Lemien, J. pr. [2] 90, 391).

3. Trioxo-Verbindungen C₂H_eO₈.

- 1. 1-Methyl-cyclohexantrion-(2.3.6) $C_7H_8O_3 = H_2C < CO \cdot CO > CH \cdot CH_3$ ist desmotrop mit 2.3.6-Trioxy-toluol.
- 1.4.4.5.5 Pentachlor 1 methyl cyclohexantrion (2.3.6) $C_7H_3O_3Cl_5 =$ Cl₂C CO CO CCl CH₃. B. Durch Einleiten von Chlor in eine mit konz. Salzsäure versetzte Lösung von 3-Chlor-2-oxy-5.6-diamino-toluol in Eisessig (ZINCKE, SCHÜRMANN, A. 417, 244). — Gelbe Tafeln (aus Petroläther). F: 68°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Die Lösung in Methanol ist farblos, die Lösungen in Eisessig und Petroläther sind gelb. — Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 5-Chlor-2.3.6-trioxy-toluol.
- 2. 1-Methyl-cyclohexantrion-(2.4.5) $C_7H_8O_3 = OC < CH_3 \cdot CO > CH_3 \cdot CH \cdot CH_3$ ist desmotrop mit 2.4.5-Trioxy-toluol.
- 1.3.3.6.6 Pentachlor 1 methyl cyclohexantrion (2.4.5) $C_yH_aO_3Cl_x =$ $OC < CCl_3 \cdot CO > OCl \cdot CH_3$. B. Durch Einleiten von Chlor in eine mit konz. Salzsäure versetzte Lösung von 3-Chlor-2-oxy-4.5-diamino-toluol in Eisessig (Zincke, Schürmann, A. 417, 249). — Hellgelbe Tafeln und Prismen (aus Petroläther). F: 78°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Die Lösungen in Alkohol und Methanol sind farblos, die Lösungen in Eisessig und Benzol gelb. — Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 3.6-Dichlor-2.4.5-trioxy-toluol.
- 3. 1-Methyl-cyclohexantrion-(2.4.6) $C_7H_8O_8 = OC < \frac{CH_8 \cdot CO}{CH_2 \cdot CO} > CH \cdot CH_8$ ist deserted with 0.4.6 Methyl-cyclohexantrion (2.4.6) $C_7H_8O_8 = OC < \frac{CH_8 \cdot CO}{CH_2 \cdot CO} > CH \cdot CH_8$ ist deserted with 0.4.6 Methyl-cyclohexantrion (2.4.6) $C_7H_8O_8 = OC < \frac{CH_8 \cdot CO}{CH_2 \cdot CO} > CH \cdot CH_8$ ist deserted with 0.4.6 Methyl-cyclohexantrion (2.4.6) $C_7H_8O_8 = OC < \frac{CH_8 \cdot CO}{CH_2 \cdot CO} > CH \cdot CH_8$ ist deserted with 0.4.6 Methyl-cyclohexantrion (2.4.6) $C_7H_8O_8 = OC < \frac{CH_8 \cdot CO}{CH_2 \cdot CO} > CH \cdot CH_8$ ist deserted with 0.4.6 Methyl-cyclohexantrion (2.4.6) $C_7H_8O_8 = OC < \frac{CH_8 \cdot CO}{CH_8 \cdot CO} > CH \cdot CH_8$ ist deserted with 0.4.6 Methyl-cyclohexantrion (2.4.6) $C_7H_8O_8 = OC < \frac{CH_8 \cdot CO}{CH_8 \cdot CO} > CH \cdot CH_8$ ist deserted with 0.4.6 Methyl-cyclohexantrion (2.4.6) $C_7H_8O_8 = OC < \frac{CH_8 \cdot CO}{CH_8 \cdot CO} > CH \cdot CH_8$ is 0.4.6 Methyl-cyclohexantrion (2.4.6) $C_7H_8O_8 = OC < \frac{CH_8 \cdot CO}{CH_8 \cdot CO} > CH \cdot CH_8$ is 0.4.6 Methyl-cyclohexantrion (2.4.6) $C_7H_8O_8 = OC < \frac{CH_8 \cdot CO}{CH_8 \cdot CO} > CH \cdot CH_8$ is 0.4.6 Methyl-cyclohexantrion (2.4.6) $C_7H_8O_8 = OC < \frac{CH_8 \cdot CO}{CH_8 \cdot CO} > CH \cdot CH_8$ is 0.4.6 Methyl-cyclohexantrion (2.4.6) $C_7H_8O_8 = OC < \frac{CH_8 \cdot CO}{CH_8 \cdot CO} > CH \cdot CH_8$ is 0.4.6 Methyl-cyclohexantrion (2.4.6) $C_7H_8O_8 = OC < \frac{CH_8 \cdot CO}{CH_8 \cdot CO} > CH \cdot CH_8 \cdot CO$ motrop mit 2.4.6-Trioxy-toluol, Ergw. Bd. VI, S. 549.
- 1.8.8.5.5 Pentachlor 1 methyl cyclohexantrion (2.4.6) $C_0H_0O_0Cl_0$ OC CCl. CO CCl · CH₃ (S. 856). Brechungsindices der Krystalle: Bolland, M. 81, 407.

¹⁾ Im Original als Hexachlorhexantrion bezeichnet; Konstitution nach Priv.-Mitt. von PASCAL.

1.3 - Dimethyl - cyclopentantrion - (2.4.5) $C_7H_8O_3 = \frac{OC \cdot CH(CH_9)}{OC \cdot CH(CH_9)}CO$ bezw. desmotrope Formen (S. 856). B. Durch Erhitzen der Natriumverbindung des Propionylbrenztraubensäureäthylesters mit Methyljodid (Kötz, Lemen, J. pr. [2] 90, 390). — Nadeln (aus Essigester). F: 142°. — Geht bei längerem Erhitzen über den Schmelzpunkt in eine Verbindung C₇H₈O₃ (4.5-Dioxo-3-methyl-2-äthyliden-tetrahydrofuran?) über, die bei ca. 68° schmilzt und in Gegenwart von Palladium ca. 2 Atome Wasserstoff aufnimmt.

4. Trioxo-Verbindungen CaH10O2.

- 1. 1.1 Dimethyl cyclohexantrion (2.4.6), Filicinsäure $C_0H_{10}O_2 =$ $OC < \frac{CH_2 \cdot CO}{CH_2 \cdot CO} > C(CH_3)_2$ bezw. desmotrope Formen (S. 856).
 - S. 856, Z. 9 v. u. statt ,, C35 H28012 (Syst. No. 4865)" lies ,, C35 H40012 (Bd. VIII, S. 576)".
- 2. 1.1-Dimethyl-cyclohexantrion-(3.4.5) $C_8H_{10}O_2 = OC < \frac{CO \cdot CH_1}{CO \cdot CH_2} > C(CH_2)_2$ bezw. desmotrope Formen.
- 4-Oxim des 1.1-Dimethyl-cyclohexantrions-(8.4.5), Isonitroso-dimethyl-dihydroresorcin ("Dimethylviolansäure") C₈H₁₁O₃N = HO·N:C CO·CH₂ C(CH₃)₂ (S. 858).

 B. (Man löst 20 g Dimethyldihydroresorcin (HAAS, Soc. 91, 1437); vgl. Lifschitz,
 B. 48, 3246). — Gelbliche Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 87°. Löslich in Wasser B. 46, 3246). — Gelbliche Nadeln (aus Ather + Petroläther). F: 87°. Löslich in Wasser und in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther mit gelber Farbe. Absorptionsspektrum der Lösung in Methanol: L., B. 46, 3234. Elektrische Leitfähigkeit in Wasser und in Methanol bei 25°: L., B. 46, 3241, 3245; Ph. Ch. 87, 566. Elektrolytische Dissoziationskonstante k in Wasser bei 25°: 3,95×10-6 (L., B. 46, 3242). — Zersetzt sich beim Aufbewahren an der Luft allmählich (L., B. 46, 3246). Durch Umsetzung des Silbersalzes mit Methyljodid in Chloroform erhält man einen Methyläther C₉H₁₃O₂N (s. u.) (L., B. 46, 3246). — Zur Konstitution der Salze vgl. L., B. 46, 3236; Ph. Ch. 87, 562. — NH₄C₈H₁₀O₂N (S. 858). Löslich in Methanol und Alkohol mit grüner (Haas, Soc. 91, 1438), in Wasser mit blauer Farbe (L., B. 46, 3239). — Elektrische Leitfähigkeit des Lithiumsalzes in Methanol bei 25°: L., Beck, Helv. 2, 142. — Blaues Natriumsalz NaC₂H₁₀O₂N. B. Man löst 1 Mol Dimethyldihydroresorcin und 1 Mol Natriumnitrit in Natronlauge, setzt Salpetersäure zu, bis die blaue Lösung sich zu entfärben beginnt, und macht wieder setzt Salpetersäure zu, bis die blaue Lösung sich zu entfärben beginnt, und macht wieder alkalisch (L., B. 46, 3247). Blaue Biättchen (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Methanol, unlöslich in absol. Alkohol. Kryoskopisches Verhalten in Methanol: L., B. 46, 3238. Absorptionsspektrum in Methanol: L., B. 46, 3234. Elektrische Leitfähigkeit in Wasser und Methanol bei 25°: L., B. 46, 3245; Ph. Ch. 87, 566, 571; L., Beck, Helv. 2, 142. Magnetische Susceptibilität: L., ROSENBOHM, Z. El. Ch. 21, 500. Die blaue Lösung in Methanol wird beim Aufbewahren grün und enthält dann das grüne Natriumsalz. — Grünes Natriumsalz NaC₈H₁₀O₂N. B. Aus dem blauen Natriumsalz beim Aufbewahren der Lösung in Methanol (L., B. 46, 3247). Grüne Blättchen. In Methanol leichter löslich als das blaue Natriumsalz, sorptionsspektrum in Methanol: L., B. 46, 3234. Elektrische Leitfähigkeit in Methanol bei 25°: L., B. 46, 3245; Ph. Ch. 87, 571. Magnetische Susceptibilität: L., R. — KC₂H₁₀O₂N) (S. 858). Grünblaues Krystallpulver (aus Alkohol) (L., B. 46, 3247). — Cu(C₆H₁₀O₂N)₂. Braune bronzeglänzende Blättchen (L., B. 46, 3248). Schwer löslich in Wasser mit rotbrauner Farbe. — AgC₈H₁₀O₂N + 2 H₂O. Dunkelgrünes, mikrokrystallines Pulver (L., B. 46, 3248). Verpufft etwas oberhalb 100°. Sehr wenig löslich in Wasser mit blauer, ziemlich leicht in Chloroform mit grüner Farbe. Zersetzt sich in Lösung leicht. — Mg(C₈H₁₀O₃N)₂. Hell kupferrote Blättchen (aus Pyridin + Äther) (L., B. 46, 3248). Löslich in Wasser mit rotvioletter, sehr wenig löslich in Methanol mit roter Farbe. Elektrische Leitfähigkeit in Wasser und in Methanol: L., B. 46, 3244. Magnetische Susceptibilität: L., R. Magnetische Susceptibilität: L., ROSENBOHM, Z. El. Ch. 21, 500. Die blaue Lösung in Methanol in Methanol: L., B. 46, 3244. Magnetische Susceptibilität: L., R. Methyläther C. H. 30. N. B. Aus dem Silbersalz des Isonitroso-dimethyldihydro-

resorcins und Methyljodid in Chloroform (L., B. 48, 3246). — Gelb, krystallinisch (aus Chloroform + Petroläther). F: 92°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther.

5. Trioxo-Verbindungen C₉H₁₂O₃.

1. 1.1.3-Trimethyl-cyclohexantrion-(2.4.6), Methylfilicinsäure $C_1H_{11}O_1 =$ OC CH(CH₂) CO C(CH₃)₂ bezw. desmotrope Formen (S. 859).

S. 859, Z. 5-6 v. u. statt "Syst. No. 4865" lies "Bd. VIII, S. 576".

2. 1.1.2.2-Tetramethyl-cyclopentantrion-(3.4.5) $C_9H_{12}O_3 = \frac{(CH_3)_2C-CO}{(CH_3)_2C-CO}CO$.

Diacetat des 1.1.2.2-Tetramethyl-cyclopentandiol-(5.5)-dions-(3.4) $C_{13}H_{18}O_6 = (CH_3)_2C \cdot C(O \cdot CO \cdot CH_3)_2 \cdot CO$. B. Beim Kochen von 5.5-Dibrom-1.1.2.2-tetramethyl-cyclopentandion-(3.4) mit alkoh. Natriumacetat-Lösung (Francis, Willson, Soc. 103, 2246). Krystalle (aus Essigsaure). F: 100—102°. — Liefert bei der Einw. von Alkali einen Sirup, aus dem sich eine kleine Menge einer bei 67° schmelzenden Substanz abscheidet.

6. Trioxo-Verbindungen C₁₀H₁₄O₃.

1. 1.1-Dimethyl-4-acetyl-cyclohexandion-(3.5), Dimethyl-C-acetyl-dihydroresorcin $C_{10}H_{14}O_3 = (CH_3)_2C < \begin{array}{c} CH_4 \cdot CO \\ CH_2 \cdot CO \\ \end{array} > CH \cdot CO \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Formen

(S. 860). Hat wahrscheinlich die Konstitution (CH₃)₂C< CH₂·CO C:C(OH)·CH₃ (Cross-

LEY, RENOUF, Soc. 101, 1525). — B. (Beim Erhitzen von Dimethyldihydroresorein (DIECKMANN, STEIN, B. 37, 3380); C., R., Soc. 101, 1529). Aus der Verbindung C₂₀H₂₆O₅ (s. S. 314 bei Dimethyldihydroresorein) beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge (C., R., Soc. 101, 1530). — Kp₂₃: 138°. Verhält sich bei der Titration mit Alkali in alkoh. Lösung wie eine einbasische Säure. — Reagiert nicht mit Brom in siedendem Chloroform (C., R., Soc. 101, 1530). Liefert beim Eindampfen mit konz. Ammoniak das Monoimid (s. u.) (C., R., Soc. 101, 1531). Gibt mit 1 Mol Hydroxylaminhydrochlorid und 1 Mol Natronlauge in verd. Alkohol das Monoxim

$$I. \xrightarrow{H_2C \cdot CO \cdot C : C(CH_3)} O \qquad II. \xrightarrow{H_2C \cdot CO \cdot C \cdot C(CH_3)} N$$

(s. u.) und ein Isoxazolderivat der Formel I oder II (Syst. No. 4274); beim Kochen mit je 3 Mol Hydroxylaminhydrochlorid und Eisessig in Alkohol entsteht das Oxim dieser Verbindung (C., R., Soc. 101, 1532). Liefert bei der Umsetzung des Silbersalzes mit Methyljodid in Ather 1.1-Dimethyl-4-[a-methoxy-äthyliden]-cyclohexandion-(3.5) oder 3-Methoxy-1.1-dimethyl-4-acetyl-cyclohexen-(3)-on-(5) (Syst. No. 769) (C., R., Soc. 101, 1530). Liefert mit

1 Mol Phenylhydrazin in Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur das Monophenylhydrazon (Syst. No. 1976) und das Pyrazolderivat der Formel III oder IV (Syst. No. 3566), mit je 3 Mol Phenylhydrazin und Eisessig in heißem Alkohol das Phenylhydrazon dieser Verbindung (C., R., Soc. 101, 1528, 1534; vgl. DIECKMANN, STEIN, B. 37, 3381). — AgC₁₀H₁₃O₃ (C., R., Soc. 101, 1530).

$$\mathbf{Monoimid} \ \, \mathrm{C_{10}H_{15}O_2N} \ = \ \, \mathrm{(CH_3)_2C} < \underbrace{\mathrm{CH_2 \cdot C(:NH)}}_{\mathrm{CH_2}} > \mathrm{CH \cdot CO \cdot CH_3} \ \, \mathrm{oder}$$

(CH₃)₂C<CH₂·CO>CH·C(:NH)·CH₃. B. Beim Eindampfen einer Lösung von 1.1-Dimethyl-4-acetyl-cyclohexandion-(3.5) in konz. Ammoniak (CROSSLEY, RENOUF, Soc. 101, 1531). — Nadeln (aus Wasser). F: 133°. Leicht löslich in kaltem Alkohol, Aceton, Chloroform und Essigester und in warmem Wasser oder Benzol. Löslich in verd. Salzsäure, unlöslich in kalter Natronlauge; wird durch Erwärmen mit Natronlauge hydrolysiert.

$$\textbf{Monoxim} \ C_{10}H_{15}O_3N \ = \ (CH_3)_2C < \begin{matrix} CH_3 \cdot C(:N \cdot OH) \\ CH_2 \end{matrix} \\ CO \\ CH \cdot CO \cdot CH_3 \ oder$$

(CH₃)₂C<CH₂·CO>CH·C(:N·OH)·CH₃. B. Bei der Umsetzung von 1.1-Dimethyl·4-acetyl-cyclohexandion-(3.5) mit 1 Mol Hydroxylaminhydrochlorid und 1 Mol Natronlauge in verd. Alkohol (Crossley, Renour, Soc. 101, 1532). — Nadeln (aus Alkohol). F: 115° (Zers.). Unlöslich in Petroläther, leicht löslich in warmem Alkohol, Chloroform und Aceton. — Verhält sich bei der Titration mit Natronlauge in kaltem Alkohol gegen Phenolphthalein wie eine einbasische Säure. — Geht beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt oder beim Behandeln mit Anilin, teilweise auch beim Erwärmen mit Alkohol, in das Isoxazolderivat

Anilin, teilweise auch beim Erwärmen mit Alkohol, in das Isoxazolderivat

H₂C · CO · C · C(CH₃)

(CH₃)₂C · CH₂ · C = N

O oder

(CH₃)₂C · CH₂ · C = N

(CH₃)₂C · CH₂ · C = N

(CH₃)₂C · CH₂ · C = N

2. 1.1.3.3 - Tetramethyl - cyclohexantrion - (2.4.6), "Tetramethylphloro - glucin" $C_{10}H_{14}O_3 = H_2C \stackrel{CO \cdot C(CH_3)_3}{CO \cdot C(CH_3)_3} \stackrel{CO}{CO} \text{ bezw. HC} \stackrel{CO \cdot C(CH_3)_3}{CO \cdot C(CH_3)_3} \stackrel{CO \cdot C(CH_3)_3}{CO} \stackrel{CO \cdot C(CH_3)_3}{CO}$

7. Trioxo-Verbindungen C₁₁H₁₆O₂.

1. 1.1.2-Trimethyl-1-acetyl-cyclohexandton-(3.5), Trimethyl-C-acetyl-dihydroresorcin $C_{11}H_{16}O_3=(CH_2)_2C<\frac{CH_1(CH_2)\cdot CO}{CH_2\cdot CO}$ CH·CO·CH₃ bezw. desmotrope Formen. B. Durch Erhitzen von 1.1.2-Trimethyl-cyclohexandion-(3.5) mit Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Crossley, Renouf, Soc. 101, 1536). — Scharf riechende Flüssigkeit. Erstarrt bei —17° nicht. Kp₃₂: 153°. — Verhält sich bei der Titration mit Alkali wie eine einbasische Säure. Gibt beim Eindampfen mit konz. Ammoniak das Monoimid (s. u.), beim Erwarmen mit Anilin in Alkohol das Monoanil (Syst. No. 1604). Liefert mit Phenylhydrazin in Alkohol ein Monophenylhydrazon (Syst. No. 1976) und ein Pyrazolderivat $C_{17}H_{30}ON_2$ (Syst. No. 3566). — $Cu(C_{11}H_{18}O_3)_2$. Blaue Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 210° (Zers.).

Monoimid $C_{11}H_{17}O_2N = (CH_2)_3C_4H_4O(:NH)\cdot CO\cdot CH_3$ oder $(CH_2)_3C_4H_4O_2\cdot C(:NH)\cdot CH_3$.

B. Durch Eindampten einer Lösung von 1.1.2-Trimethyl-4-acetyl-cyclohexandion-(3.5) in konz. Ammoniak (Crossley, Renour, Soc. 101, 1536). — Tafein (aus Benzol). F: 137°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform und Alkohol, schwer löslich in siedendem Wasser. Schwer löslich in Natronlauge.

- 2. 1.1.3.3.5-Pentamethyl-cyclohexantrion-(2.4.6), "Pentamethylphloroglecin" $C_{11}H_{16}O_3 = CH_3 \cdot HC < CO \cdot C(CH_2)_2 > CO$ bezw. $CH_3 \cdot C < CO C(CH_3)_2 > CO$ bezw. $CH_3 \cdot C < CO C(CH_3)_2 > CO$ (S. 861). B. Neben 1.1.3.3.5.5-Hexamethyl-cyclohexantrion-(2.4.6) beim Erwärmen von Phloroglucin (Herric, Erthal, M. 31, 828) und von 1.1.3.3-Tetramethyl-cyclohexantrion-(2.4.6) (H., E., M. 32, 496) mit Methyljodid und wäßr. Kalilauge. Gibt beim Erwärmen mit Methyljodid und wäßr. Kalilauge 1.1.3.3.5.5-Hexamethyl-cyclohexantrion-(2.4.6) (H., E., M. 31, 830). Liefert mit Diazomethan in Ather den Methyläther der Enolform (Syst. No. 769) (H., E., M. 31, 830).
- 8. 1.1.3.3.5.5-Haxamethyl-cyclohexantrion-(2.4.6), "Hexamethylphloroglucin" $C_{18}H_{18}O_3=(CH_3)_3CCO\cdot C(CH_3)_3$ CO (S. 861). B. Zur Bildung aus Phloroglucin nach Spitzer (M. 11, 104) vgl. Herzig, Erthal, M. 31, 827. Bei der Einw. von Methylfodid und wäßr. Kälilauge auf Phloroglucin (H., E., M. 31, 828), auf 1.1.3.3-Tetramethylcyclohexantrion-(2.4.6) (H., E., M. 32, 496) und auf 1.1.3.3.5-Pentamethyl-cyclohexantrion-(2.4.6) (H., E., M. 31, 830). Gibt mit Methylmagnesiumjodid die Verbindung $C_{15}H_{20}O_3$ (s. u.) (H., E., M. 32, 505).

Verbindung C₁₈H₂₀O₂ wahrscheinlich 1.1.2.3.3.4.5.5.6-Enneamethyl-cyclohexantriol-(2.4.8) (CH₂)₂C C(CH₂)(OH)·C(CH₂)₃C(CH₂)·OH]. B. s. o. — Krystalle (aus Aceton). F: 258—260° (Hererg, Erreal, M. 32, 506). Im CO₂-Strom unzersetzt sublimierbar. Unlöslich in Alkohol. — Reagiert weder mit Diazomethan, Dimethylsulfat, Benzoyl-chlorid und Phenylisocyanat, noch mit Acetanhydrid oder Acetanhydrid + Natriumacetat; verharzt bei der Einw. von methylalkoholischer Salzsäure, Acetylchlorid, Thionylchlorid und von Acetanhydrid + konz. Schwefelsäure.

9. Trioxo-Verbindungen C14H202-

- 1. 1.1.3.3-Tetradikyl-cycloheccentrion-(2.4.6), "Tetradikylphloroglucin" $C_{14}H_{12}O_{3} = H_{2}C < CO \cdot C(C_{2}H_{4})_{3} > CO$ bezw. $HC < CO \cdot C(C_{2}H_{3})_{3} > CO$ (S. 862). Liefert beim Erwärmen mit Methyljodid und wäßr. Kalilauge oder beim Behandeln mit Diazomethan den Methyläther der Enolform (Syst. No. 769) (Hereng, Erhal, M. 32, 496).
- 2. Trioce-Verbindung C₁₄H₂₁O₂ aus Caryophyllen. B. Neben anderen Verbindungen bei der Spaltung der Ozonide des Caryophyllens (Ergw. Bd. V, S. 221) durch Eis-

essig bei 95—110° (SEMMLER, MAYER, B. 44, 3676). — Gelbgrünes Öl. Kp₁₈: 181—184°. D²⁰: 1,0280. n²⁰: 1,4774. a^{20} : —25°. — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton eine Dioxocarbonsäure $C_{14}H_{28}O_4$ (Syst. No. 1309), bei der Oxydation mit Salpetersäure Bernsteinsäure und Caryophyllensäure $C_9H_{14}O_4$ (Syst. No. 964).

10. 1.1.3.3.5 - Pentaäthyl-cyclohexantrion - (2.4.6), "Pentaäthylphloroglucin" $C_{16}H_{26}O_3 = C_2H_5 \cdot HC < \begin{array}{c} CO \cdot C(C_2H_5)_2 \\ CO \cdot C(C_0H_8)_2 \end{array} > CO \quad bezw.$

 $C_2H_5 \cdot C(OH) \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CO$ (S. 862). B. Neben dem Äthyläther der Enolform (Syst. No. 769) durch Erwärmen von Phloroglucin mit Äthyljodid und $20^{\circ}/_{\circ}$ iger wäßriger Kalilauge (Herzig, Eathal, M. 32, 501).

2. Trioxo-Verbindungen C_nH_{2n-8}O₃.

1. Cyclopenten-(1)-trion-(3.4.5)
$$C_5H_2O_3=\frac{HC\cdot CO}{HC\cdot CO}CO$$
.

1.2.4 - Tribrom - 4 - methoxy - cyclepenten - (1) - dion - (3.5) C₆H₂O₃Br₃ = BrC·CO
BrC·CO
CBr·O·CH₃. B. Beim Aufbewahren einer methylalkoholischen Lösung von 1.2.4.4-Tetrabrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.5) (Jackson, Flint, Am. 43, 157). — Nadeln (aus verd. Methanol). F: 67°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Aceton und Benzol, schwer in heißem Ligroin. Löst sich anscheinend unverändert in starker Salpetersäure oder Schwefelsäure. — Zersetzt sich beim Erhitzen mit Lösungsmitteln, beim Kochen mit Wasser und bei der Einw. von Alkalien. Addiert in Eisessig-Lösung kein Brom.

1.2.4 - Tribrom - 4 - äthoxy - cyclopenten - (1) - dion - (8.5) $C_7H_5O_3Br_3 = BrC \cdot CO$ $CBr \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 1.2.4.4-Tetrabrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.5) durch kurzes Erwärmen mit Alkohol (Jackson, Flint, Am. 43, 158). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 110°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig, schwer in kaltem Ligroin, unlöslich in Wasser. Löst sich anscheinend unverändert in konz. Schwefelsäure. — Wird durch Natronlauge zersetzt. Einw. von Anilin: J., F.

2. Cyclohexen-(1)-trion-(3.4.5) $C_6H_4O_3 = HC \langle CH \cdot CO \rangle CO$.

1.2.6.6 - Tetrabrom - cyclohexen - (1) - trion - (3.4.5) C₆O₃Br₄ = BrC CBr · CO CO. Diese Konstitution kommt der im *Hptw. (Bd. VI, S. 1085)* beschriebenen Verbindung C₁₆H₁₄O₁₄Br₁₂ von Theurer (A. 245, 329) zu (Moore, Thomas, *Am. Soc.* 39, 987). — B. Aus Tribrompyrogallol durch Einw. von Bromwasser in der Kälte (M., Tho., *Am. Soc.* 39, 987; vgl. Theu.). — Schuppen mit 4 H₂O (aus feuchtem Äther + Petroläther). F: 70° (Zers.). Gibt über Calciumchlorid 2H₂O ab und schmilzt dann bei 85°. Leicht löslich in Äther und Alkohol, schwer in Ligroin. — Wird durch Erwärmen mit Ligroin oder Wasser zersetzt. Liefert beim Erwärmen mit Bromwasser oder mit Salpetersäure (D: 1,42) 1.2.5.5-Tetrabrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.4) (M., Tho., *Am. Soc.* 39, 989).

3. Bis-[2-0x0-cyclohexyl]-keton, 2.2'-Dioxo-dicyclohexylketon $C_{18}H_{18}O_{3}=\begin{bmatrix}H_{2}CCH_{2}\cdot CH_{2}\end{bmatrix}$ CO bezw. desmotrope Formen. B. Neben Cyclohexanon-(2)-oxalylsäure-(1)-äthylester bei der Einw. von Oxalester auf Cyclohexanon in Gegenwart von Natriumäthylst (Kötz, J. Meyer, J. pr. [2] 88, 272). — Kp_{1s}: 170°. Gibt mit FeCl₃ eine rotviolette Färbung; scheidet beim Aufbewahren Krystalle vom Schmelzpunkt 127° aus, die mit FeCl₃ keine Färbung geben.

474 TRIOXO-VERBINDUNGEN C₁H₂₁—808 BIS C₁H₂₁—1408 [Syst. No. 695—697

4. Bis-[2-0x0-3-methyl-cyclohexyl]-keton, 2.2'-Dioxo-3.3'-dimethyl-dicyclohexylketon $C_{15}H_{25}O_3 = \begin{bmatrix} H_2C & CH(CH_3) \cdot CO \\ CH_2 & CH_2 \end{bmatrix}$ CO bezw. desmotrope Formen. B. Neben 1-Methyl-cyclohexanon-(2)-oxalylsaure-(3)-athylester bei der Einw. von Oxalester auf 1-Methyl-cyclohexanon-(2) in Gegenwart von Natriumäthylat (Kötz, J. Meyer, J. pr. [2] 88, 272). — Kp₁₄: 181°. — Gibt mit FeCl₃ eine rotviolette Färbung.

3. Trioxo-Verbindungen C_nH_{2n-12}O₃.

1. 1¹.1².1³-Trioxo-1-butyl-benzol, Methyl-phenyl-triketon, $\alpha.\beta.\gamma$ -Trioxo- α -phenyl-butan $C_{10}H_8O_3=C_8H_5\cdot CO\cdot CO\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 864). B. Bei der Ozonspaltung der Enolform des Acetyldibenzoylmethans (SCHEIBER, HEROLD, A. 405, 324). — $D_1^{r,s}$: 1,1801; $n_{\pi}^{r,s}$: 1,5417; n_{π}^{r} : 1,548 (v. Auwers, B. 51, 1122).

a.y-Dioxo- β -oximino-a-phenyl-butan, a-Isonitroso-a-benzoyl-aceton $C_{10}H_9O_3N = C_6H_5\cdot CO\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 864). B. Aus Benzoylaceton und Athylnitrit bei gewöhnlicher Temperatur (Peratoner, G. 41 II, 651 Anm.). — F: 124° (P.). — Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und verd. Schwefelsäure und darauffolgender Diazotierung mit Natriumnitrit Acetyl-benzoyl-diazomethan (s. u.) (Wolff, A. 325, 137; 394, 46 Anm. 2).

Acetyl - benzoyl - diazomethan, Diazobenzoylaceton $C_{10}H_{0}O_{2}N_{2} = C_{8}H_{5} \cdot CO \cdot C(:N:N) \cdot CO \cdot CH_{3}^{-1})$. B. Aus a Isonitroso-a-benzoyl-aceton durch Reduktion mit amalgamiertem Zink und verd. Schwefelsäure und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Natriumnitrit-Lösung (Wolff, A. 325, 137; 394, 46 Anm. 2). — Schwach grüngelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 65—66° (W., A. 325, 137), 62° (Staudinger, Gaule, B. 49, 1915). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform (W., A. 325, 138). Leicht löslich in konz. Salzsäure, unlöslich in kalter Natronlauge (W., A. 325, 138). — Zersetzt sich beim Erhitzen unter Entwicklung von Stickstoff und Bildung eines amorphen und eines öligen Produkts (W., A. 325, 138), beim Erhitzen mit Xylol unter Entwicklung von Stickstoff (St., G., B. 49, 1915; Schroeter, B. 49, 2742) und Bildung eines öligen Produkts (Schr.). Geschwindigkeit der Zersetzung in Cumol-Lösung bei 100° und 132° und bei Gegenwart von Trichloressigsäure in Cumol bei 100°: St., G. Beim Kochen mit Wasser entsteht unter Entwicklung von CO₂ und N₂ Methylbenzylketon (W., A. 325, 146). Gibt beim Kochen mit Natronlauge Essigsäure, Benzoesäure und harzige Produkte (W., A. 325, 138); liefert bei Einw. von sehr verd. Natronlauge, von Phenolat-Lösungen oder von konz. Ammoniak Diazoacetophenon (S. 362) (W., A. 325, 131). Reduziert Fehlinosche Lösung in der Wärme (W., A. 325, 138). Reagiert nicht mit Jod (W., A. 325, 138). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine mit Ammoniumhydrosulfid-Lösung versetzte Lösung von Acetylbenzoyldiazomethan in 50°/0 methyl-4-acetyl-1.2.3-thiodiazol (Hptw., Syst. No. 4549) (W., A. 325, 171). Acetylbenzoyldiazomethan liefert beim Erwärmen mit Kaliumcyanid in verd. Alkohol Acetophenon-azo-formonitril (Hptw. Bd. VII, S. 673) (W., A. 325, 149). Liefert mit Anilin bei 85—100° a-Benzoyl-propionsäureanilid und a-Phenyl-acetessigsäureanilid (W., A. 394, 46). — Gibt mit einer heißen Lösung von a-Naphthol-natrium in verd. Alkohol eine tiefblaue Färbung (W., A. 325, 138).

2. Trioxo-Verbindungen $C_{12}H_{12}O_3$.

- 1. a-Acetyl-a-benzoyl-aceton, Diacetyl-benzoyl-methan, $\omega.\omega-Diacetyl-acetophenon$ $C_{12}H_{12}O_3=C_0H_5\cdot CO\cdot CH(CO\cdot CH_3)_2$ bezw. desmotrope Formen (S. 865). Durch Ozonisierung in Chloroform-Lösung und Spaltung des gelben, öligen Ozonids mit Wasser entstehen Benzoesäure, Pentantrion und anscheinend geringe Mengen Methylphenyltriketon (Scheiber, Hebold, B. 46, 1109; A. 405, 325).
- 2. $1^1.3^1.5^1$ -Trioxo-1.3.5-triāthyl-benzol, 1.3.5-Triacetyl-benzol $C_{12}H_{12}O_2 = C_6H_3(CO\cdot CH_2)_3$ (S. 866). B. Durch Einw. von Wasser oder verd. Schwefelsäure auf β -Äthoxycrotonaldehyd-diāthylacetal (Viguier, C. r. 153, 1232; A. ch. [8] 28, 504). Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 163°.

¹⁾ Wird im *Hptw.* entsprechend der früheren Konstitutionsauffassung als 5-Methyl-4-benzoyl-1.2.3-oxdiazol (Syst. No. 4549) abgehandelt. Zur Konstitution vgl. STAUDINGER, *Helv.* 4, 239.

3. $1^1.3^1.5^1$ -Trioxo-hexaäthyl-benzol, 1.3.5-Triäthyl-2.4.6-triacetyl-benzol $C_{18}H_{24}O_3=(C_2H_5)_3C_6(CO\cdot CH_3)_3$.

18.38 - Dichlor - 11.81.51 - trioxc - hexaëthyl - benzol, 1.3.5-Triëthyl-2-acetyl-4.6 - bischloracetyl-benzol $C_{18}H_{22}O_3Cl_2 = (C_2H_5)_3C_6(CO \cdot CH_2Cl)_2 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2.4.6-Triëthylacetophenon (Hptw. Bd. VII, S. 343) und Chloracetylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ in CS₂ im Sonnenlicht (Kunckell, C. 1913 I, 1770). — Nadeln. F: 72°.

4. Trioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-14} O_3$.

1. Indantrion, Trioxohydrinden, Triketohydrinden $\rm C_9H_4O_2=C_6H_4\stackrel{CO}{<}CO$

Hydrat, Triketohydrindenhydrat, Ninhydrin $C_9H_6O_4 = C_6H_4 < \frac{CO}{CO} > C(OH)_2$. B. Durch Einw. von verd. Schwefelsäure bei Wasserbadtemperatur auf 1-Oxo-2.3-bis-[4-dimethylamino-phenylimino]-hydrinden (Ruhemann, Soc. 97, 1446, 2028), 2-Oxo-1.3-bis-[4-dimethylamino-phenylimino]-hydrinden (?) (R., Soc. 99, 797) und auf 1.3-Dioxo-2-[4-dimethylamino-phenylimino]-hydrinden (R., Soc. 99, 796). — Prismen (aus Wasser). Wird bei 125° rot, entwickelt bei 139° Gas und schmilzt bei 239—240° unter Zersetzung (R., Soc. 97, 1446). Leicht löslich in siedendem Wasser, schwer in Äther (R.). Absorptionsspektrum in Alkohol: Purvis, Soc. 99, 1956. — Die Lösung in Alkalien ist anfangs gelb, dann blau und wird schließlich farblos; sie enthält dann 2-Carboxy-mandelsäure, die vermutlich aus 2-Carboxy-phenylglyoxal entstanden ist (R., Soc. 97, 1448, 2026, 2030). Reduziert FEHLINGSche Lösung und ammoniakalische Silberlösung (R., Soc. 97, 1446). Wird in wäßr. Lösung durch Natriumamalgam zu 2-Oxy-1.3-dioxo-hydrinden (R., Soc. 99, 1309), durch Schwefelwasserstoff (R., Soc. 99, 797) und durch Dialursäure (R., Soc. 99, 1310; HARDING, WARNEFORD, J. biol. Chem. 25, 332) zu [1.3-Dioxo-hydrindyl-(2)]-[2-oxy-1.3-dioxohydrindyl-(2)]-ather reduziert. Gibt beim Erwarmen mit einem Gemisch von PCl, und POCl₃ 2.2-Dichlor-1.3-dioxo-hydrinden (R., Soc. 97, 2029). Liefert bei der Einw. von verd. Ammoniak 3'-Oxo-2-[o-carboxy-benzoyl]-[indeno-(1'.2':4.5)-imidazol]

C₆H₄·C·NH

C·CO·C₆H₄·CO₂H (Syst. No. 3697) (R., Soc. 97, 1447). Umsetzung mit Hydroxylaminhydrochlorid: R., Soc. 97, 1448. Liefert mit Blausäure das Nitril der 2-Oxy-1.3-dioxo-hydrinden-carbonsäure-(2) (R., Soc. 97, 2029). Gibt mit Guanidin die Guanidinverbindung des Trioxohydrindens (s. u.); reagiert analog mit Benzamidin (R., Soc. 97, 2028). Durch Einw. von Anilin entsteht eine unbeständige, bei ca. 97° schmelzende Substanz (R., Soc. 97, 1447). Triketohydrindenhydrat gibt mit o Phenylendiamin 2.3-Benzoylen-chinoxalin (R., Soc. 97, 1449). Reaktion mit Aminosäuren s. u. — Ist stark giftig; über Giftwirkung auf Tiere und Wirkung auf das Wachstum von Bakterien, Hefe und höheren Pflanzen vgl. R., Soc. 99, 799; Loew, Bio. Z. 69, 111. — Triketohydrindenhydrat oxydiert α-Amino-carbonsäuren zu Aldehyden und wird dabei in das blaue Ammoniumsalz des 1.3-Dioxo-2-[1.3-dioxo-hydrindyliden-(2)-amino]-hydrindens C₆H₄ CO CH·N:C CO C_{CO} C₆H₄ (Syst. No. 1874) übergeführt (R., Soc. 97, 2030; 99, 798, 1492; HARDING, WARDEFORD, J. biol. Chem. 25, 328); die bei dieser Resktien auftertend Photography august Nechweis von Aminosäuver die bei dieser Reaktion auftretende Blaufärbung kann zum Nachweis von Aminosäuren, Eiweißstoffen und Peptonen und zur Bestimmung des Aminosäurestickstoffs dienen (ABDERHALDEN, SCHMIDT, H. 72, 37; 85, 145; HERZFELD, Bio. Z. 59, 253; FRÄNKEL, Bio. Z. 67, 298; HAR., MACLEAN, J. biol. Chem. 20, 217; AMANN, C. 1916 II, 430; KORITSCHONER, MORGENSTERN, Bio. Z. 93, 172); es ist indessen zu beschten, daß ähnliche Färbungen unter bestimmten Bedingungen auch bei der Einw. von Triketohydrindenhydrat auf Ammoniumsalze (Neuberg, Bio. Z. 56, 502; 67, 58; Har., W., J. biol. Chem. 25, 323). Amine (N.; Har., Mac Lean, J. biol. Chem. 25, 338), Alkohole, Aldehyde, Ketone und Zuckerarten (Halle, Loewenstein, Peibram, Bio. Z. 55, 358; vgl. Har., J. biol. Chem. 30, 205) auftreten können. Gibt mit 10% eiger wäßr. Pyridin-Lösung eine gelbe Färbung (HAR., W., J. biol. Chem. 25, 329). — Das Bis-phenylhydrazon des Trioxohydrindens schmilzt bei 207—2080 (R., Soc. 97, 1448).

Verbindung von Trioxohydrinden mit Guanidin $C_{10}H_{9}O_{3}N_{3} = C_{8}H_{4} < \stackrel{CO}{CO} > C(OH) \cdot NH \cdot C(:NH) \cdot NH_{2}$. B. Aus Triketohydrindenhydrat und Guanidin in Wasser (Ruhemann, Soc. 97, 2028). — Hat keinen Schmelzpunkt; färbt sich bei cs. 190° dunkel und wird schließlich schwarz. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Benzol.

1.3-Dioxo-2-oximino-hydrinden $C_9H_9O_9N = C_9H_4 < \stackrel{CO}{CO} > C:N\cdot OH$ (S. 867). Gibt bei der Reduktion mit Zinnehlorür und konz. Salzsäure 1.3 - Dioxo - 2 - amino - hydrinden CRUHEMANN, Soc. 99, 1488). Gibt mit rauchender Jodwasserstoffsäure [1.3-Dioxo-hydrindel]-[2]-[2-oxy-1.3-dioxo-hydrindyl-(2)]-[4ther (R., Soc. 99, 1310). — KC₂H₄O₂N. Kryoskopisches Verhalten in Phenol: Hartung, Ph. Ch. 77, 85. Elektrische Leitfähigkeit in Methanol: Lifscherz, Ph. Ch. 87, 572. — RbC₂H₄O₃N. Kryoskopisches Verhalten in Phenol: H.

Disemicarbason des Trioxohydrindens $C_{11}H_{10}O_{2}N_{6} = {C_{0}H_{4} \cdot C : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_{2} \over CO - C : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_{4}}$ oder

C₅H₆ C(:N·NH·CO·NH₂) CO. B. Aus Triketohydrindenhydrat und Semicarbazid-hydrochlorid in Wasser (RUHEMANN, Soc. 97, 1448). — Gelbe mikroskopische Nadeln (aus Wasser). Wird bei 175° dunkel, schmilzt bei 208° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

- 2. 1.3.2¹-Trioxo-2-methyl-hydrinden, 2-Formyl-indandion-(1.3), Indandion-(1.3)-aldehyd-(2) bezw. 1.3-Dioxo-2-oxymethylen-hydrinden,
- 2.0xymethylen-indandion-(1.3) $C_{10}H_0O_3 = C_0H_4 \stackrel{CO}{CO}CH \cdot CHO$ bezw.

CeH. CCO C: CH · OH (S. 868). B. Aus dem Monoanil (Syst. No. 1604) durch Kochen mit verd. Natronlauge (Wolff, A. 399, 282). Beim Kochen von 2-[1.3-Dioxo-hydrindyliden-(2)]-indoxyl (Syst. No. 3237) mit 5% iger Natronlauge (Felix, Friedlaender, M. 81, 62). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Benzol), die im Vakuum wasserfrei werden und an der Luft wieder Wasser aufnehmen (W.). Schmilzt wasserhaltig bei 125°, wasserfrei bei 141° (W.) bezw. 139,5° (F., F.). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und warmem Benzol, ziemlich schwer in Äther und Wasser (W.), leicht löslich in heißem Wasser (F., F.). Absorptionsspektrum des Indandionaldehyds und seines Natriumsalzes in wäßr. Lösung: Lipschitz, B. 47, 1402. — Reduziert Ferlingsche Lösung langsam, ammoniakalische Silberlösung nicht (W., A. 899, 283). Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ Phthalsäure (W., A. 899, 283). Liefert beim Kochen mit Wasser oder verd. Alkohol Methenyl-bis-indandion-(1.3) (Erberga. Liefert beim Kochen mit Wasser oder verd. Alkohol Methenyl-bis-indandion-(1.3) (ERBERA, G. 83 II, 330; 88 I, 418, 421; W., A. 899, 286), Ameisensäure und Bindon (W.); beim Kochen mit 20%/siger Salzsäure entstehen Ameisensäure, Indandion-(1.3) und Bindon (W., A. 399, 285; vgl. F., F.). — Gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung eine rote Färbung (F., F.; W., A. 399, 283). — Das Monophenylhydrazon schmilzt bei 220° (Zers.) (W., A. 399, 284). — NaC₁₆H₂O₃. Löslich in 20 Tln. siedendem Wasser (W., A. 399, 283). — Calciumsalz. Prismen (W.). Schwer löslich in Wasser.

Monoxim des Indandion - (1.8) - aldehyds - (2), 1.8 - Dioxo - 2 - oximinomethyl hydrinden bezw. 1.8 - Dioxo - $\hat{\mathbf{z}}$ - hydroxylaminomethylen - hydrinden $C_{10}H_2O_2N=$ $C_0H_4 < CO > CH \cdot CH : N \cdot OH$ bezw. $C_0H_4 < CO > C : CH \cdot NH \cdot OH$ (S. 868). B. Aus dem Natriumsalz des Indandion-(1.3)-aldehyds-(2) und Hydroxylaminhydrochlorid in Wasser Wolff, A. 399, 284). — Orangefarbige Nadeln mit 1 H₂O (aus Alkohol). Wird bei 105° wasserfrei. F: 205° (Zers.). Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol. Leicht löslich in konz. Salzsaure, löslich in Sodalösung mit tiefroter Farbe. — Laßt sich nicht weiter oximieren.

Monosemicarbason des Indandion - (1.8) - aldehyds - (2) $C_{11}H_4O_2N_3 =$ C₆H₄<CO>CH·CH:N·NH·CO·NH₃. Gelbe Nadeln. F: 233° (Zers.) (Wolff, A. 899. 285). Schwer löslich.

3. 1.3.21-Trioxo-2-athyl-hydrinden, 1.3-Dioxo-2-acetyl-hydrinden. 2-Acetyl-Indandion-(1.3) $C_{11}H_8O_3 = C_0H_4 \stackrel{CO}{CO}CH \cdot CO \cdot CH_8$ bezw. desmotrope

Formen (S. 868). B. Aus 2-Acetyl-indandion-(1.3)-imid-(1) durch Erwärmen mit Natron-lauge (Schenber, Haun, B. 47, 3334). — Absorptionsspektrum in Alkohol: Hantscer, Gazewski, A. 892, 315. — Die Lösungen in Wasser und organischen Lösungsmitteln sind gelb und entfärben Brom (H., G., A. 392, 308). Gibt mit Halogenen Dihalogenderivate des Indandions-(1.3) (H., G., A. 892, 310).

Salze: H., G., A. 392, 308. Lichtabsorption einiger Salze in Wasser und Alkohol: H., Ph. Ch. 34, 333; vgl. H., G., A. 392, 315. — LiC₁₁H₇O₂. Gelbliche Tafeln (aus Alkohol).

NaC₁₁H₇O₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Ather). — KC₁₁H₇O₃. Dunkelgelbe Masse.

— RbC₁₁H₇O₃. Gelbe Nadeln. — CsC₁₁H₇O₃. Gelbe Nadeln. — Ca(C₁₁H₇O₃)₃ + 3 H₂O. Gelbe Krystalle. Wird im Exsiccator wasserfrei. — Sr(C₁₁H₇O₃)₃ + 3¹/₃H₂O. Gelbe Krystalle (aus Wasser). Elektrische Leitfähigkeit in Alkohol bei 25°: H., Ph. Oh. 84, 338. — Ba(C₁₁H₇O₃)₂. Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). — TlC₁₁H₇O₃. Gelbe Nadeln (aus Wasser).

2-Acetyl-indandion-(1.8)-imid-(1), 1-Oxo-8-imino-2-acetyl-hydrinden $C_{11}H_{\bullet}O_{2}N =$ C_0H_4 C(:NH) $CH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Neben überwiegenden Mengen Diacetyl-bis-[2-cyanbenzoyl]-methan bei der Einw. von o-Cyan-benzoylchlorid auf Natrium-scetylaceton in Benzol oder Äther (Scheiber, Haun, B. 47, 3334). Neben o-Cyan-benzoylaceton bei der Einw. von Natriumäthylat-Lösung auf Diacetyl-bis-[2-cyan-benzoyl]-methan (Son., H., B. 47, 3333). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 247—248°. — Gibt beim Erwärmen mit Natronlauge 2-Acetyl-indandion-(1.3).

4. 1-Phenyl-cyclohexantrion-(3.4.5) $C_{12}H_{10}O_3=C_6H_5\cdot HC\langle \begin{array}{c} CH_2\cdot CO\\ CH_3\cdot CO \end{array}\rangle$ CO.

4 • Oxim, 4 • Oximino • 1 • phenyl • cyclohexandion • (8.5) $C_{12}H_{11}O_{2}N =$ OH

5. Trioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O_3$.

1. 1-Methyl-5-phenyl-2-acetyl-cyclopenten-(5)-dion-(3,4), 1-Methyl-5-phenyl-2-āthylon-cyclopenten-(5)-dion-(3.4) $C_{14}H_{19}O_2 =$

I.
$$C_0H_0 \cdot C(CH_0) \cdot CH \cdot CO \cdot CH_0$$

II. $CH_0 \cdot C(CO \cdot CH_0) \cdot C = N$
 $CO = CO$

III. $CH_0 \cdot C(CO \cdot CH_0) \cdot C = N$
 $CO = CO$

Formel I bezw. desmotrope Formen (S. 870). Absorptionsspektrum der freien Verbindung und des Natriumsalzes in Alkohol: Purvis, Soc. 99, 110. — Kondensiert sich mit o-Phenylendiamin zu der Verbindung II (Syst. No. 3575) (Ruhemann, Soc. 97, 1444). Verbindung mit Thiophenol C₁₄H₁₈O₃+C₆H₅·SH. B. Aus den Komponenten in heißem Alkohol (Ruhemann, Soc. 97, 1444). Gelbe Prismen (aus verd. Alkohol). Erweicht bei 125°, F: 130°. Zerfällt leicht in die Komponenten.

4-Oxim $C_{14}H_{13}O_{5}N = C_{6}H_{5} \cdot C \stackrel{C(CH_{5}) - CH \cdot CO \cdot CH_{5}}{C(:N \cdot OH) \cdot CO}$ (S. 870). Absorptionsspektrum in Alkohol: Purvis, Soc. 99, 110.

- 2. 1-Methyl-3-phenyl-2.4-diacetyl-cyclohexen-(6)-on-(5) $C_{17}H_{18}O_2 =$ $C_6H_8 \cdot HC \stackrel{CH(CO \cdot CH_8) \cdot C(CH_8)}{CH(CO \cdot CH_8)} \stackrel{CCH}{----} CO$ bezw. desmotrope Formen.
- 5 Oximino 1 methyl 3 phenyl 2.4 diacetyl cyclohexen (6), 1-Methyl -3-phonyl-2.4-diathylon-cyclohexen-(6)-oxim-(5) $C_{17}H_{19}O_3N =$ $C_0H_5 \cdot HC < CH(CO \cdot CH_3) - C(CH_3) \cdot CH$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei Benzal-bis-acetylaceton, Hptw. Bd. VIII, S. 416.
- 3. $\alpha.\gamma$ -Dioxo- α -phenyi- δ -[d-camphe- H₂C—C(CH₂)—CO ryi-(3)]-butan, α -[d-Campheryi-(3)]- α -benzoyi-aceton $C_{20}H_{24}O_3$, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge bei
 the Formel of the left in the state of the st stenende Formel. B. In geringer menge bei der Einw. von alkoholfreiem Natriumäthylat auf eine Lösung von [d-Campheryl-(3)]-essigsäureäthylester und Acetophenon in Äther (Ruff, Werder, Takagi, Helv. 1, 339). — Krystalle (aus Alkohol). F: 59—61°. [a] + 62,52° (in Benzol; p = 10); Rotationsdispersion in Benzol-Lösung: R., W., T., Helv. 1, 317. Löslich in sehr verd. Natronlauge beim Erwärmen. — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine bläulichrote Färbung. — Natriumsalz. Nadeln. - Kupfersals. Graugrüne Nadeln (aus Alkohol). F: 184-186°.

6. Trioxo-Verbindung C_nH_{2n-18}O₃.

7. Trioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_3$.

1. 1.8-Mesoxalyl-naphthalin, Perinaphthindantrion-(1.2.3)

C₁₈H₆O₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Bromwasser auf Oxy-oxo-amino-perinaphthinden (Syst. No. 1877) (Errera, G. 43 I, 584; 44 II, 18) und auf Dioxy-oxo-perinaphthinden (Syst. No. 780) (E., G. 43 I, 590). — Rote Krystalle (aus Xylol). F: 273° (Zers.) (E., G. 43 I, 585). Schwer löslich in Benzol, leichter in Xylol mit roter Farbe. — Geht durch Einw. der Luftfeuchtigkeit oder beim Umkrystallisieren aus sehr verd. Essigsäure in das Hydrat (s. u.), beim Umkrystallisieren aus Alkohol in das Alkoholat (s. u.) über (E., G. 43 I, 584). Gibt bei längerem Kochen mit Wasser oder bei der Einw. von Reduktionsmitteln Dioxy-oxo-perinaphthinden (Syst. No. 780) (E., G. 43 I, 588). Verhalten gegen Sodalösung s. u. beim Alkoholat. Gibt mit Urethan beim Erhitzen auf 130° oder beim Aufbewahren der Lösung in warmem Eisessig eine Verbindung C₁₀H₁₃O₅N (s. u.) (CALDERARO, G. 44 II, 393). Liefert mit Harnstoff in heißem Eisessig die Verbindung C₁₀H₆ CO C NH CO (Syst. No. 3623) (E., Sorgés, G. 43 II, 630; C., G. 44 II, 389). Liefert mit Anilin in warmem Alkohol 2-Oxy-1.3-dioxo-2-anilino-perinaphthindan C₁₀H₆ CO C OH CO NH Co (Syst. No. 3623) (E., G. 43 II, 625). Gibt mit o-Phenylendiamin und etwas Essigsäure in Alkohol die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3677) (E., G. 43 I, 587). — Die wäßr. Lösung erzeugt auf Papier beständige blaue, auf der Haut rasch vergängliche grünblaue Färbungen (E., G. 43 I, 586).

Hydrat des Perinaphthindantrions (1.2.3) $C_{13}H_8O_4=C_{10}H_6 \stackrel{CO}{CO} C(OH)_2$. B. Aus Perinaphthindantrion durch Einw. der Luftfeuchtigkeit oder durch Umkrystallisieren aus sehr verd. Essigsäure (Errera, G. 43 I, 584, 585). — Goldgelbe Prismen. Gibt das Wasser bei 110° langsam, bei höherer Temperatur rascher ab. Löslich in ca. 50 Tln. warmem und in ca. 500 Tln. kaltem Wasser. Löslich in konz. Sodalösung mit hellgelber Farbe; aus der Lösung scheiden sich nach kurzer Zeit farblose Krystalle aus, die bei der Behandlung mit Säuren Perinaphthindantrion zurückbilden. Die Lösung in Essigsäure ist in der Kälte hellgelb, in der Wärme nimmt sie die rote Farbe des wasserfreien Perinaphthindantrions an.

Alkoholat des Perinaphthindantrions $\cdot (1.2.3)$ $C_{18}H_{12}O_4 = C_{10}H_{6} < C_{O} < C(OH) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Perinaphthindantrion beim Umkrystallisieren aus Alkohol (Errera, G. 43 I, 586). — Gelbliche Blättchen. Wird bei 140° alkoholfrei (E.). Liefert beim Kochen mit Sodalösung Acenaphthenchinon, Naphthalidcarbonsäureäthylester $C_{10}H_{6} < C_{O} < C_{10}H_{6} < C_{O} < C_{2}H_{5} < C_{2}H_{6} < C_{2}C_{2}H_{5} < C_{2}H_{6} < C_{2}C_{2}H_{6} < C_$

Verbindung $C_{10}H_{13}O_5N = C_{10}H_6 < CO > C(O \cdot C_2H_5) \cdot O \cdot CO \cdot NH_2(?)$. B. Aus Perinaphthindantrion und Urethan beim Erhitzen auf 130° oder beim Aufbewahren der Lösung in warmem Eisessig (Calderaro, G. 44 II, 393). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 140°

(Zers.). Unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in Alkohol und Benzol, leichter in Eisessig. — Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt Perinaphthindantrion und Cyanursäure.

8-Nitro-1.8-mesoxalyl-naphthalin, 5-Nitro-perinaphthindantrion-(1.2.3)¹) $C_{12}H_5O_5N=O_2N\cdot C_{10}H_5 < \stackrel{CO}{CO} > CO$. B. Entsteht in Form des Hydrats (s. u.) beim Kochen des entsprechenden Nitro-dioxy-oxo-perinaphthindens (Syst. No. 780) mit Bromwasser; wird aus dem Hydrat durch Erhitzen über 100° erhalten (Calderaro, G. 45 II, 137). — Rotbraune Krystalle. F: 172—173° (Zers.). — Reduziert ammoniakalische Silberlösung. Gibt bei der Reduktion mit Schwefelwasserstoff in schwach essigsaurer Lösung das entsprechende Nitro-dioxy-oxo-perinaphthinden. Die wäßr. Lösung erzeugt auf Papier eine blaue Färbung.

Hydrat $C_{18}H_7O_6N = O_8N \cdot C_{10}H_8 < \stackrel{CO}{<} > C(OH)_8$. B. s. o. — Orangegelbe Nadeln (aus sehr verd. Essigsäure) (C., G. 45 II, 137). Gibt das Wasser bei 125° vollständig ab. Schwer löslich in Benzol, leicht in Eisessig und Alkohol.

4-Nitro-1.8-mesoxalyl-naphthalin, 6-Nitro-perinaphthindantrion-(1.2.3) 8) 8 C₁₂H₅O₅N = O₅N·C₁₀H₅<CO>CO. B. Entsteht in Form des Hydrats (s. u.) beim Kochen des entsprechenden Nitro-dioxy-oxo-perinaphthindens (Syst. No. 780) mit Bromwasser; wird aus dem Hydrat durch Erhitzen über 100° erhalten (Calderabo, G. 46 I, 265, 266). — Rotbraun. F: 210—212° (Zers.). Schwer löslich in Benzol, leicht in Alkohol und Eisessig. — Gibt bei der Reduktion mit Schwefelwasserstoff in wäßr. Lösung das entsprechende Nitro-dioxy-oxo-perinaphthinden.

Hydrat $C_{12}H_7O_6N = O_8N \cdot C_{10}H_8 < {}^{CO}_{CO} > C(OH)_8$. B. s. o. — Orangegelbe Krystalle (C., G. 46 I, 266). Gibt das Wasser bei 125° vollständig ab.

2. a.b.y-Trioxo-a.y-diphenyl-propan, Diphenyltriketon $C_{15}H_{10}O_3=C_6H_5$ · $CO \cdot CO \cdot C_0 \cdot C_6H_5$ (S. 871). F: 68° (Gastaldi, Cherchi, G. 48 I, 301). — Gibt mit o-Phenylendiamin in Alkohol in der Kälte 2-Phenyl-3-benzoyl-chinoxalin und das Hydrat des Diphenyltriketon-mono-[o-amino-anils] (Syst. No. 1748), in der Wärme oder in Gegenwart von Essigsäure entsteht fast ausschließlich das Chinoxalin-Derivat (G., Ch., G. 48 I, 301). Liefert mit Naphthylendiamin-(1.8) in kaltem Alkohol Dibenzoyl-dihydroperimidin $C_{10}H_6 < NH > C(CO \cdot C_6H_5)_2$ (Syst. No. 3605) (G., Ch., G. 44 I, 289).

β-Brom-β-acetoxy-a.γ-dioxo-a.γ-diphenyl-propan, Acetat des Dibensoyl-brom-carbinols $C_{17}H_{13}O_4Br = (C_6H_5\cdot CO)_5CBr\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 871). Liefert mit o-Phenylen-diamin in Alkohol + Chloroform bei gewöhnlicher Temperatur 2-Phenyl-3-benzoyl-chinoxalin (GASTALDI, CHERCHI, G. 48 I, 302).

a.y-Dioxo- β -oximino-a.y-diphenyl-propan, Isonitrosodibenzoylmethan $C_{16}H_{11}\dot{O}_3N=(C_6H_6\cdot CO)_2C:N\cdot OH$ (S. 871). Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Natrium-äthylat-Lösung: Lifschitz, B. 46, 3237.

 a_{γ} -Dioxo - β - diago - a_{γ} - diphenyl - propan, Dibenzoyldiazomethan $C_{15}H_{10}O_{3}N_{2}=(C_{6}H_{5}\cdot CO)_{2}C:N:N^{3}$). B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Stickoxyden auf Dibenzoylmethan (Wieland, Rloch, B. 37, 2526; 39, 1491). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 115° (Zers.) (W., B.), 114° (Staudinger, Gaule, B. 49, 1915). Sehr leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in heißem Benzol und Alkohol, schwerer in Ather und Ligroin, unlöslich in Wasser (W., B.). — Entwickelt bei Behandlung mit kalter konzentrierter Schwefelsäure sowie beim Erwärmen mit Salzsäure, Eisessig, Benzaldehyd (W., B., B. 37, 2525) oder Xylol (St., G.) Stickstoff. Liefert mit Ammoniak Diazoacetophenon und Benzoesäure (W., B., B. 39, 1489). Gibt mit alkoh. Kalilauge Kaliumbenzoat und eine blutrote Lösung (W., B., B. 37, 2525; 39, 1489). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine mit Ammoniumsulfid versetzte alkoh. Lösung entsteht 5-Phenyl-1.2.3-thiodiażol (Hptw., Syst. No. 4553) (W., B., B. 39, 1491). Gibt beim Erwärmen mit Anilin unter Entwicklung von 1 Mol Stickstoff a-Benzoyl-phenylessigsäureanilid (W., B., B. 37, 2528; 39, 1491; vgl. dazu Wolff, A. 394, 46 Anm. 3; Wislicenus, Eichert, Marquardt, A. 436, 93).

¹⁾ Im Original als "3. Nitro-perinaphthindantrion" beseichnet.

Im Original als ",4 · Nitro - perina phth indantrion" beseichnet.
 Wird im Hptw. entsprechend der früheren Konstitutionsauffassung als 5-Phenyl-4-benzoyl-1.2.3-oxdiazol (Syst. No. 4553) abgehandelt Zur Konstitution vgl. STAUDINGER, Helv. 4, 239.

TRIOXO-VERBINDUNGEN C_nH_{2n-20}O₃ UND C_nH_{2n-22}O₃

3. Acetyl-dibenzoyl-methan, a.a-Dibenzoyl-aceton $C_{17}H_{14}O_8=(C_8H_8\cdot$ CO) CH · CO · CH bezw. desmotrope Formen (S. 872).

Des motropie und Keto-Enol-Gleichge wicht. Die Ketoform des Acetyldibenzoylmethans existiert entgegen früheren Annahmen (vgl. Hptw., S. 373 und Michael, A. 390, 46) nur in einer Modifikation (s. unten) (Dieckmann, B. 49, 2204). Die Enolform hat die Konstitution C₆H₅·C(OH):C(CO·CH₂)·CO·C₆H₅ (SCHEIBER, HEROLD, A. 405, 324). Die gegenseitige Umwandlung der beiden Desmotropen erfolgt bei Abwesenheit alkalischer Agenzien, z. B. in Gefäßen aus Jenser Glas oder bei Gegenwart geringer Mengen Säuren langsamer als bei Gegenwart von Spuren alkalisch reagierender Stoffe, z. B. von aus gewöhnlichem Glas herausgelöstem Alkali; Geschwindigkeit der Umlagerung der Ketoform bei 400 und 4500 und der Enolform bei 950 in Glefäßen aus Jenser Glas und gewöhnlichem Glas 110° und 150° und der Enolform bei 95° in Gefäßen aus Jenaer Glas und gewöhnlichem Glas: D., B. 49, 2207, 2208, 2212. Acetyldibenzoylmethan ist im Gleichgewicht bei gewöhnlicher Temperatur in Methanol, Ameisensäure und Eisessig zu ca. $84^{\circ}/_{\circ}$, in absol. Alkohol zu $90^{\circ}/_{\circ}$, in Benzol zu $98^{\circ}/_{\circ}$ enolisiert (K. H. MEYER, B. 45, 2861; vgl. MEY., A. 380, 219; B. 47, 827). Keto-Enol-Gleichgewicht in absol. Alkohol und Methanol bei verschiedenen Temperaturen: MEY., WILLSON, B. 47, 836. — Über Enclisierung durch Lösungsmittel vgl. a. MICHABL, A. 890, 60.

Enolform, a. Form $C_{17}H_{14}O_3 = C_6H_5 \cdot C(OH) : C(CO \cdot CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5$ (8.872). Darst. [Man trägt 14 g Benzoylchlorid (Cl., A. 291, 62); vgl. dazu MICHAEL, A. 390, 54). — Aus der alkal. Lösung durch Salzsäure gefällte oder aus alkoh. Salzsäure umkrystallisierte Enolform schmilzt in Röhrchen aus Jenaer Glas bei 85° und ketisiert sich bei 85-95° sehr langsam; durch Essigsäure gefälltes und aus Ligroin umkrystallisiertes Enol schmilzt bei 80—85°, erstarrt bei 87—89° und schmilzt bei 99—101° wieder (DIECKMANN, B. 49, 2208). — Gibt bei der Ozonspaltung Benzoesäure und das Hydrat des Methylphenyltriketons (SCHEBER, HEROLD, A. 405, 324). Nimmt bei Gegenwart von kolloidalem Palladium keinen Wasserstoff auf (Kötz, Schaeffer, J. pr. [2] 88, 640). Gibt mit 1-Acetamino-benzol-diazonium-hydroxyd-(4) eine Verbindung CH₃·CO·NH·C₆H₄·N:N·O·C(C₆H₅):C(CO·CH₃)·CO·C₆H₅(?) [s. bei 1-Acetamino-benzol-diazoniumhydroxyd-(4), Syst. No. 2203]; reagiert analog mit 1-Benzamino-naphthalin-diazoniumhydroxyd-(4) (DIMROTH, LEICHTLIN, FRIEDEMANN, B. 50, 1541, 1542).

Ketoform $C_{17}H_{14}O_3 = (C_4H_5 \cdot CO)_3CH \cdot CO \cdot CH_3$ (vgl. S. 873). Schmilzt bei Abwesenheit alkalisch reagierender Stoffe, z. B. in Röhrchen aus Jenaer Glas, bei Gegenwart geringer Mengen Säure oder nach dem Umkrystallisieren aus Acetylchlorid bei 145—147°, 146—149° oder 150—151°; in Röhrchen aus gewöhnlichem Glas kann der Schmelzpunkt durch die unter der Einw. des abgegebenen Alkalis erfolgende Enolisierung (s. o.) bis auf 107—110° herabgesetzt werden (DIECKMANN, B. 49, 2204, 2206; vgl. MICHAEL, A. 890, 58). — Wird von Ozon nicht angegriffen (SCHEIBER, HEROLD, A. 405, 325).

4. Trioxo-Verbindungen $C_{18}H_{16}O_{2}$.

1. $a-Acetyl-a.\beta-dibenzoyl-athan$ $C_{12}H_{12}O_2=C_4H_b\cdot CO\cdot CH(CO\cdot CH_2)\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_4H_4$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus ω-Brom-acetophenon und Benzoylaceton in Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol (Bodronss, B. 51, 199). — Würfel. F: 88—89°. Leicht löslich in Alkohol. — Gibt, frisch dargestellt, mit FeCl₂ in Alkohol eine braune Färbung. Beim Kochen mit alkoh. Natronlauge entsteht a.β.Dibenzoyl-āthan.

2. Propionyl-dibenzoyl-methan C_{1s}H_{1s}O₂=(C₂H₅·CO)₂CH·CO·CH₂·CH₂ besw. desmotrope Formen.

Enolform $C_{18}H_{10}O_3 = C_8H_8 \cdot C(OH) : C(CO \cdot C_8H_8) \cdot CO \cdot CH_8 \cdot CH_8(?)$. ω-Propionyl-acetophenon in Ather bei Gegenwart von etwas Wasser mit Benzoylchlorid und Natriumearbonat um und behandelt das Reaktionsprodukt mit Essigsäure und CO (Μισκαπ., Hibbert, A. 890, 73). — Ol. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln und in Sodalösung. Geht beim Aufbewahren in die Ketoform vom Schmelzpunkt 122—122,5° über; durch Chloroform wird diese Umwandlung verzögert. Gibt mit alkoh. Eisenchlorid-Lösung eine rote Färbung. Verhalten gegen Trialkylamine: M., H., A. 890, 87.

Ketoform vom Schmelzpunkt 122—122,5°, β-Ketoform C₁₈H₁₈O₂ = (C₈H₈·CO)₂CH·CO·CH₈·CH₃·D). B. Aus der Enolform beim Aufbewahren (M., H., A. 890, 75). Aus der Ketoform vom Schmelzpunkt 123—153° beim Behandeln mit Lösungsmitteln (M., H., A. 890, 75).

390, 84). — Prismen (aus Eisessig). F: 122—122,5°. — Löst sich in Eisessig und 50°/eigem

¹⁾ Beim Acetyldibensoylmethan (s. o.) hat DIECKMANN (B. 49, 2203) nachgewissen, daß die "β-Ketoform" (F: 107-110°) mit der "y-Ketoform" (F: ca. 149°) identisch ist, und daß der niedrigere Schmelspunkt auf teilweise Enolisierung durch alkalische Agenzien surficksuffihren ist. Es ist wohl sulfasig, dieselben Besiehungen für die beiden Ketoformen des Propionyl-dibensoylmethans ansunehmen.

Alkohol unverändert, in anderen Lösungsmitteln unter teilweiser Umwandlung in die Enolform. Wird durch Sodalösung bei längerer Einw. teilweise gelöst. Geht beim Kochen mit Acetylchlorid in die Ketoform vom Schmelzpunkt 151—153° über. Gibt beim Erhitzen mit 80°/oiger Essigsäure Dibenzoylmethan. Gibt mit alkoh. Eisenchlorid-Lösung nach einiger Zeit eine rote Färbung. Verhalten gegen Trialkylamine: M., H., A. 390, 88.

Ketoform vom Schmelzpunkt 151—153°, γ -Ketoform $C_{18}H_{18}O_3=(C_8H_5\cdot CO)_5CH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Man krystallisiert die Ketoform vom Schmelzpunkt 122—122,5° aus 50°/ $_0$ igem Alkohol um, erhitzt 2—3 Stdn. auf 100—102° und erhitzt schließlich mit Acetylchlorid auf dem Wasserbad (M., H., A. 390, 81). — Prismen. F: 151—153°. — Geht bei 100° langsam in die Ketoform vom Schmelzpunkt 122—122,5° über. Ist in Eisessig, Dichloräthylen und Chloroform unverändert löslich, geht beim Auflösen in anderen Lösungsmitteln mehr oder weniger vollständig in die Ketoform vom Schmelzpunkt 122—122,5° über. Verhält sich gegen Sodalösung und Eisenchlorid wie die Ketoform vom Schmelzpunkt 122—122,5°. Verhalten gegen Trialkylamine: M., H., A. 390, 88.

8. Trioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_3$.

- 1. Trioxo-Verbindungen $C_{15}H_8O_2$.
- 1. 9.10.1\(^1\)-Trioxo-1-methyl-9.10-dihydro-anthracen, 1-Formyl-anthrachinon, Anthrachinon-aldehyd-(1) $C_{11}H_8O_2 = C_6H_4 < C_0 > C_6H_3 \cdot CHO$.
- 4-Chlor-anthrachinon-aldehyd-(1) $C_{15}H_7O_3Cl = C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > C_6H_3Cl \cdot CHO$. B. Aus 4-Chlor-1-methyl-anthrachinon durch Oxydation mit Mangandioxyd und Schwefelsäure bei ca. 40° (AGFA, D. R. P. 267081; C. 1913 II, 1906; Frdl. 11, 593). F: 210°. Löslich in Schwefelsäure mit gelber Farbe, die beim Erwärmen in Blau übergeht.
- 9.10.21-Trioxo-2-methyl-9.10-dihydro-anthracen, 2-Formyl-anthrachinon, Anthrachinon-aldehyd-(2) $C_{15}H_8O_2 = C_4H_4 < \frac{CO}{CO} > C_4H_5 \cdot CHO$ (8.874). B. Aus 2-Methyl-anthrachinon durch Oxydation mit Mangandioxyd und Schwefelsäure (AGFA. D. R. P. 267081; C. 1918 II, 1906; Frdl. 11, 593) oder durch Oxydation mit Chromschwefelsäure in Eisessig + Acetanhydrid und Verseifung des entstandenen Diacetats mit Salzsäure (Ullmann, Klingenberg, B. 46, 715). Beim Erwärmen von ω.ω-Dibrom-2-methyl-anthrachinon mit konz. Schwefelsäure auf 125—130° (U., K., B. 46, 718). Durch Erhitzen von 4'-Dibrommethyl-benzophenon-carbonsäure-(2) mit konz. Schwefelsäure auf 160—180° (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 293981; C. 1916 II, 618; Frdl. 12, 921) oder von 4'-Formyl-benzophenon-carbonsaure-(2) mit rauchender Schwefelsaure $(20^{\circ}/_{0} \text{ SO}_{2})$ auf $120-160^{\circ}$ (Ch. F. Gr.-E., D. R. P. 293981). — Gelbliche Blättchen oder Nadeln (aus Eisessig). F: 1880 bis 189° (korr.) (U., K., B. 46, 716). Sehr wenig löslich in heißem Ather, heißem Ligroin und kaltem Alkohol, ziemlich sehwer in kaltem Benzol, Eisessig und Aceton, sehr leicht in Pyridin und Anilin (U., K.). — Liefert beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure 5-Nitro-anthrachinonaldehyd-(2) (Εσκεπτ, M. 85, 292). Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat β-[Anthrachinonyl-(2)]-acrylsäure (E., M. 85, 290). Gibt beim Kochen mit Harnstoff in Pyridin einen gelben, beim Kochen mit Thioharnstoff in Pyridin einen roten Küpenfarbstoff (BASF, D. R. P. 241805; C. 1912 I, 180; Frdl. 10, 748). Liefert mit Dimethylanilin in Gegenwart von ZnCl. auf dem Wasserbad 2-[4.4°-Bis-dimethylamino-benzhydryl]-anthrachinon (U., K., B. 48, 720). Gibt mit 1-Benzolazo-naphthylamin-(2) in heißem Eisessig die Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 3888); reagiert analog mit den Azofarbstoffen aus 1- bezw. 2-Diazo-anthrachinon und β -Naphthylamin (Ch. F. Gr.-E., D. R. P. 291 983; C. 1916 I, 1287; Frdl. 18, 406). — Das Monophenylhydrazon schmilzt bei 242° (korr.) (U., K., B. 46, 719).

Verbindung mit saurem Natriumsulfit $C_{18}H_3O_3 + NaHSO_3$. Fast farblose Krystalle. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser und heißem Alkohol (ULLMANN, KLINGENBERG, B. 46, 720).

Monoxim $C_{15}H_{0}O_{0}N = C_{0}H_{4} < CO > C_{0}H_{2} \cdot CH : N \cdot OH$. Strohgelbe Nadeln. F: 238° bis 239° (ULLMANN, KLINGENBERG, B. 48, 719). Unlöslich in Äther und Ligroin, sehr wenig löslich in Benzol und Alkohol, leicht in siedendem Eisessig mit gelber Farbe.

TRIOXO-VERBINDUNGEN CnH2n-22 Os UND CnH2n-24 Os

Axin $C_{20}H_{16}O_4N_3=C_6H_4< C_0^{CO}>C_6H_2\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_6H_8< C_0^{CO}>C_6H_4$. B. Aus Anthrachinon-aldehyd-(2) und Hydraxinhydrat in essigsaurer Lösung (ULLMANN, KLINGENBERG, B. 46, 720). — Hellgelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 410°. Unlöslich in Benzol, Alkohol, Ather, Eisessig und Pyridin, schwer löslich in heißem Nitrobenzol. Löslich in konz. Schwerfelsäure mit gelber Farbe.

Monosemicarbason $C_{10}H_{11}O_{2}N_{3} = C_{0}H_{4} < C_{0}O > C_{0}H_{2} \cdot CH: N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_{2}$. Gelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 397° (korr.) (ULLMER, KLINGERBERG, B. 46, 719). Unlöslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin, schwer löslich in heißem Eisessig mit schwach gelber Farbe, leicht löslich in heißem Anilin und heißem Nitrobenzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rötlichgelber Farbe.

1-Chlor-anthrachinon-aldehyd-(2) C₁₅H₇O₃Cl = C₆H₄CCO C₆H₃Cl·CHO (S. 874).

B. Zur Bildung aus 1-Chlor-ω.ω-dibrom-2-methyl-anthrachinon (BASF, D. R. P. 174984;
C. 1906 II, 1371; Frdl. 8, 307) vgl. Ullmann, Binorn, B. 49, 745. — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 198,5° (korr.) (U., B.). Unlöslich in Äther und Alkohol, löslich in heißem Eisessig, Benzol und Toluol mit schwach gelber Farbe, sehr leicht löslich in heißem Nitrobenzol (U., B.). — Gibt beim Kochen mit Natriumbichromat und Eisessig 1-Chlor-anthrachinon-carbon-säure-(2) (U., B., B. 49, 746). Liefert beim Kochen mit Kupferpulver und Kaliumcarbonat in Nitrobenzol oder Naphthalin Dianthrachinonyl-(1.1')-dialdehyd-(2.2') (BASF, D. R. P. 241472; C. 1912 I, 174; Frdl. 10, 687). Gibt bei der Kondensation mit 2-Oxy-3-methyl-benzoesäure und darauffolgenden Oxydation einen nachchromierbaren Triarylmethanfarbstoff (BAYER & Co., D. R. P. 258517; C. 1913 I, 1556; Frdl. 11, 239). — Das Monophenyl-hydrazon schmilzt bei 269° (korr.; Zers.) (U., B., B. 49, 745).

Monoxim C₁₈H₈O₃NCl = C₆H₄CO C₆H₂Cl·CH:N·OH. Gelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 232° (korr.; Zers.) (ULLMANN, BINCER, B. 49, 746). Schwer löslich in Äther und Alkohol, löslich in Benzol und in heißem Eisessig. Löslich in alkoh. Natronlauge mit roter Farbe.

3-Chlor-anthrachinon-aldehyd-(2) C₁₈H₁O₃Cl = C₄H₄CO C₄H₄Cl·CHO. B. Aus 3.ω.ω-Trichlor-2-methyl-anthrachinon durch Erwärmen mit konz. Schwefelsäure (BASF, D. R. P. 254450; C. 1913 I, 345; Frdl. 11, 546). Beim Erhitzen von 3-Chlor-ω.ω-dibrom 2-methyl-anthrachinon mit rauchender Schwefelsäure (25% SO₂) auf 130° (ULLMANK, DASCUPTA, B. 47, 559). — Blaßgelbe Nadeln (aus Toluol), Blättchen (aus Eisessig). F: 237° (korr.) (U., D.), 229° (BASF). Unlöslich in Äther und Ligroin, löslich in Eisessig, leicht löslich in siedendem Benzol, sehr leicht in warmem Pyridin und Nitrobenzol (U., D.). — Gibt bei der Kondensation mit 2-Oxy-3-methyl-benzoesäure und darsuffolgenden Oxydation einen nachchromierbaren Triarylmethanfarbstoff (BAYER & Co., D. R. P. 258517; C. 1913 I, 1856; Frdl. 11, 239). — Das Monophenylhydrazon schmilzt bei 265—267° (U., D., B. 47, 560).

Monoxim $C_{15}H_4O_2NCl = C_4H_4CO_2O_4H_3Cl\cdot CH: N\cdot OH$. Gelbe Krystalle. F: 272° (Zers.) (ULLMANN, DASGUPTA, B. 47, 560). Sehr wenig löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, sehwer in kaltem, leicht in heißem Nitrobensel. Löslich in kons. Schwefelsäure mit gelber, in alkoh. Natronlauge mit orangeroter Farbe.

5-Witro-anthrachinon-aldehyd-(2) $C_{18}H_7O_8N = O_8N \cdot C_8H_8 \cdot CO_9$ $C_8H_8 \cdot CHO$. B. Durch Einw. von Salpeterschwefelsäure auf Anthrachinon-aldehyd-(2) (Ecker, M. 35, 292) oder auf β -[Anthrachinonyl-(2)]-acrylsäure (E., M. 35, 291). — Blaggelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 268°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Eisessig und Chlorbensol. Die Lösungen in Pyridin und Anilin sind in der Kälte gelb, in der Wärme rot. Unlöslich in Alkalien. — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig 5-Nitro-anthrachinon-carbonsäure-(2). Die Lösung in kons. Schwefelsäure ist gelb und wird beim Erwärmen rot unter Entwicklung von SO₈ und Bildung eines in Alkali mit violetter Farbe löslichen Produkts. — Das Monophenylhydrazon schmilzt bei 312°. — Verbindung mit saurem Natriumsulfit $C_{18}H_7O_8N+NaHSO_8$. Blaßgelber, krystallinischer Niederschlag.

Axin $C_{10}H_{14}O_{0}N_{4} = O_{2}N \cdot C_{0}H_{2} < \stackrel{\text{CO}}{\text{CO}} > C_{0}H_{2} \cdot \text{CH} : N \cdot N : \text{CH} \cdot C_{0}H_{2} < \stackrel{\text{CO}}{\text{CO}} > C_{0}H_{2} \cdot \text{NO}_{2}$. Hell-gelbe Krystalle (aus Nitrobensol oder Chlorbensol) (ECKERT, M. 25, 293). Löslich in kons. Schwefelsäure mit grüngelber Farbe.

BENZOYLINDANDION, OXALYLANTHRON

- 2. 2-Benzoyl-indandion-(1.3), 1.3-Dioxo-2-benzoyl-hydrinden, a.y-Di- $\text{keto-}\beta\text{-benzoyl-hydrinden }C_{16}H_{10}O_{8}=C_{6}H_{4}\overset{CO}{<}CH\cdot CO\cdot C_{6}H_{8}\quad \text{bezw. dessented}$ motrope Formen (S. 874). B. Aus 1-Oxo-3-imino-2-benzoyl-hydrinden (s. u.) beim Kochen mit Natronlauge (SCHEIBER, HAUN, B. 47, 3335). Beim Kochen von Indandion-(1.3) mit Phthalsäurediäthylester und Natriumäthylat in Alkohol (Das, Ghosh, Am. Soc. 41, 1223).
- 2-Bensoyl-indandion-(1.8)-imid-(1), 1-Oxo-8-imino-2-bensoyl-hydrinden $C_{16}H_{12}O_{8}N = C_{6}H_{4} \underbrace{C(:NH)}_{CO} \underbrace{CH \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}}. \quad B. \quad \text{Neben α-Benzoyl-α-[o-cyan-benzoyl]-aceton}$ bei der Umaetzung von o-Cyan-benzoylchlorid mit Natriumbenzoylaceton in Äther oder Benzol (Scheiber, Haun, B. 47, 3335). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 237°. — Gibt beim Kochen mit Natronlauge 2-Benzoyl-indandion-(1.3).

3. Trioxo-Verbindungen C₁₂H₁₈O₂.

- 1. 1-Methyl-1-benzoyl-indandion-(2.3), 2.3-Dioxo-1-methyl-1-benzoyl-Einw. von Benzoylchlorid in alkal. Lösung (v. Braun, Kirschbaum, B. 46, 3049). — Gelbliche Krystalle mit 1 H₂O (aus Alkohol + Ligroin). F: 195^o (Zers.).
- 5-Nitro-1-methyl-1-bensoyl-indandion-(2.3), 5-Nitro-2.3-dioxo-1-methyl-1-bensoyl-hydrinden $C_{17}H_{11}O_5N = \frac{O_2N \cdot C_6H_3 \cdot C(CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5}{OC - CO}$. B. Aus 5-Nitro-1-methylindandion-(2.3) und Benzoylchlorid in sodaalkalischer Lösung (v. Braun, Heider, B. 49, 1278). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 164°. — Gibt beim Kochen mit Alkohol Benzoesäureäthvlester.
- 2. 2-Methyl-2-benzoyl-indandion-(1.3), 1.3-Dioxo-2-methyl-2-benzoyl-hydrinden $C_{17}H_{15}O_3=C_6H_4< {}^{CO}_{CO}>C(CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus der Natriumverbindung des 2-Methyl-indandions-(1.3) und Benzoylchlorid in Chloroform (Hantzsch, Gajewski, A. 892, 302). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 127—128°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln außer Wasser und Ligroin. Absorptionsspektrum in Alkohol: H., G., A. 392, 311. — Gibt bei der Zersetzung durch Alkalien eine bei 58° schmelzende Säure.

9. Trioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-24} O_3$.

1. 10-0xo-1.9-oxalyl-9.10-dihydro-anthracen, 4.10-0xalyl-OC-CO anthron-(9) C₁₄H₂O₂, s. nebenstehende Formel bezw. desmotrope Formen. B. Neben anderen Verbindungen beim Kochen von Aceanthrenchinon (S. 436) mit 10°/,iger Kalilauge (Liebermann, Kardos, B. 47, 1204).

— [Bordeauxrote Nadeln (aus Aceton). F: 283° (Zers.). Schwer löslich in Eisessig und Benzol, leichter in Alkohol und Aceton. — Gibt bei der Oxydation mit Cro. in Eisessig oder mit Salpetersäure (D: 1,48) Anthrachinon-carbonsäure-(1). Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure oder Ammoniak: L., K., B. 47, 1206. Liefert mit methylalkoholischer Salzsäure einen Methyläther (Syst. No. 783). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit carminroter Farbe. Das Monophenylhydrazon schmilzt bei ca. 244° (Zers.). — AgC₁₆H₂O₂. Rotbraun.

breun.

Monoxim $C_{14}H_9O_3N = OC C_4H_4$ $CH \cdot CO$ C_4H_3 $CH \cdot CO$ CH·C:N·OH. HO.C

Braune Stäbchen (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 234° (LIEBERMANN, KARDOS, B. 47, 1206). Leicht löslich in Sodalösung. Löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit grüner Farbe. — Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3240).

Ĉ∙OH

31 *

2. Trioxo-Verbindungen C18H18O2.

- 1. a-Dimethylmalonylfluorenon, "a-Fluorenondimethylindandion" $C_{18}H_{18}O_{3}$ = $C_{4}H_{4}$ C_{0} $C_{4}H_{2}$ C_{0} $C_{5}(CH_{9})_{2}$. B. Aus "a-Fluorendimethylindandion" (S. 435) beim Kochen mit Natriumbichromat in Eisessig (Freund, Fleischer, A. 414, 52). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 263°; die Schmelze ist rot. Leicht löslich in Chloroform und heißem Benzol, schwer in Eisessig und Alkohol, unlöslich in Äther und Petroläther. Gibt mit der nachfolgenden Verbindung Schmelzpunktsdepression. Löslich in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe.
- 2. β -Dimethylmalonylfluorenon, β -Fluorenondimethylindandion" $C_{10}H_{12}O_{3}$ = $C_{4}H_{4}$ C_{0} $C_{4}H_{5}$ C_{0} C_{5} C_{6} $C_{$
- 3. Acetyi-dicinnamoyi-methan, a.a-Dicinnamoyi-aceton $C_{21}H_{18}O_3 = (C_0H_5 \cdot CH : CH \cdot CO)_2CH \cdot CO \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Formen. B. Man setzt Cinnamoyi-aceton in absol. Ather mit Natriumamid um und behandelt die entstandene Natriumverbindung mit Zimtsäurechlorid (LAMPE, MIZOBEDZKA, B. 46, 2239). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 112—114°. Geht beim Kochen mit 50°/eiger Essignäure in Dicinnamoyi-methan über. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine gelbe fluorescierende Lösung. Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine rote Färbung.

10. Trioxo-Verbindungen C_nH_{2n-26}O₃.

1. Anhydro-bis-[ay-diketo-hydrinden], Bindon C₁₈H₁₀O₈ =

C₆H₄CO C: CC₆H₄CO oder C₆H₄CO CH·CC₆H₄CO bezw. desmotrope

Formen (S. 876). Zur Konstitution vgl. Hantzsch, Zoetman, A. 392, 322; Wislicenus, Soeneck, B. 50, 190 Anm. 2. — Bindon ist die Ketoform; beim Ansluern der violetten Lösungen der Salze erhält man eine violette Enolform, die sich rasch wieder in die Ketoform umlagert (H., Z., A. 392, 323). — F: 208—210° (H., Z., A. 392, 324). Löslich in Chloroform, Benzol und Eisessig mit gelber Farbe, schwer löslich in Alkohol mit violettroter Farbe (H., Z.). Absorptionsspektrum der Lösung in Chloroform und Extinktionskoeffizienten der Lösung in Benzol: H., Z., A. 392, 326, 327. — Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid und Natriummethylat in Methanol C-Methylbindon (S. 485) (H., Z., A. 392, 325). {Gibt beim Erhitzen ... mit primären aromatischen Aminen ... (Liebermann, B. 80, 3138); W., Sch., B. 50, 193); beim Erhitzen von Bindon mit 6 Tln. Anilin und 1 Tl. Eisessig auf dem Wasserbad entsteht Indandion-(1.3)-dianil (Syst. No. 1804) (W., Pyannenstiel, B. 50, 188). Bindon liefert mit Athylanilin in siedendem Eisessig 1-Athylanilino-3-[1.3-dioxo-hydrindyliden-(2)]-inden C₆H₄CO C: CC₆H₄C·N(C₈H₅)·C₆H₆ (Syst. No. 1874) (W., Sch., B. 50, 195). Gibt mit Dimethylanilin in Gegenwart von ZnCl₂ bei 200° 1-[4-Dimethylamino-phenyl]-3-[1.3-dioxo-hydrindyliden-(2)]-inden

C₆H₄CO C: CC CH₄C·C₆H₄·N(CH₆)₂ (Syst. No. 1874) (W., Sch., B. 50, 197). Einw. von Diphenylamin in Gegenwart von ZnCl₂: W., Sch., B. 50, 198. Beim Kochen von Bindon mit Phenylglykokoll, N.N'-Diphenyl-harnstoff oder N.N'-Diphenyl-thioharnstoff in Eisessig entsteht Bindonmonoanil (W., Sch., B. 50, 192). Bindon gibt mit Sulfanilsaure in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat Bindon-mono-p-sulfoanil (W., Sch., B. 50, 194). — NaC₁₈H₆O₈. Absorptionsspektrum in Alkohol: H., Z., A. 892, 326.

Brombindon $C_{10}H_0O_3Br = C_0H_4 < \stackrel{CO}{CO} > C: C < \stackrel{C_0H_4}{CHBr} > CO$ oder $C_0H_4 < \stackrel{CO}{CO} > CH \cdot C < \stackrel{C_0H_4}{CBr} > CO$ bezw. desmotrope Formen (S. 877). F: 204—205° (HARTESCH, ZORTMAN, A. 392, 325). Löst sich in Alkalien mit dunkelviolettroter Farbe; wird durch Sauren unverändert gefällt.

C₀H₄CO CH·C C₆H₄CO bezw. desmotrope Formen. B. Aus Bindon und Methyljodid in Gegenwart von Natriummethylat in Methanol (Hantzsch, Zortman, A. 892, 325). — Grünlichgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 174°. Extinktionskoeffizienten der Lösung in Benzol: H., Z., A. 392, 327. Löst sich in Alkalien mit roter Farbe.

11. Trioxo-Verbindung $C_nH_{2n-28}O_3$.

Tribenzoylmethan und [α -Oxy-benzal]-dibenzoyl-methan, α -Phenyl- β . β -dibenzoyl-vinylalkohol $C_{22}H_{16}O_3=(C_6H_5\cdot CO)_3CH$ und $(C_6H_5\cdot CO)_2C$: $C(OH)\cdot C_4H_5$ (8.877).

- a) Enolform, a-Form $C_{12}H_{16}O_3 = (C_6H_5 \cdot CO)_2C:C(OH) \cdot C_6H_5$ (S. 877). B. Man fügt 5 g Phenyl-[a-oxy-styryl]-keton (Dibenzoylmethan) zu einer Suspension von 0,5 g Natrium in absol. Ather, fügt nach 24 Stdn. 5 g Benzoylchlorid zu, erhitzt einige Stunden, verdünnt mit Wasser, säuert die wäßr. Schicht mit Salzsäure an und extrahiert mit Ather; als Nebenprodukt erhält man eine geringe Menge der Ketoform (Abell, Soc. 101, 998). Das durch Fällen der alkal. Lösung mit überschüssiger Salzsäure erhaltene alkalifreie Enol schmilzt in Röhrchen aus Jenaer Glas bei 155°, erstarrt bei weiterem Erhitzen wieder und schmilzt erneut bei ca. 240—245° (Schmelzpunkt der Ketoform); in Röhrchen aus gewöhnlichem Glas geht das Enol, ohne vorher zu schmelzen, in das Keton über und schmilzt dann bei 223—230°; dasselbe Verhalten zeigt mit Essigsäure gefälltes Enol, das noch Alkali enthält, auch in Röhrchen aus Jenaer Glas (DIECKMANN, B. 49, 2210). Die von Claisen (A. 291, 95) beobachtete momentane Umwandlung in die Ketoform durch Lösungsmittel ist durch Gegenwart von Alkalien bedingt; bei Abwesenheit von Alkalien erfolgt die Umwandlung erheblich langsamer (D.).
- b) Ketoform, β -Form $C_{22}H_{16}O_3 = (C_6H_5\cdot CO)_3CH$ (S. 878). B. {Aus der Enolform beim Übergießen mit Alkohol (CLAISEN, A. 291, 95}; vgl. dazu DIECKMANN, B. 49, 2210). Schmilzt in Röhrchen aus Jenaer Glas bei 245—250°, in Röhrchen aus gewöhnlichem Glas oder bei Gegenwart von alkalischen Agenzien bei ca. 223—230° (D., B. 49, 2209).

12. Trioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-30} O_3$.

1. Trioxo-Verbindungen $C_{21}H_{12}O_{3}$.

48, 836).

1. 1-Benzoyl-anthrachinon, Phenyl-anthrachinonyl-(1)-keton $C_{21}H_{18}O_3 = C_6H_4 < C_0 > C_6H_3 \cdot CO \cdot C_4H_5$. B. Aus Anthrachinon-carbonsäure-(1)-chlorid, Benzol und AlCl₃ (Schaarschmdt, B. 48, 837). — Gelbliches Krystallpulver. F: 229°. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blaßgelb, wird auf Zusatz von Kupferpulver grün und scheidet dann beim Verdünnen mit Wasser einen blauvioletten Niederschlag ab. Die Lösung in alkal. Na₂S₂O₄-Lösung ist rot.

1-[4-Chlor-bensoyl]-anthrachinon, [4-Chlor-phenyl]-anthrachinonyl-(1)-keton $C_{21}H_{11}O_{2}Cl = C_{4}H_{4} < CO > C_{4}H_{2} \cdot CO \cdot C_{6}H_{4}Cl$. B. Aus Anthrachinon-carbonsäure-(1)-chlorid, Chlorbenzol und AlCl₂ (SCHAARSCHMIDT, B. 48, 835).—Bräunlichgelbe Plättchen (aus Eisessig). F: 238° (unkorr.).—Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumpulver in konz. Schwefelsäure grüne Krystalle einer Schwefelsäureverbindung, die beim Behandeln mit Wasser violettblaues a.a'-Bis-[4-chlor-phenyl]-a.a'-di-anthrachinonyl-(1)-äthylenglykol(?) (Syst. No. 364) liefert (SCH., B. 48, 973; SCH., IRINEU, B. 49, 391). Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniak: SCH., I., B. 49, 394. Gibt mit Hydrazinhydrat in Toluol die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3578) (SCH., B. 48, 836).—Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb, wird auf Zusatz von etwas Kupferpulver grün und scheidet dann auf Zusatz von Wasser einen violettblauen Niederschlag (s. o.) aus (SCH., B. 48, 836). Die Lösung in alkal. Na₂S₂O₄-Lösung ist rot (SCH., B.

- 2. Rensovi-anthrachinon, Phonyl-anthrachinonyl-(2)-keton $C_{ii}H_{ii}O_{i}=$ C.H. CO C.H.
- 1-Chlor-2-bensoyl-anthrachinon, Phenyl-[1-chlor-anthrachinonyl-(2)]-keton $C_nH_nO_sCl = C_sH_s < \begin{matrix} CO \\ CO \end{matrix} > C_sH_sCl \cdot CO \cdot C_sH_s. \quad B. \quad \text{Aus 1-Chlor-anthrachinon-carbons aure-(2)-}$ chlorid, Bensol und AlCl, bei 60° (SCHAARSCHMIDT, HEREENBERG, B. 51, 1233). — Gelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 196°. — Liefert mit wäßrig-alkoholischem Ammoniak bei 170° bis 175° 1-Amino-2-bensoyl-anthrachinon.
- 8. Chlor. 2. bensoyl-anthrachinon, Phenyl-[8-chlor-anthranchinonyl-(2)]-keton $C_{21}H_{11}O_3Cl = C_0H_4 < \frac{CO}{CO} > C_0H_3Cl \cdot CO \cdot C_0H_3$. B. Man kecht 3-Chlor-anthrachinon-carbonsäure-(2) mit PCl_s in Benzol, destilliert die Hälfte des Benzols ab und erhitzt nach Zusatz von AlCl_s einige Stunden zum Sieden (ULLMANN, DASGUPPA, B. 47, 566). — Fast farblose Tafeln (aus Eisessig). F: 199° (korr.). Sehr wenig löslich in Alkohol, leichter in Benzol, Eisessig und Nitrobenzol, löslich in kaltem Pyridin. — Gibt mit konz. Ammoniak und etwas Kupferpulver bei 190—200° 3-Amino-2-benzoyl-anthrachinon. — Die Lösung in konz. Schwefelsaure ist grünlichgelb.
- 2-[4-Chlor-bensoyl]-anthrachinon, [4-Chlor-phenyl]-anthrachinonyl-(2)-keton $C_{\rm H}H_{\rm H}O_{\rm g}Cl = C_{\rm g}H_{\rm d} < \begin{array}{c} CO \\ C_{\rm g} \end{array} > C_{\rm g}H_{\rm g} \cdot CO \cdot C_{\rm g}H_{\rm d}Cl.$ B. Aus Anthrachinon-carbonsaure-(2)-chlorid und Chlorbenzol bei Gegenwart von AlCl₂ (Höchster Farbw., D. R. P. 255821; C. 1918 I, 576; Frdl. 11, 628). — Gibt mit Aminoanthrachinonen bei Gegenwart von Natriumacetat und Kupferchlorfir in siedendem Nitrobenzol Küpenfarbetoffe.
- 1 Chlor -2 [2.4 dichlor bensoyl] anthrachinon, [2.4-Dichlor-phenyl] -[1-chloranthrachinonyl-(3)]-keton $C_{21}H_9O_9Cl_9 = C_0H_4 < \frac{CO}{CO} > C_0H_2Cl \cdot CO \cdot C_0H_9Cl_9$. B. Aus 1-Chloranthrachinon-carbonsaure-(2)-chlorid und m-Dichlorbenzol in Gegenwart von AlCl. (BASF, D. R. P. 272297; C. 1914 I, 1387; Frdl. 11, 669). — П. Liefert mit Natriumsulfid in siedendem verdünntem Alkohol 6-Chlor-

Gibt mit p-Toluolsulfamid in Gegenwart von Natriumacetat und etwas Kupferoxyd in siedendem Nitrobenzol 6-Chlor-3.4-phthalyl-acridon (Formel II).

HN-

2. Triexe-Verbindungen C₂₂H₂₄O₂.

3.4-phthalyl-thioxanthon (Formel I).

- 1. 2-Phonyl-2-bonsoyl-indandion-(1.3) $C_{12}H_{14}O_{2}=C_{2}H_{4}<$ (S. 879). Ist als 1.Benzoyloxy-2-phenyl-inden-(1)-on-(3) (Syst. No. 905) erkannt worden (HANTZSCH, A. 392, 300).
- 2. 1-p-Toluyl-anthrachinon, p-Tolyl-anthrachinonyl-(1)-keton $C_{10}H_{10}O_{10}$ = $C_0H_4 < CO > C_0H_3 \cdot CO \cdot C_0H_4 \cdot CH_3$. B. Man versetzt eine Lösung von Anthrachinon-carbonsaure-(1)-chlorid in Toluol bei 15-20° mit AlCl₃ (SCHAARSCHMIDT, B. 48, 837). — Plattchen (aus Eisessig). F: 200°. Leicht löslich in organischen Lösungamitteln. — Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich auf Zusatz von Kupfer- oder Aluminiumpulver grün und gibt dann mit Wasser einen blauen Niederschlag. Die Lösung in alkal. Na S. O. Lösung ist rot.
- 3. 2-p-Toluyl-anthrachinon, p-Tolyl-anthrachinonyl-(2)-keton $C_mH_mO_n =$ $C_0H_4 < CO > C_0H_3 \cdot CO \cdot C_0H_4 \cdot CH_3$. B. Aus Anthrachinon-carbonssure-(2)-chlorid, Toluck und AlCl, bei 65—75° (SCHAARSCHMIDT, B. 48, 838). — Krystelle (aus Toluel). F: 181—182°. Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumpulver und kons. Schwefelsäure und Acetylierung des Reaktionsproduktes mit Acetanhydrid und Natriumscetat neben anderen Verbindungen 10-Acetoxy-2-p-toluyl-anthracen (Syst. No. 758) (Sch., Iringro, B. 49, 392). Durch Reduktion mit Zinkstaub und 20°/, igem Ammoniak und Kochen des Reaktionsproduktes mit Eisenig entsteht das Acetat des p-Tolyl anthryl (2) carbinols (Son., I., B. 49, 395). — Löslich in kons. Schwefelsäure mit schwach gelber Farbe (SCE.). Die Lösung in alkal. Na S.O.-Lösung ist grün (SCH.).

1-Chlor-2-p-toluyl-anthrachinon, p-Tolyl-[1-chlor-anthrachinonyl-(2)]-keton $C_{22}H_{12}O_3Cl=C_4H_4 < \stackrel{CO}{C_0} > C_4H_2Cl\cdot CO\cdot C_4H_4\cdot CH_3$. B. Man kecht 1-Chlor-anthrachinon-carbonsäure-(2) mit PCl₅ in Toluol, trägt in die erhaltene Lösung nach dem Erkalten AlCl₃ ein und erwärmt 2 Stdn. auf 50—70° (SCHAARSCHMIDT, B. 48, 838). — Schwach bräunliche Krystalle (aus Eisessig). F: 193°. — Die Lösung in alkal. Na₂S₂O₄-Lösung ist rotbraun.

3. Trioxo-Verbindungen C₂₂H₁₆O₂.

- 1. 2-o-Tolyl-2-benzoyl-indandion-(1.3) $C_{22}H_{16}O_3=C_4H_4< CO>C(C_4H_4\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C_4H_5$ (8.879). Ist als 1-Benzoyloxy-2-o-tolyl-inden-(1)-on-(3) zu formulieren (HANTZSCH, A. 392, 300).
- 2. 2-m-Tolyl-2-benzoyl-indandion-(1.3) $C_{22}H_{16}O_3=C_6H_4 < \frac{CO}{CO} > C(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5 (8.879)$. Ist als 1-Benzoyloxy-2-m-tolyl-inden-(1)-on-(3) zu formulieren (HANTZSCH, A. 392, 300).

13. Trioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-32} O_3$.

Trioxo-Verbindungen CarH10O2.

- 1. 2.3-Phthalyl-fluorenon, "Anthrachinon—(2.3)-fluorenon" $C_{21}H_{10}O_3$, s. nebenstehende Formel. B. Man diazotiert 3-Amino-2-benzoyl-anthrachinon mit Natriumnitrit in konz. Schwefelsäure, versetzt das Reaktionsgemisch mit etwas Kupferpulver und erwärmt auf dem Wasserbad (ULLMANN, DASGUFTA, B. 47, 568). Beim Schmelzen von 3.4-Phthalyl-fluorenon mit Ätzkali bei 220—225° und Behandeln des entstandenen Säuregemisches mit konz. Schwefelsäure (Schaarschmidt, Herzenberg, B. 51, 1236). Schwach rotgelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 365° (korr.) (U., D.). Unlöslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, ziemlich löslich in Nitrobenzol und Pyridin mit schwach gelber Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist tiefrot (U., D.). Gibt eine grüne Hydrosulfitküpe, aus der Baumwolle schwach gelb gefärbt wird (U., D.).
- 2. 3.4-Phthalyl-fluorenon, "Anthrachinon-(2.1)-fluorenon" $C_nH_{10}O_3$, s. nebenstehende Formel. B. Man diazotiert 1-Amino-2-benzoyl-anthrachinon mit Nitrosylschwefelsäure, verdünnt die Diazolösung mit Eiswasser und erwärmt nach Zusatz von Kupferpulver auf dem Wasserbad (Schaarschundt, Hersenberg, B. 51, 1234). Goldgelbe Blättchen (aus Nitrobenzol). F: 317°. Schwer löslich in Alkohol und Ather, leicht in Toluol, Pyridin und Nitrobenzol. Gibt beim

Schmelzen mit Ätzkali ein Gemisch von Säuren, aus dem man bei der Behandlung mit konz. Schwefelsäure 2.3-Phthalyl-fluorenon (s. o.) erhält. Gibt eine rote Hydrosulfitküpe.

14. Trioxo-Verbindungen C_nH_{2n-36}O₃.

1. Trioxo-Verbindungen $C_{35}H_{14}O_{3}$.

1. 2-Naphthoyl-(1)-anthrachinon, a-Naphthyl-β-anthrachinonyl-keton C₂₄H₁₄O₃ = C₆H₄CO C₆H₃·CO·C₁₀H₇. B. Neben β-Naphthyl-β-anthrachinonyl-keton aus Anthrachinon-carbonsăure-(2)-chlorid, Naphthalin und AlCl₃ in Nitrobenzol bei 75—80° (SCHCLL, SHER, A. 894, 155). — Hellbraune Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 166° bis 166,5°. Leicht löslich in Aceton, Chloroform, Benzol und Pyridin, schwerer in Essigneter und Eisessig, schwer in Alkohol. — Gibt beim Erhitzen mit AlCl₃ auf 140—145° 6.7-Phthalyl-1.9-benzanthron-(10) (S. 488) (SCH., S.; vgl. SCH., D. R. P. 239761; C. 1911 II, 1498; Frdl. 10, 682). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotbraun, die Hydrosulfitküpe ist grün (SCH., S.).

- 2. 2-Naphthoyl-(2)-anthrachinon, β-Naphthyl-β-anthrachinonyl-keton $C_{28}H_{14}O_3 = C_6H_4 < C_0 < C_6H_3 \cdot CO \cdot \dot{C}_{10}H_7$. B. Neben α·Naphthyl-β-anthrachinonyl-keton aus Anthrachinon-carbonszure-(2)-chlorid, Naphthalin und AlCl₂ in Nitrobenzol bei 75—80° bis 177°. Verändert sich nicht beim Erhitzen mit AlCl₃. Die Lösung in konz. Schwefelszure ist rot.
- 2. Verbindung C₃₆H₁₆O₃₇ s. nebenstehende Formel. Ist die von FECRIT (B. 40, 3890) als polymeres a.y-Diketo-β-o-xylylen-hydrinden (C₁₇H₁₂O₃)_x (Hptw. Bd. VII, S. 834) und von RADU-LESCU (C. 1912 II, 1364) als Anhydro-bis-[indan-indandion-(1.3)-spiran-(2.2')] C₆H₄ CH₂ CO C₆H₄ CO CO C₆H₄ CO CO C₆H₄ formulierte Verbindung (RADULESCU, JONESCU, C. 1924 I, 2249). B. Neben Indan-indandion-(1.3)-spiran-(2.2') (S. 433) bei der Umsetzung von Indandion-(1.3) mit o-Xylylenbromid in Gegenwart von Natriumäthylat (R.; vgl. R., J.). Krystalle (aus Ligroin). F: 262° (R., J.). Einw. von alkoh. Kalilange und von Phenylhydrazin: R.; R., J.
- 3. Phenyl-tribenzoyl-methan $C_{29}H_{20}O_3 = C_0H_5 \cdot C(CO \cdot C_0H_5)_8$ (S. 881). B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf $\alpha.\beta$ -Dibenzoyl-styrol vom Schmelzpunkt 129° (HAHN, MURRAY, Am. Soc. 36, 1489). Krystalle (aus Alkohol). F: 157°.

15. Trioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-38} O_3$.

1. 6.7-Phthalyl-1.9-benzanthron-(10), 6.7-Phthalyl-peribenzanthron C₂₅H₁₂O₃, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen von α-Naphthyl-β-anthrachinonyl-keton mit AlCl₂ auf 140—145° (Scholl, Skee, A. 394, 157; vgl. Sch., D. R. P. 239761; C. 1911 II, 1498; Frdl. 10, 682).

Dunkelgelbe Nadeln (aus Anilin). F: 325—326° (unkorr.). — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig 6.7-Phthalyl-anthrachinon-carbonsäure-(1). Gibt mit alkal. Na₂S₁O₄-Lösung eine grüne Küpe, aus der Baumwolle gelb gefärbt wird. Beim Schmelzen mit Kali entsteht ein schwarzblauer Küpenfarbstoff. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.

2. a.s-Dioxo- $a.\beta.\gamma.s$ -tetraphenyl- δ -acetyl- β -amylen $C_{31}H_{24}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(CO\cdot CH_2)\cdot C(C_6H_5)\cdot C(C_6H_5)\cdot CO\cdot C_6H_6$. B. Beim Kochen von a.s-Dioxo- $a.\beta.\gamma.s$ -tetraphenyl- β -amylen (S. 454) oder a-Oxy-s-oxo- $a.\gamma.\delta.s$ -tetraphenyl- $a.\gamma$ -pentadien (S. 454) mit Acetanhydrid und Natriumacetat (DILTHEY, BÖTTLER, B. 52, 2051). — Nadeln (aus Alkohol). F: 172—173°.

16. Trioxo-Verbindung $C_n H_{2n-42} O_8$.

Tribenzoylenbenzol $C_{27}H_{12}O_{27}$ s. nebenstehende Formel (S. 881). B. Aus Tribenzoylenbenzol-tricarbonsäure (Syst. No. 1391) durch Erhitzen des Calciumsalzes mit Calciumhydroxyd (Dzzawoziski, B. 46, 2159).

17. Trioxo-Verbindungen C_nH_{2n-46}O₃.

Triexe-Verbindungen C34H32O3.

1. Anhydro - bis - findan - indandion - (1.3) - spiran - (2.3')] $C_{24}H_{23}O_3 = C_0H_4$ C_0H_4 C_0H_4 C_0H_4 C_0H_4 C_0H_4 Die von Radulmsou (C. 1912 II, 1364) so formulierte Verbindung hat nach R., Johnsou (C. 1924 I, 2269) die Zusammensetzung $C_{20}H_{10}O_3$ und die oben angegebene Konstitution.

18. Trioxo-Verbindung $C_nH_{2n-52}O_3$.

3.5.8 - Tribenzoyl - pyren C₃₇H₂₂O₃, s. nebenstehende C₆H₅·CO·C₆H₅ Formel ³). B. Neben 3.8-Dibenzoyl-pyren aus Pyren und Benzoyl-chlorid in Gegenwart von AlCl₂ in CS₂ (SCHOLL, D. R. P. 239761; C. 1911 II, 1498; Frdl. 10, 682; SCH., SEER, A. 394, 162). — Gelbe Nadeln (aus Xylol). F: 239—240°. — Gibt mit AlCl₃ bei raschem Erhitzen auf 160° Benzoylpyranthron (s. u.); bei langsamem Erhitzen werden die Benzoylgruppen wieder abgespalten. Beim Erhitzen mit AlCl₃ auf 170° entsteht Pyranthron (S. 463). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelblichrot.

19. Trioxo-Verbindung $C_nH_{2n-56}O_3$.

Benzoylpyranthron $C_{37}H_{18}O_3$, s. nebenstehende Formel-B. Aus 3.5.8-Tribenzoyl-pyren bei raschem Erhitzen mit AlCl₃ auf 160° (Scholl, Seer, A. 394, 164). — Metallglänzende, rotbraune Nadeln (aus Nitrobenzol). Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe.

20. Trioxo-Verbindung C_nH_{2n-70}O₃.

3.5.8-Tri- α -naphthoyl-pyren (?) ¹) $C_{49}H_{28}O_3$, s. nebenstehende Formel (?). B. Aus Pyren und a-Naphthoylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (SCHOLL, D.R.P. 239761; C. 1911 II, 1498; Frdl. 10, 682). — F: 218—219°.—Gibt beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 155° ein Produkt, das sich in alkal. Na₂S₂O₄-Lösung mit blauer Farbe auflöst.

$$\begin{array}{c} C_{10}H_7 \cdot CO \cdot \\ \\ CO \cdot C_{10}H_7 \\ \end{array}$$

D. Tetraoxo-Verbindungen.

1. Tetraoxo-Verbindungen C_nH_{2n-8}O₄.

1. 1-Acetyl-cyclohexantrion-(2.4.6) $C_8H_8O_4 = CH_8 \cdot CO \cdot HC \cdot \frac{CO \cdot CH_2}{CO \cdot CH_3} \cdot CO$ ist desmotrop mit 2-Acetyl-phloroglucin, Syst. No. 798.

2. 1.1-Dimethy!-3-butyryl-cyclohexantrion-(2.4.6), Butyrylfilicinsäure $C_{12}H_{16}O_4 = OC \underbrace{CH(CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3) \cdot CO}_{CH_2}C(CH_3)_2$ bezw. desmotrope Formen (S. 886).

S. 885, Z. 3 v. o. statt "Syst. No. 4865" lies "Bd. VIII, S. 576".

¹⁾ Bezifferung von Pyren s. S. 305 Anm.

490 TETRAOXO-VERBINDUNGEN Cn Han-10 O4 BIS Cn Han-26 O4 [Syst. No. 716-720

2. Tetraoxo-Verbindungen C_nH_{2n-10}O₄.

1. Cyclohexen-(1)-tetron-(3.4.5.6), Dichinoyl $C_6H_2O_4 = OC \stackrel{CO \cdot CO}{CH : CH} CO$.

Cyclohexen-(1)-dion-(4.6)-dioxim-(8.5), Dichinoyldioxim bezw. 2.4 - Dinitrosoresorein $C_4H_4O_4N_2 = OC < C(:N \cdot OH) \cdot CO > C:N \cdot OH$ bezw. $HO \cdot C < C(:NO) \cdot C(OH) > C \cdot NO$ (8. 885). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 812. 8. 885, Zeile 19 v. u. statt "O. 1989" lies "C. 1909".

- 2. 1-Methyl-cyclohexen-(1)-tetron-(3.4.5.6), Methyldichinoyl, Toludichinoyl $C_7H_4O_4=OC < CO CO < CO < CO$
- 1-Methyl-cyclohexen-(1)-dion-(3.5)-dioxim-(4.6) bezw. 2.4-Dinitroso-3.5-dioxy-1-methyl-bensol, Dinitrosoorcin $C_7H_4O_4N_3 = HO\cdot N:C < C(:N\cdot OH) < CO$ bezw. ON·C $C(CH_3)$ CH C·OH (8.887). Elektrische Leitfähigkeit in Aceton und Aceton-Wasser-Gomischen: SLUITER, C. 1912 II, 1273.

3. Tetraoxo-Verbindung C_nH_{2n-14}O₄.

Bis-[3.5-dioxo-cyclohexen-(1)-yl] $C_{12}H_{10}O_4 = H_1C \stackrel{CO \cdot CH}{CO \cdot CH_2}C \cdot \stackrel{CH \cdot CO}{CH_2 \cdot CO}CH_2$

Bis-[3.4.4.6.6-pentachlor-3.5-dioxo-cyclohexen-(1)-yl], "Dekachlordiresorcin" $C_{12}O_4Cl_{16} = Cl_2C < \stackrel{CO}{CO} \cdot CCl_2 > C \cdot CCl_2 \cdot CO > CCl_2$. B. Beim Einleiten eines kräftigen Chlorstroms in ein nicht gekühltes Gemisch aus 3.5.3′.5′-Tetraoxy-diphenyl und Eisessig (v. FRIEDRICHS, C. 1916 I, 975). — Nadeln (aus Eisessig). F: 170—177°. Leicht löslich in Aceton, löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, sehr wenig in Ligroin.

4. Tetraoxo-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_4$.

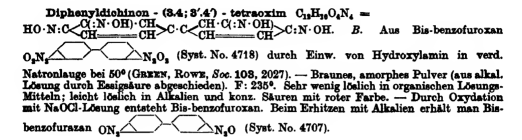
Tetraoxo-Verbindungen C12H4O4.

1. Bis-[3.6-dioxo-cyclohexadien-(1.4)-yl], Diphenyldichinon-(2.5; 2'.5'), Di-p-chinon C₁₂H₄O₄ = HC CH CO CH CH CO CH (8. 892). Gelbe Blätter (aus Eisessig), rotbraune Nadeln (aus Benzol). F: 196° (Borsche, Scholten, B. 50, 605). Diphenyldichinon-(2.5; 2'.5')-dioxim-(5.5') bezw. 5.5'-Dinitroso-2.2'-dioxy-diphenyl

 $C_{19}H_{8}O_{4}N_{8} = HC < \underbrace{C(:N \cdot OH) \cdot CH}_{CO} > C \cdot C < \underbrace{CH \cdot C(:N \cdot OH)}_{CH} > CH \text{ bezw.}$ $OH \cdot OH$

Aus 2.2'-Dioxy-diphenyl und Natziumnitrit in verd. Essigsäure bei 0° (Borsche, Scholter, B. 50, 604). — Dunkeigelbes Krystallpulver. Färbt sich oberhalb 200° allmählich dunkel; verpufft bei 227—228°. Sehr wenig löslich in heißem Wasser und Eisessig, unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform. Löst sich in verd. Alkalien mit brauner Farbe. — Verharzt beim Kochen mit Alkohol.

2. Bis-[3.4-dioxo-cyclohexadion-(1.5)-yl], Diphenyldichinon-(3.4; 3'.4'), Di-o-chinon $C_{11}H_4O_4=OC < CH\cdot CH > C\cdot CC < CH\cdot CO > CO$.



5. Tetraoxo-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_4$.

Tetraoxo-Verbindungen $C_{14}H_6O_4$.

- 1. 1.2.9.10-Tetraoxo-1.2.9.10-tetrahydro-anthracen, Anthradichinon-(1.2; 9.10) C₁₄H₄O₄, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von Alizarin mit Bleidioxyd in Eisessig und Äther unter Kühlung (DIMROTH, SCHULTZE, A. 411, 349). Wurde nur in Lösung erhalten. Bei Einw. von schwefliger Säure entsteht Alizarin. Aus Kaliumjodid-Lösung wird Jod frei gemacht. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die Eisessig-Äther-Lösung entsteht ein Chloralizarin, beim Zutropfen von Schwefelsäure entsteht Purpurin.
- 2. 1.4.9.10 Tetraoxo 1.4.9.10 tetrahydro anthracen, Anthradichinon (1.4; 9.10), Chinizarinchinon

 C14404, s. nebenstehende Formel. B. Aus Chinizarin durch
 Oxydation mit Bleidioxyd in Eisessig bei Zimmertemperatur
 (DIMROTH, SCHULTZE, A. 411, 346; vgl. Lesser, B. 47, 2526). Strohgelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 211—213° (Zers.) (auf 205° vorgewärmtes Bad) (D., SCH.). Leicht löslich in Chloroform und Aceton, löslich in Benzol und Alkohol, sehr wenig löslich in Ligroin und Wasser; die Lösungen sind gelb und zeigen keine Fluorescenz (D., SCH.). Geht in wäßr. Lösung oder Suspension bei Zimmertemperatur langsam, beim Kochen sofort in Chinizarin und Phthalsäure über (D., SCH.). Oxydiert Hydrochinon zu Chinhydron, Jodwasserstoff zu Jod; wird von schwefliger Säure sehr rasch zu Chinizarin reduziert (D., SCH.). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die Lösung in Eisessig entsteht 2-Chlor-1.4-dioxyanthrachinon (D., SCH.). Gibt bei der Einw. von konz. Schwefelsäure Purpurin (D., SCH.).
- 2.3 Dichlor anthradichinon (1.4; 9.10) C₁₄H₄O₄Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Eine Verbindung, der diese Konstitution zugeschrieben wird, entsteht bei der Oxydation von 1.4-Diamino-anthrachinon mit Alkalichlorat und Salzsaure (Höchster Farbw., D. R. P. 258556; C. 1913 I, 1641; Frdl. 11, 549).

6. Tetraoxo-Verbindungen $C_nH_{2n-26}O_4$.

1. Bis-[1.3-dioxo-hydrindyi-(2)], Bisdiketohydrinden $C_{18}H_{10}O_4 = C_0H_4$ CO CH·HC CO C₀H₄ bezw. desmotrope Formen (8. 897). Absorptions-spektrum in Chloroform: Hantzsch, Lister, A. 892, 321. — Die Alkalisalze und das Silbersalz sind braun. — Das Calciumsalz und das Bariumsalz sind tiefrot und leicht löslich. — Das Zinksalz und das Cadmiumsalz sind braun. — $HgC_{18}H_8O_4$. Farblos bis schwach rötlich. Ziemlich leicht löslich in Aceton. — $Tl_3C_{18}H_8O_4$. Rotbraun. — $PbC_{18}H_8O_4$. Blau. Ziemlich schwer löslich.

¹⁾ Eine Verbindung, die früher als Anthradichinon-(1.2; 9.10) aufgefaßt wurde (A. G. PEREIN, W. H. PEREIN, Soc. 47, 684), ist von A. G. PEREIN, Sewell (Soc. 123, 3032) als Di-[anthrachinonyl-(2)]-sulfon [C₆H₄(CO)₂C₆H₂]₂SO₂ (Hptw. Bd. XI, S. 338) erkannt worden.

- 2. Tetraoxo-Verbindungen C19H12O4.
- 1. 1.2 (oder 2.3) Di methylmalonyl-anthrachinon, "Anthrachinondimethylindandion"
 Co COC(CH₂)₂

 CO oder

 CO C(CH₂)₂

C₁₀ H₁₂ O₄, s. nebenstehende

Formeln. B. Aus 1.2 (oder 2.3)-Dimethylmalonyl-anthracen durch Oxydation mit Chromsaure in siedendem Eisessig (FREUND, FLEISCHER, A. 399, 226). — Wurde nicht ganz rein erhalten. Hellgelbe Säulen (aus Eisessig). F: 231—232°. Schwer löslich in CS₂, Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in Alkohol, Äther und Eisessig. — Färbt sieh an der Luft oberflächlich rot.

- 2. Dimethylmalonyl-phenanthrenchinon, "Phenanthrenchinon-dimethyl-indandion" $C_{10}H_{12}O_4 = {OC \choose OC}C_{12}H_4 {CO \choose CO}C(CH_2)_2$. B. Aus Dimethylmalonyl-phenanthren durch Oxydation mit Chromsaure in siedendem Eisessig (Freund, Fleischer, A. 899, 229). Orangefarbige Nadeln (aus Alkohol + Chloroform). F: 246—247°. Schwer löslich in heißem Alkohol, leicht in Chloroform.
- 3. Bis [1.3 dioxo 2 methyi hydrindyl (2)], Bis [a.y diketo β methyi-hydrinden], Dimethyi-bis-diketohydrinden $C_{20}H_{14}O_4 = C_0H_4 \stackrel{CO}{CO} C(CH_3) \cdot (CH_3)CC_0O C_0H_4$ (8. 899). B. Beider Darst. nach Gabriel, Leupold (B. 81, 1163) wird statt des Kaliumsalzes des Bisdiketohydrindens zweckmäßiger das Thalliumsalz verwendet (Hamtzoh, Latter, A. 892, 321). Absorptionsspektrum in Alkohol: H., L.
- 4. Tetraoxo-Verbindungen $C_{22}H_{16}O_4$.
- 1. 1.2 (oder 2.3) Didthylmalonyl - anthra chinon, "Anthrachinondidthylindandion" $C_{21}H_{16}O_4$, s. nebenstehende

C₁₁ H₁₆O₄, s. nebenstehende Formein. B. Aus 1.2 (oder 2.3)-Diāthylmalonyl-anthracen durch Oxydation mit Chromsaure in heißem Eisessig (Fraund, Fleischer, A. 878, 326). — Wurde nicht rein erhalten. Rötliche Nadeln (aus Chlorbenzol). F: 193—194°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Wasser.

- 2. Didthylmalonyl-phenanthrenchinon, "Phenanthrenchinon-didthylindandion" $C_{21}H_{16}O_4 = \frac{OC}{OC}C_{12}H_6 CO C(C_2H_4)_2$. B. Aus Diathylmalonyl-phenanthren durch Oxydation mit Chromaaure in Eisessig bei 60—70° (Freund, Fleischer, A. 878, 328). Kupferfarbige Nadeln (aus Alkohol). F: 223—224°. Sehr wenig löslich in Alkohol, leichter in Methanol. Liefert bei Oxydation mit überschüssiger Chromaaure in heißem Eisessig x.x-Diathylmalonyl-diphensaure.
- 5. 1-Methyl-7-isopropyl-x.x-diathylmalonyl-phenanthrenchinon, "Retenchinon-diathylindandion" $C_{35}H_{34}O_4$ ==

 $\frac{\text{OC}}{\text{OC}} C_{12} H_4 (\text{CH}_2) [\text{CH} (\text{CH}_3)_2] \langle \frac{\text{CO}}{\text{CO}} \text{C} (C_2 H_3)_2. \quad B. \quad \text{Aus Diāthylmalonyl-reten (S. 440)}$

durch Oxydation mit Chromsäure in warmem Eisessig (FREUND, FLEISCHER, A. 878, 330). — Ziegelrotes Pulver (aus Alkohol + Methanol). F: 193—194°. Sehr wenig löslich in heißem Alkohol, leichter in Methanol.

- 7. Tetraoxo-Verbindung $C_n H_{2n-38} O_4$.
- [1.3-Dioxo-hydrindyl-(2)]-[1.3-dioxo-hydrindyliden-(2)]-methan, Methenyl-bis-[indandion-(1.3)] $C_{19}H_{10}O_4 = C_0H_4 \stackrel{CO}{CO}C:CH\cdot HC \stackrel{CO}{CO}C_0H_4$ bezw. desmotrope Form (S. 901). F: ca. 308° (Zers.) (Wolff, A. 399, 286).

8. Tetraoxo-Verbindung $C_nH_{2n-30}O_4$.

Dinaphthyl-(1.1')-dichinon-(3.4; 3'.4'), Di-[naphthochinon-(1.2)-yl-(4)], Di- β -naphthochinon $C_{30}H_{10}O_4$, s. nebenstehende Formel, (8. 901). S. 902, Z. 6 v. o. statt ,, $C_{32}H_{30}O_3N_4$ " lies ,, $C_{44}H_{20}O_2N_4$ ".

9. Tetraoxo-Verbindung $C_n H_{2n-32} O_4$.

2.2-Dibenzoyl-indandion-(1.3), Dibenzoyl-phthalyl-methan $C_{23}H_{14}O_4 = C_0H_4 \stackrel{CO}{C}C(CO \cdot C_0H_5)_2(?)^1$). B. Aus der Natriumverbindung des Dibenzoylmethans und Phthalylchlorid in Äther unter Kühlung (SCHEIBER, A. 389, 153). — Blättchen (aus Eisessig oder Alkohol). F: 162°. — Liefert mit Phenylhydrazin in Eisessig oder Äther das Monophenylhydrazon der 2-Dibenzoylacetyl-benzoesäure.

10. Tetraoxo-Verbindungen $C_n H_{2n-34} O_4$.

1. 1.2; 4.5-Diphthalyl-benzol, 2.3-Phthalyl-anthrachinon, "Dinaphthanthradichinon" C₂₂H₁₀O₄, s. nebenstehende Formel. B. Man erwärmt 2.5-Dibenzoyl-terephthalsäure oder 4.6-Dibenzoyl-isophthalsäure mit konz. Schwefelsäure auf 90—100° (Philppi, M. 32, 634; vgl. a. Mills, Mills, Soc. 101, 2200). Durch Oxydation von Tetrahydrodinaphthanthracen (Ergw. Bd. V, S. 362) mit CrO₃ in siedender Essigsäure (M., M., Soc. 101, 2208). Durch Sublimation von 6.7-Phthalyl-anthrachinon-carbonsäure-(1) (Scholl, Seer, A. 394, 159). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig, Nitrobenzol oder Pyridin). F: 389—390° (Sch., S.), 408° (korr.) (M., M., Soc. 101, 2201). Sublimiert bei starkem Erhitzen (Ph.; M., M.). — Bei der Reduktion durch Destillation mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom bei 40—50 mm Druck und 400° oder durch Einw. von alkal. Na₂S₂O₄-Lösung und nachfolgendes Einleiten von Luftsauerstoff in die Küpe entsteht die Verbindung C₂₂H₁₂O₄ (9.10-Dioxy-2.3-phthalyl-anthracen?; rotbraune Nadeln; verändert sich nicht bis 360°; sehr wenig löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln; löslich in konz. Schwefelsäure mit smaragdgrüner Farbe) (Ph., M. 34, 707, 712). Beim Erhitzen mit Natronlauge und Zinkstaub entsteht eine brauntote Lösung, die beim Schütteln mit Luft farblos wird (M., M., Soc. 101, 2201). Liefert beim Erhitzen mit verkupfertem Zink und Natronlauge unter Luftsbschluß Dihydrodinaphthanthracen (Ergw. Bd. V, S. 365) und ein farbloses, an der Luft blau werdendes Produkt; dieses liefert mit Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure bei 140° eine Verbindung C₂₂H₂₀O₆ (orangerote Nadeln aus Eisessig; schmilzt unschaf bei 255°) (M., M., Soc. 101, 2205). Bei Reduktion mit Zinn und siedendem, ein wenig Salzsäure enthaltendem Eisessig entsteht eine blauviolette Lösung (M., M.). Die Reduktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,9) und rotem Phosphor bei 110—120° liefert ein Gemenge aus Tetrahydrodinaphthanthracen (M., M., Soc. 101, 2202) und Dinaphthanthracen (?) (Philippi, M. 35, 378). — Ist mit goldgelber Farbe löslich in konz.

2. 2.3; 5.6-Diphthalyl-toluol, 1-Methyl-2.3-phthalyl-anthrachinon, "Methyldinaphthanthradichinon"

C₂₃H₁₂O₄, s. nebenstehende Formel. B. Man erwärmt

5-Methyl-4.6-dibenzoyl-isophthalsäure mit konz. Schwefelsäure auf 100° (Mills, Mills, Soc. 101, 2201). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Zersetzt sich bei 298—304°. Sehr wenig löslich in siedenden Lösungsmitteln. — Beim Erhitzen mit Zinkstaub und Natronlauge entsteht eine tief braunrote Lösung.

¹) Zur Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] veröffentlichte Arbeit von SCHRIBER, HOPFER, B. 58, 898.

494 TETRAOXO-VERBINDUNGEN C. H2n-84 O4 BIS C. H2n-42 O4 [Syst. No. 728-733

3. y.d.9.4-Tetraoxo-a. ζ . λ -triphenyl-a.x-undecadien $C_{22}H_{24}O_{\lambda}=C_{1}H_{4}$. CH(CH. · CO · CO · CH : CH · CaH,).

 $\gamma.\epsilon$ -Dioxim $C_{39}H_{36}O_4N_8=C_4H_5\cdot CH[CH_3\cdot CO\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH\cdot CH\cdot C_4H_8]_8$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Formel zukommt, s. bei Benzaldiacetylmonoxim S. 379.

11. Tetraoxo-Verbindungen C_n H_{2n-28} O₄.

1. $\omega.\omega'$ -Bis-[1.3-dloxo-hydrindyllden-(2)]-p-xylol $C_{\infty}H_{14}O_{4}$ $C_0H_4 < \stackrel{CO}{CO} > C: CH \cdot C_0H_4 \cdot CH : C < \stackrel{CO}{CO} > C_0H_4$. B. Aus Terephthalaidehyd und Indandion-(1.3) in siedendem Alkohol (KAUFFMANN, B. 50, 526). — Orangefarbene Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt nicht bis 300°. Sehr wenig löslich. Zeigt in festem Zustand stark orangefarbene Fluorescenz.

2. $a.\alpha.\beta.\beta$ -Tetrabenzoyi-äthan $C_{20}H_{22}O_4 = (C_0H_5 \cdot CO)_2CH \cdot CH(CO \cdot C_0H_5)_2$.

a) Praparat von Wesenberg. B. In geringer Menge aus Dibenzoylmethan durch Einw. von Natriumäthylat und Jod in äthylalkoholischer Lösung (Wesenberg, Dissert. [Leipzig 1898], S. 12, 14). — Nadeln (aus Alkohol). F: 152—153°. Schwer löslich in Alkohol. — Wird von wäßrig-alkoholischer Natronlauge in Benzoesäure und Diphenacyl gespalten. — Mit roter Farbe in konz. Schwefelsäure löslich.

b) Praparat von Abell. B. Aus Dibenzoylmsthan in Äther durch nacheinanderfolgende Umsetzung mit Natrium und Jod in Äther (ABELL, Soc. 101, 997). — Tafeln (aus Aceton). F: 205°. Fast unlöslich in Alkohol. — Gibt mit FeCl, eine rotbraune Färbung.

3. a.a.y.y-Tetrahenzoyi-propan $C_{51}H_{54}O_4 = (C_0H_5 \cdot CO)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(CO \cdot C_0H_5)_2$. B. Aus Dibenzoylmethan in Alkohol und 40% liger wäßriger Formaldehydlösung in Gegenwart von wenig Diathylamin oder Piperidin (Wesenberg, Dissert. [Leipzig 1898], S. 39). — Farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 173—175°. Leicht löslich in heißem Eisessig, schwer in Alkohol und Äther. - Wird von siedender wäßrig-alkoholischer Natronlauge in Benzoesäure und a.y.Dibenzoyl-propan gespalten.

12. Tetraoxo-Verbindungen C_nH_{2n-42}O₄.

1. Tetraoxo-Verbindungen $C_{10}H_{14}O_4$.

 Dianthrachinonyl-(1.1'), a.a-Dianthrachinonyl C₁₂H₁₄O₄, s. nebenstehende Formel (S. 908).
 Man erhitzt 1-Chlor-anthrachinon mit 2 Atomen Kupfer auf 290-300° oder kocht es mit 2 Atomen Kupfer in Nitrobenzol (ULLMANN, MIMAJEW, B. 45, 689). Man erhitst 1-Jod-anthrachinon mit Kupferpulver in CO₂-Atmosphäre auf 275° (Scholl, Mansfeld, B. 43, 1739). — Gelbe bis braungelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 426—427° (korr.) (Sch. bei U., Mr., B. 45, 690 Anm.), 435° (unkorr.; Maquennescher Block) (U., Mr.). — Bei der Zinkstaubdestillation im Wasserstoffstrom unter vermindertem Druck entsteht Mesonaphthodianthron (S. 463) (Sch., B. 52, 1835). Durch längeres Erhitzen mit überschtüssigem Brom und etwas Jod im Rohr auf 190° arhält man ein Tetrahronderivst (S. 495) (Sch. Ma.) Liefert beim Kochen Rohr auf 100° erhält man ein Tetrabronderivat (S. 495) (SCH., Ma.). Liefert beim Kochen mit konz. Salpetersäure zwei x.x.Dinitro-dianthrachinonyle-(1.1') (S. 495) und eine geringe Menge 2.2'-Dinitro-dianthrachinonyl-(1.1') (?), das bei der Reduktion mit Natriumsulfid in Flavanthren übergeht (SCH., Ma.).

3.8'-Dichlor-dianthrachinonyl-(1.1') CasH12O4Cl2 == $C_0H_4 < C_0C_0 > C_0H_4C_1 \cdot C_0H_4C_1 < C_0C_0 > C_0H_4$. B. Man kocht 1.3-Dichlor-anthrachinon mit Kupferpulver in Nitrobenzol (ECKERT, TOMASCHERK, M. 89, 860). — Grüngelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Leicht löslich in heißem Nitrobenzol, sohwer in niedrigsiedenden Lösungsmitteln. — Liefert bei der Reduktion mit Kupferpulver und konz. Schwefelsaure bei 40° 2.3'-Dichlor-mesobensdianthron (S. 461). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

495

4.4'-Dichlor-dianthrachinonyl-(1.1') $C_{28}H_{12}O_4Cl_2 =$

C₆H₄<CO $_{CO}$ >C₆H₂Cl<CO $_{CO}$ >C₆H₄. B. Aus 1.4-Dichlor-anthrachinon durch Kochen mit Kupferpulver und Nitrobenzol (ECKERT, TOMASCHEK, M. 39, 843). — Gelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). Löslich in Nitrobenzol, schwer löslich in Chlorbenzol und Xylol. — Liefert bei der Reduktion mit Kupferpulver und konz. Schwefelsäure bei 40° 4.4'-Dichlor-mesobenzdianthron (S. 461). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbgrüner Farbe.

3.3'-Dibrom-dianthrachinonyl-(1.1') $C_{28}H_{12}O_4Br_2 =$

C₆H₄<C_OC₆H₂Br·C₆H₂Br·C₆C_OC₆H₄. B. Aus 1.3-Dibrom-anthrachinon durch Erhitzen tkupferpulver ohne Lösungsmittel (Bayer & Co., D. R. P. 230052; C. 1911 I, 362; Frdl. 10, 634) oder durch Kochen mit Kupferpulver und Nitrobenzol (Ullmann, Eiser, B. 49, 2161). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 397°; fast unlöslich in Äther, Alkohol und Essigsäure, sehr wenig löslich in heißem Toluol und Pyridin, leicht in Nitrobenzol (U., El.). — Durch Reduktion mit Kupferpulver und konz. Schwefelsäure bei 40° entsteht 3.3′-Dibrommesobenzdianthron (S. 461) (ECKERT, TOMASCHEK, M. 39, 856). — Kondensation mit Aminoanthrachinonen zu Küpenfarbstoffen: B. & Co. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit citronengelber Farbe (U., El.).

x.x.x.x-Tetrabrom-dianthrachinonyl-(1.1') C₂₈H₁₀O₄Br₄. B. Man erhitzt Dianthrachinonyl-(1.1') mit überschüssigem Brom und etwas Jod im Rohr auf 100° (SCHOLL, MANSFELD, B. 43, 1739). — Dunkle Nadeln (aus Eisessig). — Beim Erwärmen mit Kupferpulver und konz. Schwefelsäure auf 40—50° entsteht x.x.x.x-Tetrabrom-mesobenzdianthron (S. 461) (SCH., M., B. 43, 1743; SCH., D. R. P. 190799; C. 1908 I, 568; Frdl. 9, 800).

x.x-Dinitro-dianthrachinonyl-(1.1') C₂₈H₁₂O₈N₂. B. Entsteht neben einem zweiten x.x-Dinitro-dianthrachinonyl-(1.1') (s. u.) und wenig 2.2'. Dinitro-dianthrachinonyl-(1.1') (?) beim Kochen von Dianthrachinonyl-(1.1') mit konz. Salpetersäure (Scholl, Mansfeld, B. 43, 1740). — Gelbes Pulver. Schmilzt nicht bis 360°. Unlöslich in siedendem Eisessig. — Gibt mit siedender Na₂S-Lösung ein leuchtendrotes x.x-Diamino-dianthrachinonyl-(1.1').

x.x-Dinitro-dianthrachinonyl-(1.1') C₂₈H₁₂O₈N₂. B. s. im vorangehenden Artikel. — Gelbes Pulver. Zersetzt sich bei 240° (SCHOLL, MANSFELD, B. 43, 1741). Löslich in siedendem Eisessig. — Gibt mit siedender Na₂S-Lösung ein dunkelbraunrotes x.x-Diamino-dianthrachinonyl-(1.1').

2. Dianthrachinonyl-(2.2'), β.β-Dianthra-chinonyl Ca₈H₁₄O₄, s. nebenstehende Formel (S. 903).

B. Beim Leiten von Anthrachinondampf über eine CO
CO
Platinspirale bei 700—800° (H. Meyer, Hofmann, M. 300° (Scholl, Neovius, B. 44, 1089). Durch Erwärmen von 4.4'-Bis-[o-carboxy-benzoyl]-diphenyl mit konz. Schwefelsäure auf 100° (Sch., N., B. 44, 1088). — Bräunlichgelbe Nadeln oder gelblichgraues Krystallpulver (aus Nitrobenzol). F: 387—388° (Sch., N.), 384° (M., H.). Fast unlöslich in niedrigsiedenden organischen Lösungsmitteln (Sch., N.). — Gibt bei der Destillation mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom bei vermindertem Druck Dianthryl-(2.2') (Ergw. Bd. V, S. 385) (Sch., B. 52, 1834). Beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,45) entsteht ein x.x-Dinitrodianthrachinonyl-(2.2') (s. u.) (Sch., N.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit hellgelber, in heißer alkal. Na₂S₂O₄-Lösung mit rötlichbrauner Farbe (Sch., N.; M., H.).

x.x-Dinitro-dianthrachinonyl-(2.2') C₃₈H₁₃O₈N₂. Ist wahrscheinlich nicht einheitlich. — B. Aus Dianthrachinonyl-(2.2') beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,45) (SCHOLL, NEOVIUS, B. 44, 1090). — Undeutlich krystallinisch (aus Nitrobenzol). Schmilzt bei ca. 330°. Fast unlöslich in tiefsiedenden Lösungsmitteln, ziemlich leicht löslich in siedendem Nitrobenzol.

2. Tetraoxo-Verbindungen $C_{80}H_{18}O_4$.

1. $\alpha.\beta$ -Dianthrachinonyl-(2)-dthan $C_{30}H_{18}O_4$, s. nebenstehende Formel.

 $a.\beta$ -Dibrom - $a.\beta$ - dianthrachinonyl-(2)äthan, $a.\beta$ -Dianthrachinonyl-(2)-äthylen-

dibromid $C_{20}H_{16}O_4Br_2 = C_6H_4 < \stackrel{CO}{C_0} > C_6H_3$. CHBr·CHBr·C $_6H_3 < \stackrel{CO}{C_0} > C_6H_4$. B. Beim Kochen von $a.\beta$ -Dianthrachinonyl-(2)-äthylen mit Brom in Nitrobenzol (ULLMANN, KLINGENBERG, B. 46, 723). — Schwach gelbgrüne Krystalle. Schmilzt oberhalb 400°. Unlöslich in Alkohol, Ather, Benzol, Ligroin und Eisessig, schwer löslich in heißem Nitrobenzol mit gelber Farbe. — Gibt beim Kochen mit Diäthylanilin $a.\beta$ -Dianthrachinonyl-(2)-äthylen. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

2. Bis - [2 - methyl - anthrachinonyl - (1)], 2.2' - Dimethyl - dianthrachinonyi-(1.1') $C_{30}H_{18}O_4$, s. nebenstehende Formel (S. 904). B. Beim Erhitzen von

1-Chlor-2-methyl-anthrachinon mit Kupferpulver in siedendem Naphthalin (ULLMANN, BINCER, B. 49, 741). — Bernsteingelbe Nadeln (aus o-Dichlor-benzol). F: 366° (korr.) (U., B.). — Überführung von 2.2'-Dimethyl-dianthrachinonyl-(1.1') in Pyranthron s. S. 463. Durch Einw. von konz. Salpetersäure (D: 1,52) bei Zimmertemperatur oder durch Erwärmen mit Salpetersachwefelsäure auf 80—90° entsteht ein x.x-Dinitro-2.2'-dimethyl-dianthrachinonyl-(1.1') (s. u.) (SCHOLL, B. 43, 348). — Die Lösung in Schwefelsäure wird beim Erwärmen mit etwas Kupfer grün (U., B.).

4.4'-Dichlor-2.2'-dimethyl-dianthrachinonyl-(1.1') $\rm C_{30}H_{16}O_4Cl_5$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Chlor-1-amino-2-methylanthrachinon durch Diazotieren und Verkochen mit Kupferchlorür (I. G. Farbenind. A. G.,

Priv.-Mitt.; vgl. BASF, D. R. P. 215006; Frdl. 9, 795). — Gelbe Krystalle. F: ca. 343°.

2.2'- Bis - dichlormethyl - dianthrachinonyl - (1.1') $C_{30}H_{14}O_4Cl_4 = C_6H_4 < CO>C_6H_2(CHCl_2)\cdot (CHCl_2)C_6H_3 < CO>C_6H_4.$ F: 302—305° (BASF, D. R. P. 240834; C. 1912 I, 59; Frdl. 10, 606). Schwer löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, löslich in heißem o-Dichlorbenzol. — Schwer löslich in konz. Schwefelsäure mit rötlichgelber Farbe.

4.4' - Dichlor - 2.2' - bis - dichlormethyl - dianthrachinonyl - (1.1') C₅₀H₁₂O₄Cl₆, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.4'-Dichlor-2.2'-dimethyl-dianthrachinonyl (1.1') durch Fing you Chlor

chinonyl-(1.1') durch Einw. von Chlor (BASF, D.R. P. 240834; C. 1912 I, 59; Frdl. 10, 606). — Schmilzt oberhalb 320°. Löslich in siedendem o-Dichlor-benzol, schwer löslich in niedrigsiedenden Lösungsmitteln; fast unlöslich in konz. Schwefelsäure.

6.6'- Dichlor - 2.2'- bis - dichlormethyl-dianthrachinonyl-(1.1') C₃₀H₁₂O₄Cl₆, s. nebenstehende Formel. F: ca. 188—191° (BASF, D.R.P. 240834; C. 1912 I, 59; Frdl. 10, 606). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber

Farbe.

2.2'-Bis-dibrommethyl-dianthrachinonyl-(1.1') C_{so}H₁₄O₄Br₄, s. nebenstehende Formel. Gelbe Krystalle (aus
o-Dichlor-benzol). F: etwa 330° (Zers.)
(BASF, D. R. P. 240834; C. 1912 I, 59; Frdl. 10, 606). — Beim Erwärmen mit Natriumjodid

(BASF, D.R.P. 240834; C. 1912 I, 59; Frat. 10, 606). — Beim Erwarmen mit Natriumjodid und Aceton auf 100° entsteht 3.4;5.6-Diphthalyl-phenanthren (Höchster Farbw., D.R.P. 260662; C. 1913 II, 108; Frdl. 11, 709). — Sehr wenig löslich in konz. Schwefelsäure mit citronengelber Farbe (BASF).

x.x - Dinitro - 2.2' - dimethyl - dianthrachinonyl - (1.1') C₃₀H₁₆O₃N₂. B. Aus 2.2'-Dimethyl-dianthrachinonyl-(1.1') durch Einw. von konz. Salpetersäure (D: 1,52) bei Zimmertemperatur oder durch Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure auf 80—90° (SCHOLL, B. 43, 348). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Leicht löslich in siedendem Nitrobenzol, schwer in siedendem Eisessig und Xylol. — Gibt mit siedender wäßriger Na₃S-Lösung x.x-Diamino-2.2'-dimethyl-dianthrachinonyl-(1.1'). — Schwer löslich in kalter konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

3. Bis - [4 - methyl - anthrachinonyl - (1)],
4.4'-Dimethyl-dianthrachinonyl-(1.1') C₂₀H₁₈O₄,
s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Chlor-1-methylanthrachinon und 2 Atomen Kupfer in siedendem Nitrobenzol (ULLMANN, MINAJEFF, B. 45, 689). — Gelbe
Tafeln (aus Pyridin). F: 385—386°. Unlöslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer

Tafeln (aus Pyridin). F: 385—386°. Unlöslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer löslich in siedendem Pyridin, leicht löslich in siedendem Nitrobenzol. — Die orangefarbene Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich auf Zusatz von Kupfer violett.

4. Bis - [3 - methyl - anthrachinonyl - (2)], 3.3'- Dimethyl - dianthrachinonyl - (2.2') C₂₀H₁₈O₄, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht anscheinend beim Er-

hitzen von 2.2'-Dimethyl-4.4'-bis-[o-carboxy-benzoyl]-diphenyl mit konz. Schwefelsäure auf 130° oder mit AlCl₃ auf 105—110° (SCHOLL, SEER, B. 44, 1098). — Hellbraunes Produkt. Wurde nicht rein erhalten.

3. Tetraoxo-Verbindungen C32H22O4.

1. Bis - [2 - āthyl - anthrachino - nyl - (1)], 2.2' - Diāthyl - dianthra-chinonyl-(1.1') C₂₂H₂₂O₄, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt 1-Jod-2-āthyl-CO

anthrachinon mit Kupferpulver im CO₃-Strom auf 240° (SCHOLL, POTSCHIWAUSCHEG, LENKO, M. 32, 696). — Gelbbraune Prismen (aus Eisessig). F: 315°. Schwer löslich in tiefsiedenden Lösungsmitteln. — Beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd und Einleiten von Luft in das mit Wasser versetzte Reaktionsgemisch entsteht Bz.Bz'-Dimethyl-pyranthron (S. 464). — Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Kochen violettrot.

2. Bis-[2.4-dimethyl-anthrachino-nyl-(1)], 2.4.2'.4' - Tetramethyl - di-anthrachinonyl-(1.1') C₃₂H₂₂O₄, s. nebenstehende Formel. B. Man erwärmt 4.Jod-1.3-dimethyl-anthrachinon mit Kupferpulver im CO₂-Strom auf 210—250° (SCHOLL, B. 43, 355). Aus 2.4.2'.4'-Tetramethyl-5.5'-bis-[0-carboxy-benzoyl]-diphenyl beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 100° (SCHOLL, LIESE, MICHELSON, GRUNEWALD, B. 43, 518). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 296—298° (SCH.). — Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf 135° und nachfolgenden Einleiten von Luft in das mit Wasser verdünnte Reaktionsgemisch 4.4'-Dimethyl-pyranthron (S. 464) (SCH.).

4. Tetraoxo-Verbindungen C₈₄H₂₆O₄.

1. Bis-[2-propyl-anthra-chinonyl-(1)], 2.2'-Dipropyl-dianthrachinonyl-(1.1')
C₂₄H₂₆O₄, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 1-Jod-2-propyl-anthrachinon durch Erhitzen mit Kupferpulver im CO₂-Strom auf 200° (SCHOLL, POTSCHIWAUSCHEG, LENKO, M. 32, 703). - Undeutlich krystalline Masse. F: 214—215°. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol und Eisessig. — Beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd und wenig Alkohol auf 250—260° und nachfolgenden Durchleiten von Luft durch das mit Wasser verdünnte Reaktionsgemisch entsteht Bz.Bz'-Diäthyl-pyranthron (S. 465). — Die braune Lösung in konz. Schwefelsäure wird bei 80° dunkelgrün, bei 220° violettrot. Beim Erwärmen der Lösung in konz. Schwefelsäure mit Kupferpulver auf 50° entsteht eine grüne Färbung.

2. Bis-[2-isopropyl-anthra-chinonyl-(1)], 2.2 - Diisopropyl- dianthrachinonyl-(1.1') Coccept dianthrachinonyl-(1.1') Coccept s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen von 1-Jod-2-isopropyl-anthrachinon mit Kupferpulver im CO₂-Strom auf 200° (Scholl, Potschiwauscheg, Lenko, M. 32, 709). — Krystalle (aus Chloroform). F: 326°. Schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln, ziemlich leicht in Chloroform. — Die rotgelbe Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erhitzen weinrot.

13. Tetraoxo-Verbindung C_nH_{2n-44}O₄.

3.4; 3'.4' - Diphthaly!-stilben, a. β -Di-anthrachinony!-(2)-āthy!en, Anthra-flavon $C_{30}H_{10}O_4$, a. nebenstehende Formel.

Anthraflavon wurde früher fälschlich als 1.2;5.6-Diphthaly!-anthracen (Hptw. Bd. VII, S. 905) angesehen; zur Konstitution vgl. Hepp, Uhlenhutth, Römer, B. 46, 709; Ullmann, Klingenberg, B. 46, 714; Höchster Farbw., D.R. P. 260662; C. 1913 II, 108; Frdl. 11, 709. — B. Entsteht aus ω -Dibrom-2-methyl-anthrachinon beim Kochen mit Kupferpulver und Nitrobenzol (H., Uh., R., B. 46, 710; Ullmann, Klingenberg, B. 46, 721; Höchster Farbw., D.R. P. 267546; C. 1914 I, 91; Frdl. 11, 709), beim Kochen mit Natrium-jodid und Aceton (H., Uh., R.; Höchster Farbw., D.R. P. 260662) oder bei kurzem Aufkochen

mit Diathylanilin (ULL., KL.). — Gelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300° und sublimiert dann unter teilweiser Zers. (Höchster Farbw., D. R. P. 267546); schmilzt nicht bis 430° (ULL., KL.). Fast unlöslich in niedrigsiedenden organischen Lösungsmitteln (ULL., KL.; Höchster Farbw.), etwas löslich in siedendem Xylol, heißem Anilin und heißem Nitrobenzol mit gelber Farbe (ULL., KL.). — Liefert beim Kochen mit Na₂Cr₂O₇ und Salpetersäure (ULL., KL.) oder mit Chromsäure in Eisessig (Höchster Farbw., D.R. P. 267546) Anthrachinon-carbonsäure-(2). Beim Kochen mit Brom und Nitrobenzol entsteht α.β-Dibrom-α.β-dianthrachinonyl-(2)-äthan (S. 495) (ULL., KL.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotviolett (ULL., KL.; Höchster Farbw., D. R. P. 267546); die Lösung in rauchender Schwefelsäure ist grün (Höchster Farbw.). — Verwendung als Küpenfarbstoff (Algolgelb GC, Anthragelb G): Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 1249.

 $\alpha.\beta$ - Bis - [1 - chlor - anthrachinonyl - (2)]äthylen C₃₀H₁₄O₄Cl₂, s. nebenstehende Formel. Beim Kochen von 1-Chlor-ω.ω-dibrom-2-methyl-anthrachinon mit Natriumjodid in Aceton (HEPP, UHLENHUTH, RÖMER, B. 46, 711). Gelbes Krystallpulver. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe. Färbt

Baumwolle aus rotbrauner Küpe gelb.

mit roter Farbe.

 $\alpha.\beta$ - Bis - [3 - chlor - anthrachinonyl - (2)]äthylen C₈₀H₁₄O₄Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 3-Chlor-ω.ω-dibrom-2-methyl-anthrachinon mit Kupferpulver in Nitrobenzol (Ullmann, Dasgupta, B. 47, 560). — Gelbe Nadeln. Schmilzt oberhalb 440°.

Unlöslich in organischen Lösungsmitteln. — Löslich in konz. Schwefelsäure bei ca. 1806

 $a.\beta$ -Dibrom- $a.\beta$ -dianthrachinonyl-(2)äthylen. $a.\beta$ - Dianthrachinonyl - (2) - acetylen-dibromid $C_{a_0}H_{14}O_4Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von ω.ω-Dibrom-

2-methyl-anthrachinon auf 230—240° (Ullmann, Klingenberg, B. 46, 723). Durch Einw. von Brom auf $a.\beta$ -Dianthrachinonyl-(2)-acetylen (U., Kl., B. 46, 725). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 360°. Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln, schwer löslich in heißem Pyridin mit gelblichgrüner Farbe, leicht in heißem Anilin und heißem Nitrobenzol mit gelber Farbe. — Gibt beim Kochen mit Diathylanilin oder mit einem Gemisch aus Kaliumphenolat und Phenol a.β-Dianthrachinonyl-(2)-acetylen. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe.

14. Tetraoxo-Verbindungen $C_n H_{2n-46} O_4$.

1. Tetraoxo-Verbindungen C_mH₁₄O₄.

 a.β-Dianthrachinonyl-(2)-acetylen, 3.4; 3'.4'-Diphthalyl-tolan $C_{50}H_{14}O_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von $a.\beta$ -Dianthrachinonyl-(2)-acetylen-dibromid mit Diathyl-

anilin oder mit einem Gemisch aus Kaliumphenolat und Phenol (ULLMANN, KLINGENBERG, B. 46, 724). Beim Kochen von ω.ω.ω-Tribrom-2-methyl-anthrachinon mit Kupferpulver und Nitrobenzol (Εσκπετ, M. 85, 300). — Gelbe Blättchen (aus Nitrobenzol oder Anilin). F: 350—353°; unlöslich in Alkohol, Äther und Ligroin, sehr wenig löslich in heißem Eisessig und Toluol, etwas leichter löslich in Pyridin mit schwach gelber Farbe, löslich in Nitrobenzol und Anilin (U., Kl.). — Gibt bei der Oxydation mit Na₂Cr₂O₇ in Salpetersäure Anthrachinoncarbonsaure-(2) (U., Kl.). Liefert bei der Bromierung αβ-Dianthrachinonyl-(2)-acetylendibromid (U., Kl.). — Die rote Lösung in konz. Schwefelsaure wird beim Erwarmen braungelb (U., Kl.). Färbt Baumwolle aus roter Küpe grünlichgelb (U., Kl.).

3.4; 5.6-Diphthalyl-phenanthren $C_{20}H_{14}O_4$, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt 2.2'- Bis-dibrommethyl-dianthrachinonyl-(1.1') mit Natriumjodid und Aceton auf 100°

(Höchster Farbw., D. R. P. 260662; C. 1918 II, 108; Frdl. 11, 709). — Orangegelbes krystal-linisches Pulver (aus Nitrobenzol). Sehr wenig löslich in Äther, Ligroin und Alkohol, sehwer in Benzol, ziemlich leicht in Nitrobenzol mit gelber bis braungelber Farbe. — Färbt Baumwolle aus roter Küpe orangebraun. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schmutzigbraun.

2. 2.2'-Benzal-bis-perinaphthindandion-(1.3) bezw. Benzal-bis-oxyoxoperinaphthinden $C_{22}H_{20}O_4=$

$$\underbrace{\hspace{1cm} \begin{array}{c} \cdot \text{CO} \\ \cdot \text{CO} \\ \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}(\text{C}_e \text{H}_e) \cdot \text{HC} \\ \cdot \text{CO} \\ \cdot \\ \cdot \text{CO} \\ \cdot \text{Dezw}. \\ \underbrace{\hspace{1cm} \begin{array}{c} \cdot \text{CO} \\ \cdot \text{C}(\text{OH}) \\ \cdot \text{C} \cdot \text{CH}(\text{C}_e \text{H}_e) \cdot \text{C} \\ \cdot \text{CO} \\ \cdot \text$$

B. Beim Kochen von Perinaphthindandion-(1.3) (S. 391) mit Benzaldehyd und wenig Pyridin in Alkohol (Errera, Cuffaro, G. 41 II, 812). — Erdbeerfarbene Krystalle (aus Xylol), goldgelbes Krystallpulver (aus Alkohol). F: 295—297° (Zers.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Benzol und Essigsäure, leicht löslich in siedendem Xylol. — Beim Kochen mit alkoh. Schwefelsäure entsteht das Pyran-Derivat C₂₃H₁₈O₃ (Syst. No. 2488). — NaC₂₃H₁₉O₄. Rote Krystalle. Sehr wenig löslich in Alkohol und Wasser, löslich in alkoh. Natronlauge.

2.2' - Bensal - bis - [5 - nitro - perinaphthindandion - (1.3)] $C_{aa}H_{1a}O_{a}N_{a} =$

 $O_{2}N \cdot C_{10}H_{5} < \begin{matrix} CO \\ CO \end{matrix} > CH \cdot CH(C_{6}H_{5}) \cdot HC < \begin{matrix} CO \\ CO \end{matrix} > C_{10}H_{5} \cdot NO_{2} \text{ bezw.}$

O₂N·C₁₀H₅ CO C·CH(C₆H₅)·C C(OH) C₁₀H₅·NO₃. B. Man kocht 5-Nitroperinaphthindandion-(1.3) mit Benzaldehyd und wenig Pyridin in Alkohol (Caldebaro, G. 45 II, 135). — Rote Krystalle (aus Benzol). F: 275—276° (Zers.). Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol, schwer in Benzol und Essigsäure, ziemlich leicht löslich in Xylol; sehr wenig löslich in wäßr. Alkalien, leicht mit roter Farbe in alkoh. Alkalien.

2.2' - Bensal - bis - [6 - nitro - perinaphthindandion - (1.8)] $C_{23}H_{18}O_{3}N_{3} = CO$

 $O_{2}N \cdot C_{10}H_{5} < \stackrel{CO}{CO} > CH \cdot CH(C_{2}H_{5}) \cdot HC < \stackrel{CO}{CO} > C_{10}H_{5} \cdot NO_{2} \ \ bezw.$

 $O_2N \cdot C_{10}H_5 < CO > C \cdot CH(C_0H_5) \cdot C < CO > C_{10}H_5 \cdot NO_2$. B. Man kocht 6-Nitro-perinaphthindandion -(1.3) mit Benzaldehyd und wenig Pyridin in Alkohol (CALDERARO, G. 46 I, 263). — Rote krystallinische Krusten (aus Xylol). F: 268—270° (Zers.). Sehr wenig löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Benzol und Essigeäure; leicht löslich in alkoh. Alkali.

3. $as-Dioxo-a.y.e-triphenyl-\beta.\delta$ -dibenzoyl-pentan, β -Phenyl-a.a.y.y-tetrabenzoyl-propan, Benzal-bis-dibenzoylmethan $C_{37}H_{28}O_4=(C_8H_5-CO)_8CH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(CO\cdot C_6H_5)_8$. B. Aus Benzalacetophenon und Benzoylessigester. in Alkohol in Gegenwart von wenig Piperidin oder Natriumalkoholat bei 38° (Dieckmann, v. Fischer, B. 44, 974). Aus Benzaldehyd und Dibenzoylmethan in warmem Alkohol in Gegenwart von wenig Piperidin (D., v. F.). — Nadeln. F: 154—155°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol und Äther. — Bei Einw. von Natriumalkoholat entsteht Dibenzoylmethan.

15. Tetraoxo-Verbindung $C_n H_{2n-50} O_4$.

Bis-aceanthrenchinonyl C₃₂H₁₄O₄, s. nebenstehende OC - CO
Formel. B. Aus Dianthranyl, Oxalylchlorid und AlCl₃ in
CS₂ neben anderen Produkten (Liebermann, Kardos,
Mühler, B. 48, 1650). — Rotes Krystallpulver (aus Benzol).
Schmilzt oberhalb 350°. Ziemlich leicht löslich in Chloroform, sonst sehr wenig löslich. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe. — Über
ein Oxim und ein Phenylhydrazon vgl. L., K., M.

16. Tetraoxo-Verbindungen $C_n H_{2n-54} O_4$.

Tetraoxo-Verbindungen CasHasO4.

säure ist orangerot. Verhalten gegen konz. Schwefelsäure: C.

1. Bis-[2-phenyl-perinaphthindan-dion-(1.3)]C₁₀H₂₁O₄, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Oxydation von 2-Phenyl-perinaphthindan-dandion-(1.3) (S. 442) mit K₂Cr₂O₇, in siedender Rasignaure (Casaris, G. 42 II, 471). — Krystallinisches Pulver (aus Benzol + Petroläther).

F: 235—236° (Zers.). Sehr wenig löslich in Alkohol, Essignaure und Petroläther, leichter löslich in Chloroform und Benzol; unlöslich in Alkali. — Die Lösung in konz. Schwefel-

32*

Küpe (Son., Tr.).

2. Bis-[1-methyl-5.6-phthalyl-naphthyl-(2)], 1.1'-Dimethyl-5.6; 5'.6'-diphthalyl-dinaphthyl-(2.2') $C_{36}H_{17}O_4$, Formel I. B. Man erhitzt 4'-Jod-3'-methyl-[benzo-1'.2':1.2-anthrachinon] (Formel II, X=J) (S. 443) mit Kupferpulver auf 200—360°, oder man diazotiert 4'-Amino-3'-methyl-[benzo-1'.2':1.2-anthrachinon] (Formel II, $X=NH_2$)

I.
$$OC$$
 $C_{c}H_{4} \cdot \dot{C}O$
 $O\dot{C} - \dot{C}_{c}H_{4}$
 CO
 CC
 CO
 CCH_{3}
 CCH_{3}
 CCH_{3}
 CCH_{4}
 CCO
 CCH_{5}

(Syst. No. 1874) und behandelt das Diazoniumsalz mit Kupferpulver und Essigsäureanhydrid (Scholl, Neuberger, M. 33, 532). — Dunkelgelbes Pulver. Sintert bei 360°, ohne zu schmelzen. Fast unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln außer in Nitrobenzol, Chinolin und Dimethylanilin.

17. Tetraoxo-Verbindung C $H_{2n-56}O_4$.

α.β-Bis-[3.4-benzo-anthrachino-nyl-(2)]-äthylen, Dibenzanthraflavon
C₃₈H₂₀O₄, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Scholl, Seer, Zinke, M. 41, 585,
Anm. 4. — B. Man erhitzt 3-Methyl-1.2-benzo-anthrachinon oder 3-Brommethyl-1.2-benzo-anthrachinon mit Kaliumhydroxyd, Alkohol und einer kleinen Menge Natriumacetat auf 160° und leitet durch die mit Wasser verdünnte Schmelze Luft (Sch., Tritsch, M. 32,

1009). — Orangerote Nadeln (aus Nitrobenzol). Unlöslich in tiefsiedenden Lösungsmitteln, auch in Eisessig, Xylol und Cumol (Sch., Tr.). — Färbt Baumwolle gelbrot aus gelbroter

E. Pentaoxo-Verbindungen.

Pentaoxo-Verbindungen C_nH_{2n-10}O₅.

1. 1-Methyl-cyclohexanpenton-(2.3.4.5.6)
$$C_7H_4O_5=CH_8\cdot HC < CO \cdot CO \cdot CO \cdot CO$$
.

 $\begin{array}{lll} \textbf{2.3.5 (oder 8.4.5) - Trioxim, 1-Methyl-cyclohexandion - (4.6 oder 2.6) - trioxim-(2.3.5 oder 3.4.5) & C_7H_7O_5N_3 = CH_3 \cdot HC < & CO \\ \hline & C(:N \cdot OH) \cdot C(:N \cdot OH) > CO & oder \\ \end{array}$

 $CH_3 \cdot HC < \frac{CO \cdot C(:N \cdot OH)}{CO \cdot C(:N \cdot OH)} > C:N \cdot OH$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus 1-Methyl-cyclohexantrion-(2.4.6)-dioxim-(3.5) (Hptw. S. 906) und 2 Mol salzsaurem Hydroxylamin beim Kochen mit Alkohol (Weidel, Pollak, M. 21, 58). — Gelbe krystallinische Masse. Zersetzt sich bei 189—190°. Sehr wenig löslich in Wasser, Alkohol, Benzol und Essigester.

2. 1.3-Diacetyl-cyclohexantrion-(2.4.6) $C_{10}H_{10}O_5 = OC \langle CH(CO \cdot CH_3) \cdot CO \rangle CH_2$ ist desmotrop mit 2.4-Diacetyl-phloroglucin, Syst. No. 825.

F. Hexaoxo-Verbindungen.

1. Hexaoxo-Verbindungen $C_n H_{2n-12} O_6$.

1. Cyclohexanhexon, Hexaketohexamethylen, Trichinoyl $C_6O_6 = OC < CO \cdot CO$ CO. Hydrat $C_6H_{16}O_{14} = C_6O_6 + 8H_2O$ (S. 907). Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 812.

2. 1-Acetyl-cyclohexanpenton-(2.3.4.5.6) $C_8H_4O_4 = CH_8 \cdot CO \cdot HC < CO \cdot CO \cdot CO \cdot CO$.

3.5-Dioxim $C_8H_4O_4N_2=CH_3\cdot CO\cdot HC < \stackrel{CO\cdot C(:N\cdot OH)}{< CO\cdot C(:N\cdot OH)} > CO.$ B. Aus 2-Acetylphloroglucin durch Eine. von NaNO2 und Salzsäure unter Kühlung (Heller, B. 45, 427). — Krystalle (aus Essigsäure). Zersetzt sich bei 115—120°. Löslich in kaltem Alkohol, Äther und Aceton, heißem Benzol, Ligroin und Wasser; leicht löslich in kalter rauchender Salzsäure, Soda und Natriumacetat-Lösung. — Zersetzt sich leicht beim Erwärmen in Lösung. — Gibt mit FeCl₈ eine schwarzbraune Färbung.

2. Hexaoxo-Verbindungen $C_n H_{2n-24} O_6$.

Hexaoxo-Verbindungen C14H4O6.

1. Anthratrichinon - (1.2; 5.6; 9.10) C₁₄H₄O₆, HC CH C CO CO CO So. nebenstehende Formel.

Anthratrichinon - (1.2; 5.6; 9.10) - bis - diazid - (1.5) OC CO CO CH CH CH

 $C_{14}H_4O_4N_4 = (N_3:)(O:)C_6H_2 < {CO \atop CO} > C_6H_3(:O)(:N_3)$. Siehe bei 2.6-Dioxy-anthrachinon-bis-diazoniumhydroxyd-(1.5) (Syst. No. 2200).

2.8.6.7-Tetrachlor-anthratrichinon - (1.4; 5.8; 9.10) (P) C₁₄O₆Cl₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.5-Dioxy-4.8-diamino-anthrachinon durch Einw. von Natriumchlorat in konz. Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 258556; C. 1913 I, 1641; Frdl. 11, 549). — Bräunlich. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett.

3. Hexaoxo-Verbindung $C_nH_{2n-40}O_4$.

Trisdiketohydrinden, Trisindandion C₂₇H₁₄O₆, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen (S. 910). Liefert mit Brom bei Gegenwart von Jod Dibromtrisdandion (s. u.) (HANTSCH, FIRCHER, A. 1998). Pair Firm Tell Anticoli, material Anticolis and An

392, 336). Bei Einw. von wäßr. Alkali unter Ausschluß von Luft entsteht 2.2-Bis-[o-carboxy-phenacyl]-indandion-(1.3). — $(NH_4)_2C_{27}H_{12}O_4$. Orangegelb. — Über das Natriumsalz und das Kaliumsalz vgl. H., F.

Bromtrisindandion C₂₇H₁₂O₆Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus der Enoliform des Oxytrisindandions (Syst. No. 876) beim Schütteln mit Brom in CS₂ (HANTESCH, FISCHER, A. 892, 335, 344). — Farblos.

F: 152° (Zers.). — Liefert beim Erwärmen mit Kalilauge oder Silberoxyd das entsprechende Salz des Oxytrisindandions.

Dibromtrisindandion $C_{87}H_{12}O_4Br_2 = C_4H_4 < \stackrel{CO}{CO} > C \left(BrC < \stackrel{CO}{CO} > C_5H_4\right)_2$. B. Aus Trisindandion und überschüssigem Brom bei Gegenwart von Jod (HANTZSCH, FISCHER, A. 892, 336). — Säulen. F: 2166. Fast unlöslich in allen üblichen Lösungsmitteln; ziemlich löslich in siedendem Nitrobenzol unter teilweiser Zersetzung.

4. Hexaoxo-Verbindung C_nH_{2n-46}O₆.

Dianthrachinonyl-(1.1') - dialdehyd-(2.2') C₃₀H₁₄O₆, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt 2.2'-Bis-dichlormethyl-dianthrachinonyl-(1.1') oder 2.2'-Bis-dibrommethyl-dianthrachinonyl-(1.1') mit konz.

methyl-dianthrachinonyl-(1.1') oder 2.2'-Bis-dibrommethyl-dianthrachinonyl-(1.1') mit konz. Schwefelsäure, zweckmäßig unter Zusatz von Borsäure, auf 120—130° (BASF, D. R. P. 240834; C. 1912 I, 59; Frdl. 10, 606). Aus 1-Chlor-anthrachinon-aldehyd-(2) durch Behandeln mit Kupferpulver und Kaliumcarbonat in siedendem Nitrobenzol oder Naphthalin (BASF, D. R. P. 241472; C. 1912 I, 174; Frdl. 10, 687). — Krystalle (aus o-Dichlor-benzol). Schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln, leicht in hochsiedenden Lösungsmitteln; unlöslich in Natronlauge (BASF, D. R. P. 241472). — Beim Erwärmen mit Na₂S₃O₄ in verd. Natronlauge auf 50—80° und nachfolgenden Durchleiten von Luft oder beim Erwärmen mit starker Schwefelsäure und Zinkstaub entsteht Pyranthron (S. 463) (BASF, D. R. P. 238980; C. 1911 II, 1287; Frdl. 10, 688). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotgelb (BASF, D. R. P. 241472).

4.4'- Dichlor - dianthrachino - nyl-(1.1') - dialdehyd - (2.2') C₂₀H₁₂O₆Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.4'-Dichlor-2.2'-bis-dichlormethyl-dianthrachinonyl-(1.1') beim Erwärmen mit rauchender

Schwefelsäure (12%, SO₂) auf 40—45° (BASF, D. R. P. 240834; C. 1912 I, 59; Frdl. 10, 606).
— Goldgelbe Blättchen (aus Eisessig).

6.6'- Dichlor - dianthrachinonyl - (1.1') - dialdehyd - (2.2') $C_{30}H_{18}O_6Cl_8$, s. nebenstehende Formel. B. Über die Bildung aus 1.6-Dichlor-

anthrachinon-aldehyd-(2) durch Erhitzen mit Kupferpulver und Pottasche in siedendem Naphthalin oder Nitrobenzol vgl. BASF, D. R. P. 241472; C. 1912 I, 174; Frdl. 10, 687.

7.7'- Dichlor - dianthrachinonyl - (1.1') - dialdehyd - (2.2') C₂₀H₁₂O₆Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Uber die Bildung aus 4.7 Dichlor enthrachinon aldehyd. (2)

$$CI \cdot \bigcirc CO \longrightarrow CHO \quad OHC \cdot \bigcirc CO \longrightarrow CI$$

1.7-Dichlor-anthrachinon-aldehyd-(2) durch Erhitzen mit Kupferpulver und Pottasche in siedendem Nitrobenzol oder Naphthalin vgl. BASF, D. R. P. 241472; C. 1912 I, 174; Frdl. 10, 687.

5. Hexaoxo-Verbindung $C_nH_{2n-62}O_6$.

Bis-[2-benzoyl-anthrachino-nyl-(1)], 2.2'-Dibenzoyl-dianthrachinonyl-(1.1') $C_{4x}H_{8x}O_{6}$, $C_{6x}C_{4x}C_{6x}C_{$

anthrachinonyl-(1.1') C₄₂H₂₂O₆, CO
s. nebenstehende Formel. Durch Erwärmen mit alkal. Na₂S₂O₄-Löeung auf 60—80° und nachfolgendes Einblasen von Luft in die erhaltene Lösung entsteht Diphenylpyranthron (S. 468) (BASF, D. R. P. 278424; C. 1914 II, 1014; Frdl. 12, 501). Durch Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure (10°/₀ SO₃), nachfolgende Reduktion mit Zinkstaub und Oxydation des erhaltenen Reduktionsproduktes mit NaOCl entsteht ein als Diphenylpyranthronsulfonsäure angesehenes Produkt (braungelbes Pulver. Ziemlich leicht löslich in Wasser mit rotgelber Farbe, schwer in Eisessig und Alkohol mit gelber Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotblau. Färbt Wolle gelb) (BASF).

G. Heptaoxo-Verbindung.

1-Acetyl-1.3.5-tribenzoyl-cyclohexantrion-(2.4.6) $C_{29}H_{20}O_7 = OC CH(CO \cdot C_6H_5) \cdot CO C(CO \cdot CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Acetyl-phloroglucin und Benzoylchlorid in Pyridin bei Zimmertemperatur (Heller, B. 45, 425). — Nadeln (aus Alkohol). F: 116—117°. Leicht löslich in kaltem Eisessig, Benzol und warmem Äther, schwer in warmer Natronlauge.

H. Oktaoxo-Verbindungen.

1. Oktaoxo-Verbindung $C_nH_{2n-18}O_8$.

Bis-[2.4.6-trioxo-3.3-dimethyl-5-butyryl-cyclohexyl]-methan, Albaspidin, Polystichalbin $C_{35}H_{32}O_8 = \left[OC \frac{C(CH_3)_2}{CH(CO \cdot CH_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO} CH\right]_2CH_2$ bezw. desmotrope Formen (8. 910).

S. 911, Z. 2 v. o. statt "Syst. No. 4865" lies "Bd. VIII, S. 576".

2. Oktaoxo-Verbindung $C_nH_{2n-40}O_8$.

1.3-Diacetyl-1.3.5-tribenzoyl-cyclohexantrion-(2.4.6) $C_{31}H_{32}O_8 = C_0H_5 \cdot CO \cdot HC \cdot C(CO \cdot CH_3)(CO \cdot C_0H_5) \cdot CO$. B. Aus 2.4-Diacetyl-phloroglucin und Benzoylchlorid in Pyridin bei Zimmertemperatur (Heller, B. 45, 425). — Nadeln (aus Alkohol). F: 137—138°. Leicht löslich in kaltem Benzol, Eisessig, warmem Alkohol und Äther, sehr wenig in Ligroin und Wasser; löst sich langsam in warmer Natronlauge.

J. Oxy-oxo-Verbindungen.

(Oxyaldehyde, Oxyketone, Chinole, Oxychinone.)

- 1. Oxy-oxo-Verbindungen mit 2 Sauerstoffatomen.
 - a) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-2} O_2$.
- 1. Cyclopentanol·(2)-on-(1) $C_5H_8O_8=\frac{H_2C\cdot CO}{H_2C\cdot CH_2}$ CH·OH. B. Durch Erhitzen von 2-Chlor-cyclopentanon-(1) mit Wasser auf 100° (Godchot, Taboury, C. r. 156, 333; Bl. [4] 18, 546). Erstarrt nicht bis —23°. Kp_{1g} : 80°. Dis: 1,1680. Leicht löslich. Rötet Lackmuspapier. Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄-Lösung Glutarsäure. Gibt mit Kalilauge eine rötlichbraune, mit Eisenchlorid eine violettrote Färbung. Gibt ein bei 142—143° schmelzendes Phenylhydrazon.

Semicarbazon $C_6H_{11}O_3N_3 = HO \cdot C_5H_7 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Gelbes Pulver. Zersetzt sich gegen 170°, ohne zu schmelzen; unlöslich in Alkohol (Godchot, Taboury, $C.\tau$. 156, 333; Bl. [4] 13, 547).

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_6H_{10}O_2$.

1. Cyclohexanol-(2)-on-(1), Adipoin C₈H₁₀O₂ = H₂C CH₃·CH(0H) CO (S. 2).

B. Aus Cyclohexen in Aceton beim Schütteln mit Sauerstoff in Gegenwart von metallischem Osmium (Willstätter, Sonnenfeld, B. 46, 2957). Aus 2-Chlor-cyclohexanon-(1) beim Schütteln mit ca. 40% [Giger Kaliumcarbonat-Lösung (Kötz, Blendermann, Rosenbusch, Sireinghaus, A. 400, 62). — Nadeln. F: 113°; schmilzt nach dem Wiedererstarren bei 90° (W., S.); F: 98° (K., B., R., S.). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Äther und Wasser (W., S.). — Liefert bei der Oxydation mit siedender Salpetersäure (D: 1,22) Glutarsäure (K., B., R., S.). Gibt bei der Einw. von 5—7% [Gier methylalkoholischer Salzsäure die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2715) (K., B., R., S.; Bergmann, Gierth, A. 448, 61; Be., Miekeley, B. 62, 2302). Reagiert sehr langsam mit Semicarbazid (K., B., R., S., A. 400, 63; vgl. a. W., S., B. 46, 2958). Liefert bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid und nachfolgenden Destillation Cyclohexanon (K., B., R., S.). — Liefert ein p-Nitro-phenylhydrazon vom Schmelzpunkt 106° (Zers.) (W., S.).

Oxim $C_0H_{11}O_2N=HO\cdot C_0H_0:N\cdot OH$. Krystalle (aus Methanol). F: 102—103° (Kötz, Blendermann, Rosenbusch, Sirringhaus, A. 400, 64).

Semicarbason $C_7H_{13}O_2N_3=HO\cdot C_6H_9:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Methanol). F: 238° (Kötz, Blendermann, Rosenbusch, Sirringhaus, A. 400, 63).

2. 1-Methyl-cyclopentanol-(1)-on-(2) $C_0H_{10}O_2 = H_1C \cdot CH_2 \times C(OH) \cdot CH_3$. B. Aus Cyclopentandion-(1.2) und Methylmagnesiumjodid (Godonor, C. r. 158, 507). — Kp₁₅: 79—81°. Dis: 1,051. n_B^{c} : 1,4734. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. — Gibt beim Erhitzen mit 33°/oiger Oxalsäure-Lösung auf 100° 1-Methyl-cyclopenten-(1)-on-(5).

OC·CH(OH) CH·CH₃. B. Aus 1-Methyl-cyclopentanol-(2)-on-(3) $C_0H_{10}O_1 =$ H.C-CH. 2-Chlor-1-methyl-cyclopentanon-(3) beim Kochen mit Wasser, neben 1-Methyl-cyclopenten-(1)on-(3) (Godonot, Taboury, O. r. 156, 1779). — Gelbliche, sirupöse Flüssigkeit. Kp₁₃: 83—85°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Die wäßr. Lösung rötet Lackmuspapier. — Wird durch KMnO₄ zu a-Methyl-glutarsäure oxydiert. Gibt mit Kalilauge eine rotbraune, mit FeCl. Lösung eine violettrote Färbung. Bildet ein sehr unbeständiges Phenylhydrazon.

3. Oxy-oxo-Verbindungen C₂H₁₂O₂.

- 1. 1-Methyl-cyclohexanol-(3)-on-(2) $C_7H_{18}O_1 = H_1C < \frac{CH_3}{CH(OH) \cdot CO} > CH \cdot CH_3$. B. Aus 3-Chlor-1-methyl-cyclohexanon-(2) beim Kochen mit Kaliumcarbonat-Lösung (Kötz, Steinhorst, A. 379, 16). — Ol. Kp₁₃: 85—87°. Kaum flüchtig mit Wasserdampf. — Gibt beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsaure auf 110° 1-Methyl-cyclohexen-(3)-on-(2) (K., St.). Liefert bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid in Äther unter Kühlung 1.2-Dimethylcyclohexanon-(3) (K., Blendermann, Rosenbusch, Sirringhaus, A. 400, 65).
- 2. 1-Methyl-cyclohexanol-(4)-on-(3) $C_7H_{12}O_1 = HO \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot CH_3$ (S. 2). B. Aus 4-Chlor-1-methyl-cyclohexanon-(3) [aus rechtsdrehendem 1-Methyl-cyclohexanon-(3)] beim Kochen mit Kaliumcarbonat-Lösung (Kötz, Strinhorst, A. 379, 19). -Kp14: 88-90°. - Liefert beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure auf 110° 1-Methyl-cyclohexen-(3)-on-(5).
- 3. 1-Methyl-cyclohexanol-(3)-on-(4) $C_7H_{12}O_2 = 0C < CH_2 CH_2 CH_2 > CH \cdot CH_3$. B. Aus 3-Chlor-1-methyl-cyclohexanon-(4) beim Kochen mit Kaliumcarbonat-Lösung (Kötz, STEINHORST, A. 879, 21). — Öl. Kp14: 90-920. — Liefert beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsaure auf 110° 1-Methyl-cyclohexen-(2)-on-(4).

4. Oxy-oxo-Verbindungen C₈H₁₄O₉.

1. 1-Acetyl-cyclohexanol-(1), Methyl-[1-oxy-cyclohexyl]-keton $C_0H_{14}O_2 =$ H₂C CH₂·CH₃·CH₄C(OH)·CO·CH₃. B. Aus 1-Brom-1-acetyl-cyclohexan beim Erwärmen mit Kaliumcarbonat-Lösung (Faworski, Ж. 44, 1391; J. pr. [2] 88, 694). Aus Methyl-[1-acetoxy-cyclohexyl]-ketoxim und 2% jeger Schwefelsäure bei der Wasserdampfdestillation, neben 1-Acetyl-cyclohexen-(1) (Wallach, A. 389, 191). — Kp50: 125—1266 (W.); Kp18: 92—94° (F.). D6: 1,0426; D5: 1,0257; Mol.-Refr.: 38,57 (F.). — Gibt bei der Oxydation mit CrO₃ + KHSO₄ Cyclohexanon und Essigsäure (F.).

Methyl-[1-acetoxy-cyclohexyl]-ketoxim $C_{10}H_{17}O_3N=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_{10}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$. B. Aus dem Nitrosochlorid des Athylidencyclohexans (Ergw. Bd. V, S. 35) durch Ergyl Erg warmen mit Natriumacetat und Eisessig auf 60—65° (Wallach, A. 389, 190). — Krystalle (aus Ligroin). F: 103°. — Gibt mit 2°/0 iger Schwefelsäure bei der Wasserdampfdestillation 1-Acetyl-cyclohexen-(1) und 1-Acetyl-cyclohexanol-(1) (W.; vgl. W., Evans, A. 360, 46).

CO·NH₂)·CH₃. F: 196° (Wallach, A. 389, 191), 102° (Zers.) (Faworski, Ж. 44, 1391; J. pr. [2] 88, 694).

2. 1.4 - Dimethyl - cyclohexanol - (3) - on - (2) $C_8H_{14}O_2 =$

CH₃·HC CH₄OH·CO CH·CH₃. B. Aus 3-Chlor-1.4-dimethyl-cyclohexanon-(2) beim Kochen mit Kaliumcarbonat-Lösung (Kötz, Blendermann, Rosenbusch, Sirringhaus, A. 400, 69). Aus dem aus 1.4-Dimethyl-cyclohexanon-(2)-carbonsaure-(1)-athylester beim Chlorieren in Gegenwart von CaCO₃ und Wasser bei 40° entstehenden Reaktionsprodukt durch Kochen mit Kaliumcarbonat-Lösung (K., B., R., S.). — Erfrischend riechendes Öl. Kp13: 91°. — Gibt beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsaure auf 110° 1.4-Dimethyl-cyclohexen-(1)on-(3) (K., B., Mähnert, R., A. 400, 82).

5. 0xy-oxo-Verbindungen $C_0H_{16}O_2$.

- 1. 1-[a-Oxy-isopropyl]-cyclohexanon-(4), 1-[Methoäthylol-(11)]-cyclo- $\text{hexanon} \cdot (4) \ \text{C}_9 \text{H}_{16} \text{O}_3 = \text{OC} < \begin{array}{c} \text{CH}_3 \cdot \text{CH}_2 \\ \text{CH}_3 \cdot \text{CH}_3 \end{array} > \text{CH} \cdot \text{C}(\text{CH}_3)_3 \cdot \text{OH} \ (S. \ 3).$
 - S. 3, Z. 14 v. u. statt "neben bei 1530 schmelzender" lies "neben dem Äthylester der".

2. 1-Methyl-3-acetyl-cyclohexanol-(3), Methyl-[1-oxy-3-methyl-cyclohexyl]-keton C₂H₁₆O₂ = H₂C CH(CH₃)·CH₂ C(OH)·CO·CH₃. B. Entsteht im Gemisch mit rechtsdrehenden 1-Methyl-3-acetyl-cyclohexans (2) aus dem Nitrosochlorid des linksdrehenden 1-Methyl-3-acetyl-cyclohexans (Ergw. Bd. V, S. 39) bei der Einw. von Natriumacetat und Eisessig bei 65° und nachfolgenden Verseifung mit verd. Schwefelsäure (HAWORTH, PERKIN, WALLACH, A. 379, 151; Soc. 99, 131). — Gibt beim Kochen mit verd. Säuren rechtsdrehendes 1-Methyl-3-acetyl-cyclohexen-(2).

Semicarbason $C_{10}H_{14}O_3N_3 = CH_3 \cdot C_0H_4(OH) \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 199° (Haworth, Perkin, Wallach, A. 379, 151; Soc. 99, 131).

3. 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexanol-(1), Methyl-[4-oxy-4-methyl-cyclohexyl]-keton, 4-Oxy-4-methyl-hexahydroacetophenon $C_9H_{16}O_2=HO\cdot(CH_3)C<\frac{CH_3\cdot CH_2}{CH_3\cdot CH_2}>CH\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 3). B. Aus 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexen-(1) bei langem Schütteln mit verd. Schwefelsäure (Wallach, A. 414, 205).

Semicarbason $C_{10}H_{16}O_2N_3 = HO \cdot (CH_3)C_6H_3 \cdot C(CH_3): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (S. 3). F: 197° bis 198° (Wallach, A. 414, 205).

4. 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexanol-(4), Methyl-[1-oxy-4-methyl-cyclohexyl]-keton C₉H₁₆O₂ = CH₃·HC $\stackrel{\cdot}{\text{CH}_2}$ ·C(OH)·CO·CH₃. B. Durch Kochen von Methyl-[1-acetoxy-4-methyl-cyclohexyl]-ketoxim (s. u.) mit 5% iger Schwefelsäure unter Durchleiten von Wasserdampf (WALLACH, A. 374, 220). — Flüchtige Krystalle. F: 21—22% Kp: 223—224%. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, weniger in Wasser. — Liefert beim Erwärmen mit 20% iger Schwefelsäure 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexen-(3). Gibt bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid die beiden stereoisomeren p-Menthandiole-(4.8).

Oxim, Methyl-[1-oxy-4-methyl-cyclohexyl]-ketoxim $C_9H_{17}O_2N = CH_3 \cdot C_6H_9(OH) \cdot C(CH_3): N \cdot OH$. F: 128° (WALLACH, A. 374, 221).

Oxim des 4-Acetoxy-1-methyl-4-acetyl-cyclohexans, Methyl-[1-acetoxy-4-methyl-cyclohexyl]-ketoxim $C_{11}H_{19}O_3N=CH_3\cdot C_6H_9(O\cdot CO\cdot CH_9)\cdot C(CH_9):N\cdot OH$. B. Entsteht neben dem Oxim des 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexens-(3) beim Erwärmen der Nitrosochloride des 1-Methyl-4-athyliden-cyclohexans (Ergw. Bd. V, S. 39) mit Natriumacetat und Eisessig auf 60—70° (Perkin, Wallach, A. 374, 204; Soc. 97, 1431; W., A. 374, 219). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 111—112° (P., W.; W.). — Zerfällt bei der Destillation im Vakuum in Essigsäure und das Oxim des 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexens-(3) (P., W.; W.). Liefert beim Kochen mit 5°/oiger Schwefelsäure im Wasserdampfstrom 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexanol-(4), beim Kochen mit 20°/oiger Schwefelsäure 1-Methyl-4-acetyl-cyclohexen-(3) (W.).

Methyl-[1-oxy-4-methyl-cyclohexyl]-keton-semicarbazon $C_{10}H_{10}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_9(OH) \cdot C(CH_3): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Blättchen (aus Methanol). F: 219—220° (Wallach, A. 374, 221).

- 5. 1.1-Dimethyl-2-[a-oxy-isobutyryl]-cyclopropan, [a-Oxy-isopropyl]-[2.2-dimethyl-cyclopropyl]-keton $C_9H_{16}O_2=(CH_3)_2C$ $CH \cdot CO \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$.
- B. Aus 1.1-Dimethyl-2-isobutenyl-cyclopropan durch Oxydation mit KMnO₄ (Kishner, **25**, 250°, 210°). Angenehm riechendes Öl. Kp₇₅₈: 200°, D₉^{16,5}: 0,9377; D₉^{16,5}: 0,9347. n₁^{16,5}: 1,4500; n₂^{16,5}: 1,4490. Liefert ein krystallisiertes, in Benzol und Methanol leicht lösliches Phenylurethan.

Semicarbason $C_{10}H_{19}O_3N_3 = (CH_3)_2C_3H_3 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_9) \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$. Nadeln (aus verd. Methanol). F: 127° (KISHNER, \mathcal{H} . 45, 963; C. 1913 II, 2130).

6. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_{18}O_{2}$.

1. 1.1.4 - Trimethyl - cycloheptanol - (4) - on - (3) $C_{10}H_{12}O_4 =$

 $(CH_3)_2C \cdot CH_2 \cdot CO$ $H_3C \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot C(CH_3) \cdot OH$. B. Aus 4-Brom-1.1.4-trimethyl-cycloheptanon-(3) beim Schütteln mit Kalilauge (Wallach, A. 414, 370). — $Kp_{12,5}$: 98°. D^{20} : 0,9810. n_D : 1,4626. — Liefert bei der Einw. von CrO_3 in Schwefelsäure bei 0° einen $Chromsäureester C_{20}H_{24}O_5Cr = CrO_3(O \cdot C_{10}H_{17}O)_3$. Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 1.1.4-Trimethyl-cycloheptandiol-(3.4).

Oxim $C_{10}H_{19}O_2N = (CH_3)_2C_7H_2(OH)(CH_3):N\cdot OH.$ F: 84° (Wallach, A. 414, 370). — Natriumsalz. Krystalle.

Semicarbason $C_{11}H_{21}O_2N_3 = (CH_3)_2C_7H_3(OH)(CH_2): N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. F: 193° (WALLACH, A. 414, 370).

2. [a-Oxy-isobutyryl]-cyclohexan, [a-Oxy-isopropyl]-cyclohexyl-keton $C_{10}H_{10}O_{2}=H_{2}C<_{CH_{2}}^{2}\cdot CH_{2}^{2}>CH\cdot CO\cdot C(CH_{2})_{2}\cdot OH$. B. Aus [a-Brom-isobutyryl]-cyclohexan beim Erhitzen mit Kaliumcarbonat-Lösung (FAWORSKI, \mathcal{H} . 44, 1394; J. pr. [2] 88, 696). — Kp₁₁: 97—98°. D_{0}^{a} : 0,9764; D_{0}^{a} : 0,9655. Mol.-Refr.: 47,95. — Gibt bei der Oxydation mit CrO_{2} und CrO_{3}^{2} und CrO_{4}^{2} und C

Semicarbason $C_{11}H_{21}O_2N_3=C_4H_{11}\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot C(CH_3)_2\cdot OH.$ F: 183° (Faworski, Ж. 44, 1394; J. pr. [2] 88, 697).

- 3. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexanol-(1)-on-(2), p-Menthanol-(1)-on-(2), Oxycarvomenthon, Oxytetrahydrocarvon $C_{10}H_{12}O_1=HO\cdot(CH_2)C<\frac{CO\cdot CH_2}{CH_1\cdot CH_2}CH\cdot CH(CH_2)_2.$
- a) Optisch aktives p Menthanol (1) on (2) C₁₀H₁₈O₂ =

 HO·(CH₂)CCO·CH₂·CH₄·CH₄·CH₅·CH·CH(CH₃)₂ (Konfiguration am C-Atom 4 dem d-Carvon entsprechend). B. Aus 1-Brom-p-menthanon-(2) (aus linksdrehendem Tetrahydrocarvon) beim Schütteln mit Kalilauge (Wallach, A. 414, 354). Kp₁₈: 118—122°. D²⁰: 0,977. n²⁰: 1,469. Reduziert Silbernitrat-Lösung in der Wärme.
- b) Derivate eines optisch aktiven p Menthanol (1) ons (2) $C_{10}H_{18}O_2 = HO \cdot (CH_3)C \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH(CH_3)_2$ (Konfiguration am C-Atom 4 dem l-Carvon entsprechend).

Oxim C₁₀H₁₉O₂N = (CH₃)₂CH·C₆H₇(CH₃)(OH):N·OH. B. Aus dem Oxim des 1-Isonitramino-p-menthanons-(2) (Syst. No. 2221; erstes Ausgangsmaterial d-Limonen) durch Eindunsten der wäßr. Lösung des Kaliumsalzes über Schwefelsäure und Zerlegen des Reaktionsproduktes mit Kohlensäure (Cusmano, R. A. L. [5] 22 I, 621). — Blättchen (aus Petroläther). F: 102°. Löslich in Äther, Alkohol und Benzol. — Liefert bei der Einw. von verd. Schwefelsäure oder Oxalsäure-Lösung 1-Carvotanaceton. Gibt mit Äthylnitrit eine Pernitrosoverbindung.

Semicarbason $C_{11}H_{21}O_2N_3 = (CH_3)_2CH\cdot C_6H_7(CH_3)(OH):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Man behandelt die durch Einw. von Athylnitrit auf das Oxim des p-Menthanol-(1)-ons-(2) entstehende Pernitrosoverbindung mit Semicarbazid (CUSMANO, R. A. L. [5] 22 I, 621). — Nadeln (aus Alkohol). F: 472° .

- c) Optisch inaktives p Menthanol (1) on (2) $C_{10}H_{18}O_1 = HO \cdot (CH_3)C \cdot CH_1 \cdot CH \cdot (CH_3)_2$. B. Aus inaktivem 1-Chlor-p-menthanon-(2) beim Kochen mit Kaliumcarbonat-Lösung (Kötz, Strinhorst, A. 379, 26). Aus inaktivem 1-Bromp-menthanon-(2) beim Schütteln mit Kalilauge (Wallach, A. 414, 354). Öl. Kp₁₄: 128° bis 130° (K., St.); Kp₁₈: 118—122° (W.). Liefert beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsaure auf 110—120° dl-Carvotanaceton (K., St.).
- 4. 1-Methyl-4-fa-oxy-isopropyl]-cyclohexanon-(2), p-Menthanol-(8)-on-(2), Oxycarvomenthon, Oxytetrahydrocarvon $C_{10}H_{18}O_{2}=CH_{3}\cdot HC < CO \cdot CH_{3} > CH \cdot C(CH_{3})_{3} \cdot OH.$

Oxim des 1-Asido-1-methyl-4-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexanons-(2), dl-a-Terpineol-nitrosoasid $C_{10}H_{18}O_{4}N_{4}=CH_{3}\cdot C_{4}H_{7}N_{3}\cdot (N\cdot OH)\cdot C(CH_{3})_{1}\cdot OH$. B. Aus dem Nitrosochlorid des dl-a-Terpineols (Ergw. Bd. VI, S. 41) und Natriumazid in verd. Alkohol bei 40° (Forster, Newman, Soc. 99, 250). — Tafeln (aus Benzol). F: 111°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Petroläther, schwer löslich in Wasser. — Liefert beim Erhitzen mit Natriumäthylat-Lösung das Oxim des dl-Carvonhydrats (S. 510).

5. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexanol-(2)-on-(3), p-Menthanol-(2)-on-(3) C₁₀H₁₃O₂ = CH₂·HC CH(OH)·CO CH·CH(CH₃)₂ (vgl. S. 5). Aktive Form.

B. Man chloriert aktiven 4-Methyl-1-isopropyl-cyclohexanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylester in Gegenwart von CaCO₂ und Wasser bei 40° und kocht das Reaktionsprodukt mit gesättigter Kaliumcarbonat-Lösung (Kötz, BLENDERMANN, ROSENBUSCH, SIRRINGHAUS, A. 400, 71). — Kp₁₇: 139°.

508 OXY-OXO-VERBINDUNGEN C_nH_{2n-2}O₂ UND C_nH_{2n-4}O₂ [Syst. No. 739-740

6. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexanol-(4)-on-(3), p-Menthanol-(4)-on-(3) $C_{10}H_{18}O_2=CH_3\cdot HC < CH_2\cdot CH_3\cdot CO > C(OH)\cdot CH(CH_3)_2$ (vyl. S. 6). B. Aus 4-Chlorp-menthanon-(3) beim Kochen mit Kaliumcarbonat-Lösung (Kötz, Steinhorst, A. 379, 23). — Öl. Kp_{16} : 107—109°. — Liefert beim Erwärmen mit wasserfreier Oxalsäure auf 110° bis 120° p-Menthen-(3)-on-(5) (S. 66).

S. 5, Z. 16 v. o. statt ,, Kp125" lies ,, Kp13.5".

Oxim $C_{10}H_{10}O_2N = HO \cdot C_{10}H_{17} : N \cdot OH$ (vgl. S. 5). F: 131—133° (Kötz, Steinhorst, A. 379, 23).

7. δ -Oxy- γ -oxo- δ -methyl-a-[1-methyl-cyclopropyl]-pentan, [a-Oxy-iso-propyl] - [β -(1-methyl-cyclopropyl) - āthyl] - keton $C_{10}H_{18}O_{2}=H_{1}C$ $C(CH_{3})\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot OH$. B. Aus 1-Methyl-1-isohexenyl-cyclopropan bei der Oxydation mit KMnO₄, neben anderen Produkten (Kishner, \mathcal{H} . 50, 12; C. 1923 III, 669). — Riecht pfefferminzartig. F: 14,5—15°. Kp₇₄₉: 222,5°. Dp: 0,9406. np: 1,4491. Löslich in Wasser. — Wird von KMnO₄ nicht angegriffen. Reduziert ammoniakalische Silberlösung in der Wärme.

Semicarbazon $C_{11}H_{31}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_3H_4 \cdot CH_3 \cdot C(1 \cdot N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3) \cdot C(CH_3)_3 \cdot OH$. Tafeln (aus Methanol); F: 149—151°; leicht löslich in Alkohol. Nadeln (aus Benzol) mit $^1/_2C_6H_6$; F: 115—122° (Kishner, \mathcal{H} . 50, 13; C. 1923 III, 669).

b) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-4}O_2$.

1. ! - Methyl - cyclopenten - (1) - ol - (2) - on - (3) oder 1 - Methyl - cyclopenten - (3) - ol - (3) - on - (2) $C_8H_8O_2 = \frac{H_2C-CH_2}{OC\cdot C(OH)}C\cdot CH_3$ oder

 $HC \cdot CH_2$ CH · CH₃ ist desmotrop mit 1-Methyl-cyclopentandion-(2.3), S. 310.

2-Acetoxy-1-methyl-cyclopenten-(1)-on-(3) oder 3-Acetoxy-1-methyl-cyclopenten-(3)-on-(2) $C_8H_{10}O_3 = H_2C - CH_3 - CH$

2. Oxy-oxo-Verbindungen C2H10O2.

- 1. 1-Methyl-cyclohexen-(3)-ol-(3)-on-(5) (Monoenol-Form des Dihydroorcins) $C_7H_{10}O_2 = HC < CO \longrightarrow CH_2 > CH \cdot CH_2$ ist desmotrop mit 1-Methyl-cyclohexandion-(3.5), S. 312.
- 3 Äthoxy -1 methyl cyclohexen (3) on (5) $C_9H_{14}O_3 = HC < \frac{C(O \cdot C_2H_5) \cdot CH_5}{CO} < CH_2 < CH_3$. B. Neben einer öligen Modifikation aus Dihydroorcin beim Kochen mit Alkohol und Schwefelsäure oder aus dem Silbersalz des Dihydroorcins und Äthyljodid in Benzol (GILLING, Soc. 103, 2032). Trennung von der öligen Modifikation durch Ausfrierenlassen an der Luft. Campherartig riechende Nadeln mit 1 H_2O (aus wasserhaltigem Aceton). F: 42°. Leicht löslich. Gibt das Krystallwasser im Vakuumexsiccator unter Verflüssigung ab. Beide Modifikationen liefern beim Erhitzen mit alkoh. Natronlauge das Ausgangsmaterial.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. Rojahn, Rühl, C. 1926 I, 3319; Staudinger, Ruzicka, Reuss, C. 1927 II, 2282.

- 2. 1-Oxymethylen-cyclohexanon-(2) $C_7H_{10}O_8 = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 > C: CH \cdot OH$ ist desmotrop mit 1-Formyl-cyclohexanon-(2), S. 312.
- 1-Äthoxymethylen-cyclohexanon-(2) $C_9H_{14}O_3 = H_2C < \frac{CH_3 \cdot CO}{CH_3 \cdot CH_2} > C: CH \cdot O \cdot C_8H_5$. B. Aus 1-Oxymethylen-cyclohexanon-(2) bei der Einw. von Formiminoäthyläther-hydrochlorid (CLAISEN, Priv.-Mitt.). $Kp_{16}: 128.2 128.4^{\circ}$; $D_{1}^{n,0}: 1.0289$; $n_{3}^{n,0}: 1.4962$; $n_{5}^{n,0}: 1.500$; $n_{5}^{n,0}: 1.5116$; $n_{5}^{n,0}: 1.5222$ (v. Auwers, A. 415, 216).
- 1-Acetoxymethylen-cyclohexanon-(2) $C_0H_{12}O_3=$. $H_1C < CH_2 \cdot CO > C:CH \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. B. Aus 1-Oxymethylen-cyclohexanon-(2) und Acetylchlorid in Pyridin (v. Auwers, A. 415, 217). $Kp_{14}:142-143^{\circ}; D_4^{u,a}:1,1150; n_{\alpha}^{u,a}:1,4954; n_{\beta}^{u,a}:1,5104$ (v. Au.). Bräunt sich beim Aufbewahren an der Luft (v. Au.). Kondensiert sich mit Natrium-cyanacetamid in absol. Alkohol zu 2-Oxy-3-cyan-5.6.7.8-tetrahydro-chinolin (Syst. No. 3336) (Sen-Gupta, Soc. 107, 1356).
- 3. 1.1 Dimethyl cyclohexen (3) ol (3) on (5) (Monoenol Form des Dimethyldihydroresorcins) $C_8H_{12}O_2 = HC < CO CH_2 > C(CH_3)_2$ ist desmotrop mit 1.1-Dimethyl-cyclohexandion-(3.5), S. 313.

Hypobromit des 4-Brom-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-ol-(3)-ons-(5), Dibrom-dimethyldihydroresorcin $C_8H_{10}O_2Br_2 = BrC < COBr) \cdot CH_2 > C(CH_2)_2$ (8. 7). Siehe bei 4.4-Dibrom-1.1-dimethyl-cyclohexandion-(3.5), S. 314.

- 4. $Oxy-oxo-Verbindungen C_9H_{14}O_9$.
- 1. 1.1.2-Trimethyl-cyclohexen-(3)-ol-(3)-on-(5) oder 1.1.2-Trimethyl-cyclohexen (4) ol (5) on (3) $C_9H_{14}O_2 = HC < CO CH_2 > C(CH_2) > C(CH_3)_2$ oder $HC < CO CH_2 > C(CH_3)_3 >$

Bis - [5 - oxo - 2.3.3 (oder 3.3.4) - trimethyl - cyclohexen - (6) - yl] - äther, Trimethyldihydroresorcinanhydrid $C_{18}H_{26}O_3 = H_8C < \frac{C(CH_2)_2 \cdot CH(CH_3)}{CO} < \frac{CH(CH_3) \cdot C(CH_3)_2}{CH} < \frac{CH}{CO} < \frac{CH}{CO$

- CH₃·HC CC(CH₃)₂·CH₂>C·O·C CH₃·C(CH₃)₂·CH·CH₃. B. Aus 1.1.2-Trimethyl-cyclohexandion-(3.5) bei der Einw. von Phosphortrichlorid, neben anderen Produkten (CROSSLEY, RENOUF, Soc. 99, 1108). Nadeln (aus Alkohol oder Essigester). F: 158—159°. Leicht löslich in Aceton und Chloroform, löslich in Benzol.
- 2. 1.7-Dimethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanol-(3)-on-(2), Santenolon C₀H₁₄O₃, s. nebenstehende Formel. Rechtsdrehende Form. B. Aus Santenolonglucuronsäure (Syst. No. 2617), die im Organismus des Kaninchens aus Santenon entsteht, durch Erwärmen mit verd. Schwefelsäure oder bei der Oxydation mit schwach alkalischer KMnO₄-Lösung bei Zimmertemperatur (Hämälännen, Skand. Arch. Physiol. 27, 218; C. 1912 II, 856). Blätter (aus verd. Alkohol). F: 92—93°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. [a]5: +15,42° (in Alkohol); c = 4). Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ in alkal. Lösung bei 90° Santensäure (Syst. No. 964).

Semicarbason $C_{10}H_{17}O_8N_2=C_9H_{14}O:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Methanol). F: 222—223° (Hämäläinen, C. 1912 II, 856).

3. 2.2.3.3 - Tetramethyl - bicyclo - [0.1.2] - pentanol - (1) - on - (5) C₉H₁₄O₂ = $(CH_2)_2C - C(OH)$ CO¹). B. Aus 4-Brom-1-acetoxy-2.2.3.3-tetramethyl-bicyclo-[0.1.2]-pentanon-(5) bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig und Verseifung des entstandenen öligen Acetats (Francis, Willson, Soc. 103, 2244). — Krystalle (aus Wasser). F: 86°. —

¹) Zur Konstitution dieser Verbindung und ihrer Derivate vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerks veröffentlichte Arbeit von INGOLD, SHOPPEE, Soc. 1928, 365.

Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in alkal. Lösung 1.1.2.2-Tetramethyl-cyclopentanon-(4).

- 4-Brom-2.2.3.3-tetramethyl-bioyclo-[0.1.2]-pentanol-(1)-on-(5) $C_9H_{13}O_3Br = (CH_3)_2C-C(OH)$ CO. B. Aus Dibromphoron (Ergw. Bd. I, S. 390) und 3 Mol konz. Schwefel-saure bei 24-stdg. Aufbewahren (Francis, Willson, Soc. 103, 2241). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 116°. Löslich in heißem Wasser. Etwas flüchtig mit Wasserdampf. Die wäßr. Lösung reagiert sauer. Liefert bei der Oxydation mit CrO₃ Tetramethylbernsteinsaure, bei der Oxydation mit alkal. KMnO₄-Lösung α' -Oxo- $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -tetramethyl-glutarsaure. Bei der Reduktion mit Natriumamatgam in alkal. Lösung erhält man 1.1.2.2-Tetramethyl-cyclopentanon-(4). Konzentrierte Schwefelsäure greift bei 200° nicht an. Liefert mit der äquimolekularen Menge Brom in Eisessig 5.5-Dibrom-1.1.2.2-tetramethyl-cyclopentandion-(3.4) (8. 316).
- 4-Brom-1-acetoxy-2.2.3.3-tetramethyl-bicyclo-[0.1.2]-pentanon-(5) $C_{11}H_{15}O_3Br = (CH_3)_2C C(O \cdot CO \cdot CH_3)$ CO. B. Aus 4-Brom-2.2.3.3-tetramethyl-bicyclo-[0.1.2]-pentanol-(1)-on-(5) beim Kochen mit überschüssigem Acetanhydrid (Francis, Willson, Soc. 103, 2242). Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 74°. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig und Verseifung des entstandenen öligen Acetats 2.2.3.3-Tetramethyl-bicyclo-[0.1.2]-pentanol-(1)-on-(5).
- 4-Brom-1-[carbomethoxy-oxy]-2.2.3.3-tetramethyl-bicyclo-[0.1.2]-pentanon-(5) $C_{11}H_{15}O_4Br = (CH_3)_2C CBr$ CO. Krystalle (aus verd. Alkohol und Äther). F: 75-77° (Francis, Willson, Soc. 103, 2242).

5. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_{16}O_{2}$.

- 1. 1-Methyl-4-[a-oxy-isopropyl]-cyclohexen-(1)-on-(6), p-Menthen-(1)-ol-(8)-on-(6), Oxycarvotanaceton, Carvonhydrat $C_{10}H_{16}O_1 = CH_3 \cdot C < \frac{CO \cdot CH_2}{CH \cdot CH_3} > CH \cdot C(CH_2)_1 \cdot OH$.
- a) Optisch aktives Carvonhydrat $C_{10}H_{10}O_3 = CH_3 \cdot C < \frac{CO \cdot CH_2}{CH \cdot CH_2} > CH \cdot C(CH_2)_3 \cdot OH$.

 B. Das Semicarbazon entsteht aus einem optisch-aktiven α -Terpineolnitrosochlorid (Ergw. Bd. VI, S. 42) beim Kochen mit Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol (RUPE, ALTENBURG, B. 43, 3473).
- Oxim $C_{10}H_{17}O_2N = HO \cdot C_{10}H_{15} : N \cdot OH \ (vgl. S. 9)$. F: 114° (Rupe, Altenburg, B. 48, 3473).

Semicarbason $C_{11}H_{19}O_2N_3 = HO \cdot C_{10}H_{15} : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$ (vgl. S. 9). B. s. o. — Krystalle (aus Alkohol). F: 176° (RUPE, ALTENBUEG, B. 48, 3473).

b) dl-Carvonhydrat $C_{10}H_{16}O_3 = CH_3 \cdot C < \frac{CO \cdot CH_2}{CH \cdot CH_3} > CH \cdot C(CH_3)_3 \cdot OH$ (S. 10). B. Aus dem Oxim des 1-Isonitramino-p-menthanol-(8)-ons-(2) (Syst. No. 2221) bei der Einw. geringer Mengen von Mineralsäuren (Cusmano, Linari, G. 42 I, 6).

Oxim C₁₀H₁₇O₂N = HO·C₁₀H₁₈:N·OH (S. 10). B. Aus dem Nitrosochlorid des dl-a-Terpineols (Ergw. Bd. VI, S. 41) beim Erhitzen mit Pyridin in Aceton (Wallach, A. 414, 261). Aus, isomerem dl-Pinennitrososzid' (S. 74) beim Kochen mit sehr verd. Alkohol (FORSTER, Newman, Soc. 99, 248). Aus dl-a-Terpineol-nitrososzid (S. 507) beim Erhitzen mit Natrium-athylat-Lösung (F., N., Soc. 99, 250). Aus dem Oxim des Oxypinocamphons (S. 511) bei der Einw. von verd. Essigsäure oder Oxalsäure-Lösung (Cusmano, G. 41 I, 143; R. A. L. [5] 19 I, 752; 19 II, 66). Bei mehrstündigem Kochen des Oxims des 2-Hydroxylamino-2.6.6-trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptanons-(3) (Syst. No. 1938) mit Oxalsäure-Lösung (C., G. 40 II, 129). Aus dem Oxim des 2-Isonitramino-2.6.6-trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptanons-(3) (Syst. No. 2221) beim Erwärmen mit Wasser oder Essigsäure auf dem Wasserbad (C., G. 41 I, 141; R. A. L. [5] 19 I, 750; 19 II, 66). Aus dem Oxim des 1-Isonitramino-p-menthanol-(8)-ons-(2) (Syst. No. 2221) beim Erwärmen mit Alkaliauge (C., Linari, G. 42 I, 6). — Prismen (aus Ather + Ligroin), Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 134° (W.), 133,5° (F., N.), 133—134° (C.). — Liefert bei der Einw. von HNO₂ und Umsetzung des öligen Reaktionsprodukts mit Semicarbazid in verd. Alkohol das Semicarbazon des dl-Carvonhydrats (C., G. 40 II, 130).

Semicarbason $C_{11}H_{19}O_2N_3 = HO \cdot C_{10}H_{18} : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$ (S. 10). B. Aus dem Oxim (s. o.) bei der Einw. von salpetriger Saure und Umsetzung des Reaktionsproduktes mit Semicarbazid in verd. Alkohol (Cusmano, G. 40 II, 130). — F: 174°.

2. Oxyoxo-Verbindung C₁₀H₁₆O₁ aus 1.8-Dibrom-p-menthanon-(2). B. Aus linksdrehendem 1.8-Dibrom-p-menthanon-(2) (S. 32) bei dreitägigem Schütteln mit verd. Kalilauge (Wallach, A. 414, 281). — Krystallisiert bei längerem Aufbewahren. Kp₁₆: 140°. D³⁰: 1,0285. n_p: 1,4917. Mischbar mit wenig Wasser. — Reduziert Silberlösung. Liefert beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure Carvacrol.

Semicarbason $C_{11}H_{10}O_2N_3=C_{10}H_{10}O:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus verd. Methanol). F: 123—124° (Wallach, A. 414, 281).

3. Oxyoxo-Verbindung C₁₀H₁₄O₂.

Oxim $C_{10}H_{17}O_3N = C_{10}H_{18}O:N\cdot OH$. B. Aus dem Nitrosochlorid des β -Terpineols (Ergw. Bd. VI, S. 42) bei der Einw. von Natriummethylat-Lösung oder beim Erwärmen mit Pyridin und Aceton (Wallach, A. 345, 130; 414, 264). — Wenig gefärbte glasige Masse. — Liefert bei der Einw. von 10% iger Schwefelsäure ein Keton $C_{10}H_{14}O$ (S. 105), bei der Einw. von wäßr. Oxalsäure-Lösung p-Menthadien-(1.x)-al-(9) (S. 103).

4. 2.6.6-Trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptanol-(2)-on-(3), Oxypinocamphon $C_{10}H_{10}O_2$, s. nebenstehende Formel.

OC-C(OH)(CH₂)-CH

Oxim $C_{10}H_{17}O_2N=C_{10}H_{10}O:N\cdot OH.$ B. Beim Erwärmen $H_2\overset{!}{C}$ der wäßrigen oder methylalkoholischen Lösung oder besser beim Aufbewahren der wäßt. Lösung der Alkalisalze des Oxims des 2-Isonitramino-2.6.6-trimethylbicyclo-[1.1.3]-heptanons-(3) (Syst. No. 2221) (Cusmano, G. 41 I, 142; R. A. L. [5] 19 I, 751; 19 II, 66). — Prismen (aus Äther + Petroläther). F: 128° nach vorherigem Erweichen. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Wasser. — Beständig gegen Alkalien. Bei der Einw. von verd. Salzsäure wird Hydroxylamin abgespalten. Bei der Umsetzung mit verd. Essigsäure oder Oxalsaure-Lösung entsteht das Oxim des dl-Carvonhydrats (S. 510).

Methyläther-oxim, Methoxyisonitrosopinan C₁₁H₁₀O₂N, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt dem im *Hptw. Bd. V*, S. 154 als Verbindung $C_1H_{10}O_2N$ beschriebenen Produkt zu H_2C -CH — $C(CH_2)_2$ (Deussen, A. 374, 112). — B. Neben Nitrosopinen durch Einw. von Natriummethylat-Lösung auf Pinennitrosochlorid (Deussen, Philipp, A. 369, 62; D., A. 374, 112). — Krystalle (aus Ligroin). F: 102°. Leicht löslich in den gebräuch-

 $HO \cdot N : C - C(O \cdot CH_3)(CH_3) - CH$

lichen organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin. — Zersetzt sich bei ca. 225. Liefert beim Aufbewahren mit alkoh. Salzsäure Hydrochlor-dl-carvoxim.

1.7.7 - Trimethyl - bicyclo - [1.2.2] - heptanol - (3) on - (2), Camphanol - (3) - on - (2), 3 - Oxy - d-campher C₁₀H₁₄O₂, s. nebenstehende Formel.

3-Oxy-d-campher-Derivate, von denen ungewiß ist, zu welcher der beiden im Hptw. S. 11 u. 12 beschriebenen Formen sie sterisch gehören.

Kohlensäure-[d-campheryl-(8)-ester]-chlorid, Chlorameisensäure-[d-camphe-

ryl-(8)-ester] $C_{11}H_{15}O_{3}Cl = C_{8}H_{14} \stackrel{CO}{\leftarrow}_{CH^{+}O^{+}COCl}$. B. Aus 3-Oxy-d-campher und Phosgen

(MERCK, D. R. P. 247453; C. 1912 II, 162; Frdl. 11, 117). — Kp₅: 126°.

Cyanamidearbonsaure - [d - campheryl - (3) - ester] $C_{12}H_{16}O_2N_2 =$

B. Aus Chlorameisensäure-[d-campheryl-(3)-ester] (s. o.), CH-O-CO-NH-CN Cyanamid und Natronlauge (MERCE, D. R. P. 247453; C. 1912 II, 162; Frdl. 11, 117). — Nadeln (aus Chloroform + Benzin). F: ca. 112°. — Das Natriumsalz [Nadeln (aus Alkohol + Ather)] schmilzt nach dem Trocknen an der Luft bei 141°, nach dem Trocknen bei 100° bei 260° (Zers.).

Allophansäure-[d-campheryl-(3)-ester] $C_{12}H_{14}O_4N_2 =$

CH-O-CO-NH-CO-NH B. Aus Cyanamidearbonsäure-[d-campheryl-(3)-ester] (s. o.) und 50% iger Schwefelsaure bei 60—70% (MERCE, D. R. P. 248164; C. 1912 II, 210; Frdl. 11, 892). — Nadeln (aus Chloroform + Benzin). F: 204%.

6. 1.7.7 - Trimethyl - bioyclo - HO HC C(CH₂) - CO [1.2.2] - heptanol - (6 oder 1¹) on-(2), Camphanol-(6 oder 1)on - (2), β - Oxy - d - campher C₁₀H₁₄O₂, s. nebenstehende Formeln.

Methyl-[d-campheryl-(6 oder 1¹)]-disulfoxyd $C_{11}H_{18}O_2S_3 = C_{10}H_{18}O \cdot SO \cdot SO \cdot CH_3¹)$. B. Aus dem Natriumsalz der d-Campher-thiosulfonsäure-(6 oder 1¹) und Methyljodid in Methanol (Hildton, Soc. 97, 1098). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 66°. Anfangsdrehung in Chloroform (o = 2,5) $[a]_5^{p.s}$: +45,44°, nach 18-stdg. Aufbewahren $[a]_5^{p.s}$: +44,48°; Mutarotation der Lösungen in salzsäure-haltigem und natriumäthylat-haltigem Alkohol: H., Soc. 97, 1094.

Butyl-[d-campheryl-(6 oder 1¹)]-disulfoxyd $C_{16}H_{24}O_{2}S_{2}=C_{10}H_{15}O\cdot SO\cdot SO\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot CH_{2}^{\circ}$. B. Aus dem Natriumsalz der d-Campher-thiosulfonsäure-(6 oder 1¹) und Butyljodid in Butylalkohol (Hildfich, Soc. 97, 1094, 1098). — Prismen. F: 55°. $[a]_{p}^{n}$: —23,60° (in Chloroform; c=1).

Di-[d-campheryl-(6 oder 1¹)]-disulfid $C_{30}H_{30}O_{3}S_{3} = C_{10}H_{15}O \cdot S \cdot S \cdot C_{10}H_{15}O$ (S. 13). B. Durch Einw. von verd. Natronlauge auf Di-[d-campheryl-(6 oder 1¹)]-disulfoxyd bei 100° (Hilditch, Soc. 97, 1097).

Di-[d-campheryl-(6 oder 1¹)]-disulfoxyd $C_{90}H_{30}O_4S_2=C_{10}H_{15}O\cdot SO\cdot SO\cdot C_{16}H_{15}O^2)$. B. Durch Erwärmen der wäßr. Lösung von d-Campher-sulfinsäure-(6 oder 1¹) in Gegenwart von wenig verd. Schwefelsäure und Jodwasserstoffsäure (HILDITCH, Soc. 97, 1097). Aus dem Natriumsalz der d-Campher-sulfinsäure-(6 oder 1¹) und Jod in wäßr. Lösung (H.). — Prismen. F: 212°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Essigsäure, schwer in Petroläther. [a] $_{0}^{b.s.}$: —64,7° (in Chloroform; c = 5), —68,8° (in Chloroform; c = 1); optische Drehung in Alkohol, salzsäure-haltigem Alkohol, natriumäthylat-haltigem Alkohol und Eisessig: H., Soc. 97, 1093. — Bei der Oxydation mit KMnO₄ in Eisessig erhält man d-Camphersulfonsäure-(6 oder 1¹). Beim Erhitzen mit Natronlauge auf 100° entstehen Di-[d-campheryl-(6 oder 1¹)]-disulfid und das Natriumsalz der d-Campher-sulfinsäure-(6 oder 1¹).

7. 1^1 - 0xo - 1.7.7 - trimethyl - bicyclo - [1.2.2] - hepta - H_1C —C(CHO)— $CH \cdot OH$ tanol-(2) $C_{10}H_{16}O_2$, s. nebenstehende Formel.

Oxim C₁₀H₁₇O₂N = C₁₀H₁₈(OH):N·OH. B. Aus 10.10-Dinitro- H₂C—CH—CH₂ camphanol-(2) bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in feuchtem
Ather (LIPP, A. 399, 258). — Nadeln (aus Ligroin). F: 127—128,5°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser. Unverändert löslich in verd. Kalilauge und kalten Mineralsäuren. — Wird bei kurzem Kochen mit verd. Schwefelsäure gespalten.

6. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{11}H_{18}O_2$.

1. 1-Methyl-4-isopropyl-2-oxymethylen-cyclohexanon-(3), 2-Oxymethylen-p-menthanon-(3), 2-Oxymethylen-menthon $C_{11}H_{10}O_3=CH_3\cdot HC < CH_2 - CH_3\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH_3)_1$ ist desmotrop mit 2-Formyl-menthon, S. 320.

Äthyläther, 2-Äthoxymethylen-menthon $C_{13}H_{23}O_3 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_{11}H_{17}O$. B. Aus 2-Oxymethylen-menthon bei der Einw. von Formiminoäthyläther-hydrochlorid (Classen, Priv.-Mitt.). — Kp_{18-19} : 148,5°; $D_4^{is.is}$: 0,9696; $n_{\alpha}^{is.is}$: 1,4859; $n_{\overline{\nu}}^{is.is}$: 1,489; $n_{\overline{\rho}}^{is.is}$: 1,4995; $n_{\gamma}^{is.is}$: 1,5091 (v. Auwers, A. 415, 218).

Acetat, 2-Acetoxymethylen-menthon $C_{13}H_{20}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{11}H_{17}O$ (S. 14). B. Aus 2-Oxymethylen-menthon und Acetylchlorid in Pyridin (v. Auwers, A. 415, 218). — Kp_{16} : 164,6—166°; $D_i^{16,0}$: 1,0318; $n_{\alpha}^{16,0}$: 1,4842; n_{b}^{16} : 1,488; $n_{b}^{16,0}$: 1,4970; $n_{\gamma}^{16,0}$: 1,5052 (v. Au.). — Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium: Kötz, Schaeffer, J. pr. [2] 88, 635.

- 2. 5-Methyl-1-oxymethyl-2-isopropenyl-cyclohexanon-(6), Oxymethyl-dihydrocarvon $C_{11}H_{16}O_3=CH_3\cdot HC < CO\cdot CH(CH_3\cdot OH) > CH\cdot C(CH_3)\cdot CH_3$. B. Aus Oxymethylen-dihydrocarvon (S. 332) bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol (Kötz, Schaeffer, J. pr. [2] 88, 629). Nur als Benzoat (F: 111°) isoliert.
- 3. 1.3.7.7 Tetramethyl bicyclo [1.2.2] hepta- $H_1C-C(CH_2)-CO$ nol-(3)-on-(2), 3-Methyl-camphanol-(3)-on-(2), $C(CH_2)$ | $C(CH_2)$ | $C(CH_2)$ | $C(CH_2)$ | Formel.

¹⁾ Nach HILDITCH (Soc. 97, 1095) hat diese Verbindung die Konstitution eines Campherthiosulfonsäuremethylesters; zur Konstitution von Disulfoxyden im allgemeinen vgl. Ergw. Bd. VI, S. 148 Anm.

²⁾ Zur Konstitution vgl. HILDITCH (Soc. 97, 1095) und Ergw. Bd. VI, S. 148 Anm.

Oxim $C_{11}H_{19}O_2N = C_9H_{14}$ C:N·OH $C(CH_9)\cdot OH$ Methylmagnesiumjodid in Äther (Forster, Soc. 103, 668). — Nadeln mit 0,5 H_9O (aus verd. Alkohol). F: 96°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.

3¹-Nitro-1.8.7.7 - tetramethyl-bicyclo-[1.2.2]-heptanol-(3)-on-(2), 8-Nitromethyl-camphanol - (3) - on - (2), 8 - Oxy - 3 - nitromethyl - d - campher $C_{11}H_{17}O_4N=$

- C_0H_{14} $C(OH) \cdot CH_3 \cdot NO_3$ B. Aus [d-Campher]-chinon bei der Einw. der Natriumverbindung des Nitromethans in alkoh. Natriumäthylat-Lösung (Forster, Withers, Soc. 101, 1332). Nadeln (aus Petroläther). F: 104°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Petroläther. $[a]_0$: +159,5° (in Chloroform; c=1). Gibt beim Erwärmen mit Natriumcarbonat-Lösung [d-Campher]-chinon.
- 4. 3¹-Oxy-1.3.7.7-tetramethyl-bicyclo-[1.2.2]-H₂C-C(CH₂)-CO
 heptanon-(2), [d-Campheryl-(3)]-carbinol, 3-Oxymethyl-d-campher, a-Oxymethyl-d-campher
 C₁₁H₁₂O₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Oxymethylend-campher (S. 333) in verd. Alkohol oder verd. Natronlauge
 bei der Hydrierung in Gegenwart von fein verteiltem Nickel (Ruff, Akermann, Takagi, Helv.
 1, 453; R., D.R.P. 307357; C. 1918 II, 493; Frdl. 13, 1060); Geschwindigkeit dieser Reaktion:
 R., A., Helv. 2, 214. Reinigung über die Verbindung mit Calciumchlorid: R., A., T. Bitterbrennend schmeckendes Öl. Kp₁₁: 143—144°; Dⁿ: 1,0502; Ibelich in ca. 90 Tin. Wasser bei Zimmertemperatur (R., A., T.). [a₁₀ⁿ: +65,73°; Rotationsdispersion bei 20°: R., A., T.,
 Helv. 1, 463. Wird durch CrO₃ in Essignäure zu d-Campherchinon oxydiert (R., A., T.,
 Helv. 1, 459). Liefert beim Erwärmen mit Natrium ohne Lösungsmittel oder in wasserhaltigem
 Benzol vorwiegend niedrigerschmelzendes a-β-Di-[campheryl-(3)]-Sthan (S. 373), beim Kochen
 mit Natrium in wasserfreiem Benzol außerdem noch die höherschmelzende Form (R., A.,
 Helv. 2, 224). Liefert beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge a-Methylen-d-campher
 (R., A., T., Helv. 1, 468). Bei der Einw. von Thionylchlorid entsteht a-Chlormethyl-d-campher
 (R., A., T., Helv. 1, 468). Bei der Einw. von Thionylchlorid entsteht a-Chlormethyl-d-campher
 (B., A., T., Helv. 1, 468). Bei der Einw. von Thionylchlorid entsteht a-Chlormethyl-d-campher
 (B., A., T., Helv. 1, 469).
- 8-Formyloxymethyl-d-campher $C_{12}H_{18}O_3=|C_0H_{14}\rangle$ $C_{CH\cdot CH_2\cdot O\cdot CHO}$ B. Aus a-Oxymethyl-d-campher beim Kochen mit $86^{\circ}/_{\circ}$ iger Ameisensäure (Rupe, Akermann, Takagi, Helv. 1, 464). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 74—75°. Kp₁₁: 142—143°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.
- 3-Acetoxymethyl-d-campher $C_{19}H_{20}O_3 = C_9H_{14}$ CH·CH₂·O·CO·CH₂
 a-Oxymethyl-d-campher beim Erhitzen mit Acetanhydrid (RUPE, AKERMANN, TAKAGI, Helv. 1, 465). Angenehm riechendes Ol. Kp₁₀: 148,5—149.

c) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-6} O_2$.

1. Oxy-oxe-Verbindungen C,HeO,

1. 1-Methyl-cyclohexadien-(2.4)-ol-(1)-on-(6), 2-Methyl-c-chinol $C_7H_4O_1=HC < CH:CH>C< CH_3$.

Salpetersäure-trichlor-methylchinitrol aus 8.4.6-Trichlor-o-kresol $C_1H_5O_6N_8Cl_8 = HC < C(OH)(O \cdot NO_8) > C(NO_9) \cdot CH_3[NO_8 ist - NO_9 oder - O \cdot NO] s. bei 3.4.6-Trichlor-o-kresol, Ergw. Bd. VI, S. 175¹).$

2.3.4.5-Tetrachlor-1-methyl-cyclohexadien-(2.4)-ol-(1)-on-(6), 3.4.5.6-Tetrachlor-2-methyl-o-chinol C₇H₄O₅Cl₄ = ClC < CO CCl: CO CCH₅)· OH. B. Aus Salpetersäure-tetrachlor-methylchinitrol (Ergw. Bd. VI, S. 175) beim Erhitzen mit Ameisensäure oder Bensin (ZINCKE, PFAFFENDORF, A. 394, 16). — Blaßgelbe Prismen (aus Benzin). F: 114—115°.

¹) Zur Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] veröffentlichte Arbeit von FRIES, ORHMER, A 462, 1.

Leicht löelich in Äther und Benzol, schwerer in Alkohol, Benzin und Eisessig. — Liefert bei der Reduktion mit Zinnehlorfir 3.4.5.6-Tetrachlor-o-kresol. Wird in äther. Lösung durch Stickoxyde in Salpetersäure-tetrachlor-methylchinitrol zurückverwandelt. Gibt beim Erhitzen mit Eisessig und etwas konz. Schwefelsäure 3.5.6-Trichlor-toluchinon, beim Erhitzen mit Acetylchlorid die Acetylverbindung (s. u.). Liefert mit Anilin in kaltem Eisessig 3.5.6-Trichlor-4-anilino-2-methyl-o-chinol (Syst. No. 1604).

Abetylverbindung $C_sH_sO_sCl_s = ClC < CCl \cdot CO > C(CH_s) \cdot O \cdot CO \cdot CH_s$. B. Beim Erhitzen von 3.4.5.6-Tetrachlor-2-methyl-o-chinol mit Acetylchlorid im Einschlußrohr (ZINCKE, PRAFFENDORF, A. 394, 17). — Gelbliche Tafeln (aus Benzin). F: 86°.

Salpetersäure - tetrachlor - methylchinitrol aus 3.4.5.6 - Tetrachlor - o - kresol $C_7H_4O_6N_2Cl_4 = ClC < \frac{CCl \cdot C(OH)(O \cdot NO_3)}{CCl} > C(NO_3) \cdot CH_3[NO_3 \text{ ist } -- NO_3 \text{ oder } -- O \cdot NO] \text{ s. bei } 3.4.5.6 \cdot Tetrachlor - o \cdot kresol, Ergw. Bd. VI, S. 175¹).$

Salpetersäure-tribrom-methylchinitrol aus 3.4.6-Tribrom-o-kresol $C_7H_5O_6N_8Br_8=HC < CBr \cdot C(OH)(O \cdot NO_8) \cdot C(NO_9) \cdot CH_8$ [NO₉ ist — NO₉ oder — O·NO] s. bei 3.4.6-Tribrom-o-kresol, Ergw. Bd. VI, S. 1771).

2. 1-Methyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(1)-on-(4), 4-Methyl-chinol, Toluchinol C₇H₈O₂ = OC CH:CH CCH₂ (S. 17). B. Zur Bildung durch Einw. von kalter verdünnter Schwefelsäure auf p-Tolylhydroxylamin vgl. Bamberger, A. 390, 164. — Nadeln (aus Ligroin oder CS₂). F: 75—76° (korr.) (B., A. 390, 165). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, schwer in Ligroin und CS₂ (B.). — Zersetzt sich im Sonnenlicht unter Bildung einer braunen amorphen Saure (B., A. 390, 166). Lagert sich beim Erwärmen mit verd. Natronlauge in 2.5-Dioxy-toluol um (B., A. 390, 166). Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedender Ammoniumchlorid-Lösung p-Kresol (B., A. 390, 166). Liefert bei der Einw. von methylalkoholischer Schwefelsäure in der Kälte hauptsächlich 2-Oxy-5-methoxy-toluol, den Trimethyläther eines Tricxydimethyldiphenyls (?) (Ergw. Bd. VI, S. 559) und sehr geringe Mengen 2.4-Dimethoxy-toluol; bei der Einw. von äthylalkoholischer Schwefelsäure entstehen die entsprechenden Äthyläther (B., A. 390, 167, 176). — Ist stark giftig (Frommerz, Hermanns, H. 91, 217).

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_0H_{10}O_0$.

- 1. 1.2-Dimothyl-cyclohexadien-(2.5)-ol-(1)-on-(4), 3.4-Dimothyl-chinol, o-Xylochinol $C_0H_{10}O_3=OC < CH:C(CH_3)>C < CH_{3}OH$ (8. 21). B. {In geringer Menge . . . (Bamburgur, B. 36, 1626}; A. 384, 317).
- 2. 1.3-Dimethyl-cycloheccadien-(1.4)-ol-(3)-on-(6), 2.4-Dimethyl-chinol, m-Xylochinol C₂H₁₀O₃ = OC C(CH₂): CH C(H) C(CH) CH CH) C(H) (8.22). Versetzt man 2.4-Dimethyl-chinol unter Kühlung in CO₂-Atmosphäre mit rauchender Salzsäure und e-Chlor-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol, geringe Mengen einer Verbindung C₁₀H₁₇O₂Cl (Krystalle, F: 169—170°, lözlich in Alkalien) und Spuren von p-Xylohydrochinon (Bannuczer, Rumin, B. 46, 792; vgl. B. 40, 2268); bei der Kinw. von 2 n-HCl auf dem Wasserbad wurden außer den Chloroxy-dimethylbenzolen und etwas p-Xylohydrochinon Spuren von p-Xylochinon und 2.2'-Dioxy-3.5.3'.5'-tetramethyl-diphenyl beebachtet (B., R., B. 46, 798). Bei längerem Aufbewahren einer mit Chlorwasserstoff gesättigten Lösung in Kisessig und nachfolgenden Erhitsen entsteht 6-Chlor-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol neben sehr geringen Mengen 5-Chlor-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol und 3-Chlor-2.5-dioxy-1.4-dimethyl-benzol (B., R., B. 46, 802). Auf analoge Weise entstehen bei der Einw. von wäßr. Bromwasserstoffsäure 5-Brom-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol und Spuren von p-Xylochinon (?) und 2.2'-Dioxy-3.5.3'.5'-tetramethyl-diphenyl (B., R., B. 46, 804), bei der Kinw. von Rromwasserstoff in Rissenig 5-Brom-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol, 6-Brom-4-oxy-1.3-dimethyl-benzol und andere Produkte (B., R., B. 46, 810). Zur Einw. von konsentrierter alkoholischer Schwefelsäure (Bamaunger, B. 40, 1895, 1899, 1937) vgl. noch B., A. 890, 168 Anm. 4. Verhalten im Organismus: Fronzers, Hermanns, H. 21, 214.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergünsungswerks [1, I. 1920] veröffentlichte Arbeit von FRIM, ORHEKE, A. 463, 1.

3. 1.4-Dimethyl-cyclohexadien-(1.5)-ol-(4)-on-(3), 2.5-Dimethyl-chinol $C_0H_{10}O_3=CH_3\cdot C < CH\cdot CO > C < CH_3$.

3.4.6-Tribrom-2.5-dimethyl-chinol $C_8H_7O_8Br_8 = CH_8 \cdot C < \frac{CBr \cdot CO}{CBr : CBr} > C(CH_8) \cdot OH$ s. bei 3.5.6-Tribrom-2-oxy-1.4-dimethyl-benzol, Ergw. Bd. VI, S. 246.

Tribrom - dimethylchinitrol aus 8.5.6 - Tribrom - 2 - oxy - 1.4 - dimethyl - bensol $C_9H_6O_9NBr_9 = CH_8 \cdot C < CBr \cdot CO > C(NO_2) \cdot CH_8$ [NO₂ ist — NO₂ oder — O·NO] s. bei 3.5.6- Tribrom - 2 - oxy - 1.4-dimethyl-bensol, Ergw. Bd. VI, S. 245^1).

Salpetersäure-tribrom-dimethylchinitrol aus 3.5.6-Tribrom-2-oxy-1.4-dimethylbensol $C_8H_7O_8N_8Br_8 = CH_8 \cdot C < \frac{CBr \cdot C(OH)(O \cdot NO_8)}{OBr - CBr} \cdot C(NO_8) \cdot CH_8$ [NO₂ ist — NO₂ oder — O·NO] s. bei 3.5.6-Tribrom-2-oxy-1.4-dimethyl-bensol, Ergw. Bd. VI, S. 246¹).

- 3. 1.2.4-Trimethyl-cyclohexadlen-(3.6)-ol-(2)-on-(5), 2.4.5-Trimethyl-chinol $C_0H_{12}O_2=OC \xrightarrow{CH:C(CH_2):CH}OC \xrightarrow{CH_3}(B.25)$. B. Durch mehrtägige Einw. von verd. Schwefelsäure auf 2.4.5-Trimethyl-phenylhydroxylamin (Bamberger, B. 48, 1848). [In geringer Menge durch Einw. von Methylmagnesiumjodid auf p-Xylochinon (Ba., Blanger, B. 36, 1627); A. 384, 291).
- 4. 1.7.7-Trimethyl-3-oxymethylen-bicyclo-[1.2.2]- H_2C — $C(CH_2)$ —CO heptanon-(2), 3-0xymethylen-d-campher $C_{11}H_{16}O_2$, s. nebenstehende Formel. Ist desmotrop mit 3-Formyl-d-campher, H_2C —CH—C:CH-OH S. 333.
- 3-Methoxymethylen-d-campher $C_{12}H_{14}O_2 = C_0H_{14}C_1^{CO}$ (8. 28). Prismen (aus Petroläther). F: 39° (Staudinger, Kon, A. 384, 132 Anm. 1). Kp₁₀: 127° (Sr., K.); Kp₁₁: 143—143,5° (v. Auwers, A. 415, 219). $D_1^{m,s}$: 1,0234; $n_{m}^{m,s}$: 1,5062; $n_{n}^{m,s}$: 1,509; $n_{n}^{m,s}$: 1,5290 (unterkühlt) (v. Au.). Absorptionsspektrum in Lösung: Lowry, Southern, Soc. 97, 906, 908. Geschwindigkeit der Beaktion mit Diphenylketen: St., K.
- 8-Äthoxymethylen-d-campher $C_{12}H_{20}O_2 = C_2H_{14} \stackrel{CU}{C}: CH \cdot O \cdot C_2H_3$ (8.28). Absorptionsspektrum in Lösung: Lowey, Southgate, Soc. 97, 908.

Anhydrid des 8-Oxymethylen-d-camphers C₁₂H₂₀O₂ =

Co OC C₂H₁₄ (S. 29). Absorptionsspektrum in Lösung: Loway, South-Gate, Soc. 97, 911.

8-Acetoxymethylen-d-campher $C_{18}H_{16}O_2 = C_8H_{16}C_1:CH\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 29). Absorptionsspektrum in Lösung: Lowey, Southgate, Soc. 97, 908. — Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Wasser reduziert und gleichzeitig verseift; nimmt in Gegenwart von Palladium in Eisessig oder Methanol keinen Wasserstoff auf (Körz, Scharpwer, J. pr. [2] 88, 634).

d) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-3}O_3$.

1. Oxy-exe-Verbindungen $C_7H_4O_2$.

1. 3 - Owy - I¹ - owo - I - methyl - bensol, 2 - Owy - bensaldehyd, e-Owy-bensaldehyd, Saltoylaldehyd C₁H₄O₂ = HO·C₂H₄·CHO (S. 31). Stellungs bezeichnung in den von "Salioylaldehyd" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel.

Verkemmen und Bildung.

V. In geringer Menge im Cassiaöl (von Cinnamomum Cassia) (Dodge, Sherndal, C.

1918 I. 478). — B. Aus Kohlensäure-bis-[8-chlormethyl-phenylester] durch Kochen mit

¹) Zur Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerks [1. I. 1920] veröffentlichte Arbeit von FRIES, ORHMER, A. 462, 1.

Hexamethylentetramin in 70% igem Alkohol und Destillation des Reaktionsproduktes mit Wasserdampf (Fabr. de Laire, D. R. P. 268786; C. 1914 I, 589; Frdl. 11, 197). Aus Kohlensäure-bis-[2-dichlormethyl-phenylester], Phosphorsäure-tris-[2-dichlormethyl-phenylester] und Phosphorsäure-tris-[2-dichlormethyl-phenylester] dichlorid bei der Verseifung durch Alkalien (Rasonig, D. R. P. 233631; C. 1911 I, 1388; Frdl. 10, 163). — Darstellung von reinem Salicylaldehyd: Man trägt das technische Produkt in lauwarme gesättigte Kupferacetatlösung ein, schüttelt durch, läßt einige Stunden in Eis stehen, saugt die abgeschiedene Kupferacetatlösung ein, schüttelt durch, läßt einige Stunden in Eis stehen, saugt die abgeschiedene Kupferacetatlichen, nimmt mit Alkohol und zuletzt mit Äther aus, zerlegt mit 10% iger Schwefelsäure, nimmt mit Äther auf, trocknet mit Natriumsulfat und destilliert (Claisum, Eislen, A. 401, 95 Anm. 1).

Physikalieche Bigenschaften.

F:—7° (Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 142). Kp₃₆₀: 166—166,5°; Kp₁₅₀: 139—139,5° (Feinberg, Am. 49, 91); Kp₃₂: 91°; Kp₁₆: 86° (v. Auwers, A. 408, 238). D²⁴: 1,1674 (v. Au.); D²: 1,1525; D²: 1,1282; D²: 1,1036 (J.); D²⁶: 1,141 (Thole, Soc. 97, 2601). Viscosität bei 45°: 0,01669 g/cm sec (Th.). Oberflächenspannung zwischen 0° (44,8 dyn/cm) und 190° (24,9 dyn/cm): J. D²⁶: 1,5653; D²⁶: 1,574; D²⁶: 1,567; D²⁶: 1,6210 (v. Au.; s. auch Hantzsch, Soc. 105, 2490. Absorptionsspektrum von dampfförmigem Salicylaldehyd: Puevis, Soc. 105, 2490. Absorptionsspektrum von Salicylaldehyd in Gemischen s. u. Lösungsvermögen von Salicylaldehyd für Metallsalze: Shaw, J. phys. Chem. 17, 170; vgl. Lenher, Am. Soc. 35, 547. Erstarrungspunkte einiger Gemische mit Trichloressigsäure: Kendall, Gibbons, Am. Soc. 37, 152. Diffusion von Salicylaldehyd in Methanol und Benzol: Thovert, Am. Physique [9] 2, 417. Molekular-Refraktion von Gemischen mit Methanol und methylakoholischer Kaliummethylat-Lösung: H., M., B. 43, 100. Absorptionsspektrum von Salicylaldehyd in Alkohol: Waljaschko, 3k. 42, 754, 785; C. 1910 II, 1751; Purvis, Soc. 105, 2491; Bally, Trynorn, Soc. 107, 1123; C. 1916 II, 120; in Natriumäthylat-Lösung: W., M. 45, 208; C. 1913 I, 2029; B., T.; in Natronlauge: W., 3k. 45, 232; in Methanol, Chloroform und Wasser und in wäßriger und alkoholischer Salzsäure: W., 3k. 42, 754, 786; C. 1910 II, 1751; in konz. Schwefelsäure: B., T. Absorptionsspektrum von Gemischen mit Guajacol in alkoh. Lösung: W., 3k. 42, 779, 804; C. 1910 II, 1751. Gemische mit Xylol, Chlorbenzol oder Methylbenzoat emittieren unter dem Einfluß von Kathodenstrahlen ein Bandenspektrum (Goldstein, C. 1910 I, 2057; II, 65). Fluorescenz alkal. Lösungen: W., 3k. 45, 207. Elektrische Leitfähigkeit anorganischer Salze in Salicylaldehyd: Shaw, J. phys. Chem. 17, 170. Potentialdifferenzen an den Grenzen zwischen mit Salicyladehyd: Shaw, J. phys. Chem. 17, 170. Potentialdifferenzen an den Grenzen zwischen mit Salicyladehyd: Shaw, J. phys. Chem. 17, 170. Roten

Chemisches Verhalten.

Salicylaldehyd reduziert in wäßr. Lösung im Licht Ferrichlorid zu Ferrochlorid (Baudisch, Bio. Z. 92, 192). (Salicylaldehyd gibt mit Wasserstoffperoxyd 2.3-Dioxy-benzaldehyd (Somme, D. R. P. 155731; C. 1904 II, 1631)); vgl. jedoch die Eigenschaften des so gewonnenen Produkts und des von Pault, Louremann (B. 43, 1813; vgl. a. P., Sohübel, L., L., A. 863, 312) dargestellten 2.3-Dioxy-benzaldehyds (S. 600). Oxydation durch Wasserstoffperoxyd in Gegenwart von Peroxydase: Bach, C. 1916 II, 743. Über biochemische Oxydation und Reduktion vgl. S. 518. Salicylaldehyd wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwars in Methanol oder Alkohol zu Salicylalkohol reduziert (Vavon, C. v. 154, 359; A. ch. [9] 1, 153). Liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzadure o-Kresol (Clemmensen, B. 47, 60). {... mit großem Überschuß von Bromwasser erhält man 2.4.6.6-Tetrabrom-cyclohexadien-(1.4)-on-(3) (Werner, Bl. [2] 46, 277)}; vgl. dazu Authenteth, Beuttel, Ar. 246, 122). Gibt mit Bromwasserstoff eine unbeständige Additionsverbindung

(Pyriyyer, A. 883, 132). {Behandelt man Salioylaldehyd mit Wasserstoffpersulfid ..., (Block, Hörk, D. R. P. 214888; C. 1909 II, 1780)}; als Kondensationsmittel eignet sich Chlorwasserstoff besser als Zinkohlorid (B., H., J. pr. [2] 82, 495). Beim Erhitzen von Salioylaldehyd mit konz. Sohwefelsäure auf 160—170° wird CO entwickelt (Bistratycki, Fillmann, B. 48, 774). Über den Verlauf der Methylierung mit Methyljodid und Silberoxyd (IEVINE, Soc. 79, 669) vgl. Paull, Somüber, Lockemann, A. 363, 334. Salicylaldehyd liefert mit ½ Mol Cyclopentanon in wäßrig-alkoholischer Kalilauge 1.3-Disalicylal-cyclopentanon-(2) (Menten, B. 36, 1502; Borsone, Gryen, A. 393, 42), mit ½, Mol Cyclopentanon und Chlorwasserstoff in Eisessig die Verbindung der Formel I (Syst. No. 2408) (B., G., A. 393, 49); reagiert analog mit Cyclohexanon und 1-Methyl-cyclohexanon-(4) (B., G.). Liefert mit

SALICYLALDEHYD

1/a Mol Cycloheptanon in waßrig-alkoholischer Natronlauge 1.3-Disalicylal-cycloheptanon-(2), bei Gegenwart von Chlorwasserstoff in Eisessig die Verbindung der Formel II (Syst. No. 2680) (B., G., A. 898, 45, 59). Salicylaldehyd gibt mit 1 Mol aktivem 1-Methyl-cyclohexanon-(3) in washrig-alkoholischer Natronlauge 1-Methyl-4-salicylal-cyclohexanon-(3) (B., G., A. 898, 40). Bei der Einw. von Salicylaldehyd auf Pulegon in wäßrig-alkoholischer Natronlauge entsteht Disalicylalaceton (B., G., A. 393, 41). Beim Sattigen einer alkoh. Lösung von 2 Mol Salicylaldehyd und 1 Mol β -Hydrindon mit Chlorwasserstoff bei 0 $^{\circ}$ entsteht die Verbindung der Formel III CH.CH: C:CH>C'H' ш. (Syst. No. 2684) (RUHEMANN, LEVY, Soc. 108, 562). Salicylaldehyd liefert mit Desoxybenzoin in mit Chlorwasserstoff gesättigtem Alkohol bei 0° Salicylaldesoxybenzoin (Sinch, Mazundar, Soc. 115, 822), in mit Chlorwasserstoff gesättigtem Methanol bei 27° 2.3-Diphenyl-benzopyroxoniumchlorid (Syst. No. 2393) (S., M.; Das, Ghosh, Soc. 115, 819); 2.3-Diphenyl-benzopyroxoniumchlorid entsteht auch beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch von Salicylaldehyd und Desoxybenzoin bei 0° (DECKER, v. FELLENBERG, A. 864, 34). Beim Sattigen einer Lösung von Salicylaldehyd und Acetylaceton in Methanol mit Chlorwasser-stoff erhalt man eine Verbindung C₁₇H₁₆O₂ (S. 518) und ein schokoladebraunes, unschmelzbares Produkt der Zusammensetzung C₂₄H₂₅O₅ (CHATTERJI, GHOSH, Soc. 118, 448). Salicylaldehyd liefert mit 2 Mol Benzoylaceton und Chlorwasserstoff in Methanol die Verbindung C₂₇H₂₆O₃ + ½₁H₂O (S. 519), mit 1 Mol Benzoylaceton und Chlorwasserstoff in Methanol 2-Phenyl-3-acetyl-benzopyroxoniumchlorid und 2-Methyl-3-benzoyl-benzopyroxoniumchlorid 2-Phenyl-3-acetyl-benzopyroxoniumchlorid und 2-Methyl-3-benzoyl-benzopyroxoniumchlorid (Syst. No. 2515) (Ch., Gh., Soc. 113, 446). Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid Salicylaldehydtriacetat (Wegscheider, Spith, M. 30, 853); dieses entsteht auch bei der Einwon Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (W., Sp., M. 30, 851; Knoevelmagel, A. 402, 124), FeCl₂, ZnCl₂ usw. (Kn.) oder von Phosphorpentoxyd (Barunin, C. 1917 II, 523). Bei kurzer Einw. von Acetanhydrid in Gegenwart von ZnCl₂ oder bei längerer Einw. in Gegenwart von PCl₃, ZnSO₄ oder CuSO₄ oder größerer Mengen Suffoessigsäure erhält man Anhydrodisalicylaldehyd oder Gemische von Anhydrodisalicylaldehyd voder Gemische von Anhydrodisalicylaldehyd voder Gemische von Anhydrodisalicylaldehyd oder Gemische von Anhydrodisalicylaldehyd voder Gemische von Anhydrodische von Anhydrodische von Anhydrodische von Gibt mit Overleiche von Anhydrodische von salicylaldehyd und Salicylaldehydtriacetat (KN.). Gibt mit Oxalylchlorid in Pyridin bei 0° Oxalsaure-bis-[2-formyl-phenyl]-ester, bei Siedetemperatur Anhydrodisalicylaldehyd (ADAMS, GILMAN, Am. Soc. 87, 2719). Liefert beim Erhitzen mit Thiodiglykolsäure, Acetanhydrid und Natriumacetat in Eisessig Di-cumarinyl-(3)-sulfid (Syst. No. 2511) (STEGER, M. 87, 656). Durch Kondensation von Salicylaldehyd mit Salicylalure oder 3-Methyl-salicylsaure und nachfolgende Oxydation entstehen nachchromierbare Triphenylmethanfarbetoffe (Bayen & Co., D. R. P. 228838; C. 1911 I, 51; Frdl. 10, 215). Salicylaldehyd gibt mit Benzilsaure in Gegenwart von Zinntetrachlorid in siedendem Benzol 4-Oxy-3-formyl-triphenylmethan-a-carbonsäure (BISTRZYCKI, FELLMANK, B. 48, 3580). Uber Kondensation von Salicylaldehyd mit primären aromatischen Aminen zu Salicylalverbindungen HO·C.H.·CH:N·R vgl. SENIER, SHEPHEARD, CLARKE, Soc. 101, 1955. Beim Schütteln einer alkoh. Lösung von 2 Mol Salicylaldehyd und 1 Mol Anilin mit einer wäßr. Lösung von 1 Mol Kaliumeyanid erhält man die Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 4329), die auch bei der Einw. CN CH_N·C.H. von Salicylaldehyd auf 2-Oxy-a-anilino-phenylessigsäurenitril in alkoh. Kalilauge entsteht (ROEDE, SCHÄRTEL, B. 43, 2277, CH · C.H. · OH 2279, 2280); beim Kochen von Salicylaldehyd mit Anilin und Kaliumoyanid bildet sich eine rote Verbindung vom Schmelzpunkt 258°, die ein hellgelbes Acetat vom Schmelspunkt 195° und ein gelbbraunes Benzoat vom Schmelspunkt 227° liefert (R., Sch., B. 48, 2285). Salicylaldehyd liefert mit 2-Aminothiophenol 2-[2-Oxy-phenyl]-benzthiazol C_eH₄<8>C·C_eH₄·OH (HOMANN, B. [18, 1237; vgl. CLAASE, B. 49, 1145; BOGEST, STULL, Am. Soc. 47, 3078). (Salicylaldehyd gibt mit Phenylhydraein ... Biltz, B. 27, 2289); LOCKEMANN, LUCIUS (B. 46, 1014) und Biltz (B. 46, 1015 Anm. 1) konnten das von Biltz (B. 27, 2289) beschriebene β-Salicylalphenylhydraein (F: 104—105°) nicht wieder erhalten. Geschwindigkeit der Bildung des Phenylhydrasons (durch kryoskopische Messungen bestimmt): ODDO, G. 48 II, 369; 45 I, 282. Geschwindigkeit der Bildung des Phenylhydrasons bei Gegenwart von etwas Salicylsäure in Alkohol bei 10° (durch Leitfähigkeitstitration bestimmt): Grassi, 40 II, 152. Salicylsius aldehyd liefert bei Einw. auf Athylmagnesiumjodid in Ather, Zersetzung des Reaktionsproduktes mit verd. Schwefelsäure und Destillation des Rückstands der ather. Lösung im Vakuum o-Propenyl-phenol und polymeres o-Propenyl-phenol (?) (Ergw. Bd. VI, S. 280) (Pauly, v. Buttlar, A. 383, 280). (Salicylaldehyd verbindet sich mit 2 Mol Piperidin (Knonvergen, Arnot, B. 37, 4498); Pauly, Schübel, Lockmann, A. 383, 333). Über die Einw. von Salicylaldehyd suf 2-Methyl-indol im Licht vgl. Paternò, G. 44 I, 250. Selicylaidehyd liefert mit 2-Methyl-indol und Piperidin in Alkohol 2-Methyl-3-[2-oxy-a-piperidino-benzyl]-indol (Syst. No. 3425) (SCHOLTE, B. 48, 2144).

Biochemisches Verhalten.

Salicylaldehyd liefert bei der Einw. von gärender Hefe geringe Mengen Salicylalkohol (MAYER, Bio. Z. 62, 460). Wird im Organismus des Kaninchens zu Salicylature oxydiert (DARIN, J. biol. Chem. 8, 24). Wird durch tierische Gewebsextrakte in Salicylature und Salicylalkohol umgewandelt (BATTELLI, STERN, Bio. Z. 29, 130; vgl. SCHOUEDEBERG, Ar. Pth. 14, 294; JAQUET, Ar. Pth. 29, 387; MEDWEDEW, C. 1899 I, 849; 1900 II, 771; DORY, DORY, DES CONTRACTOR (C. 1899 II) 1000 II. 771; DORY, DORY, DES CONTRACTOR (C. 1899 II) 1000 II. 771; DORY, DORY, DES CONTRACTOR (C. 1899 II) 1000 II. 771; DORY, DES CONTRACTOR (C. 1899 II) 1000 III. 771; DORY, DES CONTRACTOR (C. 1899 III. 1899 III VAN DUUREN, C. 1907 II, 1093; PARNAS, Bio. Z. 28, 282). Das SCHARDINGERSCHE Enzym der Milch bewirkt teils Disproportionierung von Salicylaldehyd in Salicylature und Salicylature alkohol, teils Oxydation von Salicylaldehyd zu Salicylsäure durch Sauerstoff oder durch zugesetztes Methylenblau (Wieland, B. 47, 2091; vgl. W., B. 46, 3340; Abelous, Aloy, C. r. 166, 130). — Salicylaldehyd ist für Hefe stark giftig (Mayer, Bio. Z. 62, 459). Wirkung auf die Keimung von Samen: SIGMUND, Bio. Z. 62, 354.

Analytisches.

Die Lösung von Salicylaldehyd in konz. Schwefelsäure ist orangefarben (Preserves, A. Die Losung von Saheylaidenyd in Ronz. Schweielsaure ist orangerarben (Pyrlyfur, A. 383, 111; Bistreycki, Fellmann, B. 43, 774) und wird beim Erwärmen dunkelrot (B., F.). Salicylaldehyd gibt mit Trichloressigsäure, alkoh. Salzsäure und Chlorwasserstoff-Eisessig (Pr., A. 383, 101, 111, 116) sowie mit Kalilauge und wäßr. Ammoniak (Pr.; vgl. Berg, Ok. Z. 43, 129) gelbe Lösungen. Das Phenylurethan des Salicylaldehyds schmilzt bei 133° (Brady, Dunn, Soc. 109, 675). Das Phenylhydrazon existiert in 3 Modifikationen, die leicht ineinander übergehen und bei 142—143° schmelzen (Lockemann, Lucius, B. 46, 1014); das p-Brom-phenylhydrazon schmilzt bei 175,5° (Biltz, Sieden, A. 384, 315), 171—172° (Graziani, G. 43 II, 539; R. A. L. [5] 19 II, 193). Über Bestimmung von Salicylaldehyd in Form des p. Nitze phenylhydrazone vol. Fireners. Am. 49, 406 aldehyd in Form des p-Nitro-phenylhydrazons vgl. FEINBERG, Am. 49, 106.

Salze und salzartige Verbindungen des Salicylaidehyds.

Salze and salzartige Verbindangen dee Salicylaidehyds.

Zur Konstitution der Salze vgl. S. 516. — Verbindung mit Bromwasserstoff. Gelbe, sehr unbeständige Prismen (Pyeldyer, A. 383, 132). — NaCyH₈O₂+CyH₄O₁ (S. 40). Nadeln (Pauly, B. 48, 2011). Geht bei der Einw. von Wasser teilweise in Salicylaidehyd und NaCyH₈O₂ iber. — NaCyH₈O₂+CyH₈O₂+CyH₈O₂+H₂O (vgl. S. 40). Das von Eyylling (A. 35, 252) und Hantzsch (B. 39, 3090) beschriebene Salz dieser Zusammensetzung ist in reinem Zustand farblos (P., B. 48, 2011). — [(CyH₈O₂)₂Ti]₂TiCl₂ (S. 41). B. Aus Salicylaidehyd und TiCl₄ in wasserfreiem Chloroform (Rosenhehm, Schnabel, B. 48, 449). Purpurrotes Krystallpulver. Gegen Feuchtigkeit sehr empfindlich. — Cl₂Th(CyH₈O₂)₂. B. Aus ThCl₄ und 4 Mol Salicylaidehyd in siedendem Chloroform (Jantsch, Urbach, Helv. 2, 497). Kanariengelbe hygroskopische Krystalle. — 2CyH₈O₂ + ThCl₄. B. Aus ThCl₄ und 4 Mol Salicylaidehyd in siedendem Äther (J., U.). Hellgelbe Krystalle. — 2CyH₈O₂ + SnCl₄. B. Aus Salicylaidehyd und SnCl₄ (Pr., A. 383, 130). Tiefgelbes Krystallpulver. F: ca. 152°; die Schmelze ist blutrot. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Wird durch Wasser zersetzt. — 2CyH₈O₂ + SnBr₄. B. Aus Salicylaidehyd und SnBr₄ (Pr., A. 383, 131). Tiefzersetzt. — 2C,H,O,+SnBr,. B. Aus Salicylaldehyd und SnBr, (Pr., A. 383, 131). Tiefgelbe Krystalle. F: 100°; die Schmelze ist gelb und wird oberhalb 160° rot. Löslich in Alkohol, Aceton, Ather, Benzol und Chloroform. Wird durch Wasser zersetzt. Nimmt an der Luft 2H₂O auf; das entstehende farblose Dihydrat wird über P₂O₃ wieder wasserfrei und nimmt die ursprüngliche gelbe Farbe wieder an. — Verbindung mit Kaliumacetat 2C₇H₂O₂+CH₃· CO.K. B. Aus Salicylaldehyd und Kaliumacetat in heißem Alkohol (WEINLAND, BERLOCHER, B. 52, 159). Hellgelbe Nadeln. — Verbindung mit Kaliumpropionat 2C,H₂O₂+C₂H₃·CO₂K. Hellgelbe Nadeln (W., B.). — Verbindung mit Kaliumbutyrat 2C,H₂O₂+ CH₂·CH₃·CH₄·CO₃K. Hellgelbe Nadeln (W., B.).

Umwandlungsprodukte von unbekannter Konstitution aus Salicylaldehyd.

Anhydrodisalicylaldehyd, Disalicylaldehyd $C_{14}H_{16}O_3^{-2}$) (S. 41). B. Aus Salicylaldehyd durch Einw. von Acetanhydrid bei Gegenwart von wenig PCl₂, ZnSO₄, CuSO₄ oder viel Sulfoessigsäure, sowie bei kurser Einw. von Acetanhydrid in Gegenwart von ZnCl₂ (Kmomvemagel, A. 402, 124). Durch Einw. von Oxalylchlorid auf Salicylaldehyd in siedendem Pyridin (ADAMS, Gilman, Am. Soc. 37, 2719). — F: 129° (Km.; A., G.). — Geht bei weiterer Einw. von Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure oder Zinkohlorid in Salicylaldehydtriacetat über (Kw.);

Verbindung C₁₇H₁₆O₂. B. Aus Salicylaldehyd und Acetylaceton in wenig Methanol beim Sättigen mit Chlorwasserstoff (Chattery, Ghosh, Soc. 118, 448). — Violette Prismen (aus Essignaure durch verd. Salzsaure). Verkohlt beim Erhitzen. Löslich in Pyridin. — Gibt ein unbeständiges Hydrochlorid. Das Phenylhydrazon C₂₂H₂₂O₂N₂ krystallisiert aus Alkohol in reseroten Nadeln und schmilst oberhalb 300°.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerks [1, I. 1920] ADAMS, FOGLER, KREGER, Am. Soc. 44, 1126; BERGMANN, V. LIPPHANN, A. 452, 187.

Verbindung $C_{27}H_{20}O_3+^1/_2H_3O$. B. Aus Benzoylaceton und Salicylaldehyd in wenig Methanol beim Kinleiten von Chlorwasserstoff (Cm., Gm., Soc. 118, 446). — Dunkelgrüne Nadeln (aus Alkohol + verd. Salzsäure). F: ca. 120°. Löslich in Eisessig. — Bildet ein sehr unbeständiges Hydrochlorid.

Funktionelle Derivate des Salicylaldehyds.

- 2 Methoxy benealdehyd, Salicylaldehydmethyläther (,,o-Anisaldehyd") C₂H₂O₂ = CH₂·O·C₂H₄·CHO (S. 43). V. Im Cassiaöl (von Cinnamomum Cassia) (Dodge, C. 1919 I, 747). Zur Darst. aus Salicylaldehyd und Dimethylsulfat in alkal. Lösung vgl. Nomethyl, A. ch. [8] 19, 539; Posner, J. pr. [2] 82, 430; Späth, M. 34, 1995. Kp₁₄: 243,4° (korr.) (P.); Kp₁₅: 124—125° (v. Auwers, A. 408, 239); Kp₁₆: 112° (Sp.). D²⁵₂: 1,1326; n²⁵₃: 1,550; n²⁵₃: 1,550; n²⁵₃: 1,5595; n²⁵₃: 1,5595; n²⁵₃: 1,5595; n²⁵₄: 1,5595; n²⁵₄: 1,5595; n²⁵₄: 1,1326; n²⁵₄: 1,5525; n²⁵₅: 1,560; n²⁵₃: 1,5795; n²⁵₄: 1,5991 (v. Au.). Absorptionsspektrum in Alkohol in alkoh. Salzsäure: Waljschko, M. 42, 755, 787, 982; C. 1910 II, 1751, 1752. Löst sich in kons. Schwefelsäure mit tiefgelber Farbe, in alkoh. Salzsäure und in Chlorwasserstoff-Eisessig mit gelber Farbe (Pfriffer, A. 383, 111). Geschwindigkeit der Oxydation durch Sauerstoff bei 130°: Staudinger, B. 46, 3534. Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen: St., Kon, A. 384, 90. (Durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (Perkin, Soc. 31, 414; J. 1877, 793); Posner, J. pr. [2] 82. 429). Gibt mit Benzoylbromid eine sehr unbeständige, bei ca. 50° schmelzende Verbindung (Adams, Vollweller, Am. Soc. 40, 1739). Liefert beim Erhitzen mit 4-Nitrophenylessigsäure auf 120° in Gegenwart von Piperidin 4'-Nitro-2-methoxy-stilben (Pf., B. 48, 1795). Gibt mit 4-Nitro-benzylevanid in Gegenwart von Natronlauge in Alkohol 2-Methoxy-a-[4-nitro-phenyl]-zimtsäurenitril (Kauffmann, B. 50, 1621). 2C₂H₂O₂ + SnCl₄. Gelbes Krystallpulver. F: 130—181°; die Schmelze ist rotbraun (Pf., A. 383, 133). Leicht löalich in Aceton, Chloroform und heißem Benzol. Wird durch Wasser zersetzt. 2C₂H₃O₂ + SnCr₄.
- **2-Äthoxy-bensaldehyd, Salicylaldehydäthyläther** $C_0H_{10}O_2 = C_0H_4 \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot CHO$ (S. 43). B. Aus 2-Äthoxy-phenylmagnesiumbromid und Ameisensäureäthylester bei —60° (GATTERMANN, A. 393, 224). Gibt bei der Nitrierung 5-Nitro-2-äthoxy-benzaldehyd (CLATTON, Soc. 97, 2109; G.).
- 2-Allyloxy-bensaldehyd, Salicylaldehydallyläther $C_{10}H_{10}O_3=CH_3:CH\cdot CH_4\cdot O\cdot C_0H_4\cdot CHO$. B. Durch Kochen von Salicylaldehyd mit Allylbromid und Kaliumcarbonat in absol. Alkohol (Claisen, Eisles, A. 401, 95). Angenehm riechendes Öl. Kp₁₀: 130°. D¹⁸: 1,094. Lagert sich beim Erhitzen auf 220—230° in 2-Oxy-3-allyl-benzaldehyd um.
- 2-Acetoxy-bensaldehyd, Acetylsalicylaldehyd $C_2H_3O_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot CHO$ (8.44). B. Durch Einw. von Acetylchlorid auf das in trocknem Ather suspendierte Natriumsalz des Salicylaldehyds (v. Auwers, A. 408, 239). Nadeln (aus Ather). F: 38—39° (Perference A. 383, 134). Kp₁₈: 142°; $D_4^{a.s.}$: 1,1600; $n_{ct}^{a.s.}$: 1,5172; $n_{ct}^{a.s.}$: 1,523; $n_{ct}^{a.s.}$: 1,5365; $n_{ct}^{a.s.}$: 1,5494 (v. Au.). Absorptionsspektrum in Alkohol und Hexan: Wallschen, Ж. 42, 755, 788, 990, 1019; O. 1910 II, 1751, 1752. $C_2H_3O_2 + SnCl_4$. Sehr zerfließlicher, krystallinischer Niederschlag (Perference A. 383, 134). Zersetzt sich beim Erhitzen unter Rotfärbung. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Chloroform, unlöslich in Ligroin.
- Ozalsāure-bis-[2-formyl-phenyl]-ester $C_{16}H_{16}O_{4} = OHC \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CO \cdot CO \cdot C \cdot C_{6}H_{4} \cdot CHO$. B. Aus Salicylaldebyd und Ozalylchlorid bei Gegenwart von Pyridin in der Kälte (ADAMA, GILMAN, Am. Soc. 37, 2719). Platten (aus Benzol). F: 153—154°. Löslich in Chloroform und Eisessig, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther.
- 2-Fermyl-phenoxyessigsäure, o-Aldehydo-phenoxyessigsäure, Salicylaldehydo-essigsäure $C_sH_sO_s = OHC \cdot C_sH_s \cdot O \cdot CH_s \cdot CO_sH$ (S. 45). Gibt mit rauchender Salpetersäure (D: 1,52) bei einer 5° nicht übersteigenden Temperatur 4-Nitro-2-formyl-phenoxyessigsäure (Jacobs, Hendelberger, Am. Soc. 39, 2212).
- a-[2-Formyl-phenoxy]-propionsäure, a-[o-Aldehydo-phenoxy]-propionsäure, Salicylaldshyd-O-a-propionsäure $C_{10}H_{10}O_4=OHC\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH(CH_2)\cdot CO_2H$. B. Durch Verseifung des Äthylesters (s. u.) mit wäßrig-alkoholischem Alkali (v. Auwers, A. 393, 362). Krystalle (aus Wasser). Schmilzt unscharf zwischen 63° und 73°. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ Salicylsäure-O-a-propionsäure.
- E-[2-Formyl-phenoxy]-propionsäureäthylester, a-[o-Aldehydo-phenoxy]-propionsäureäthylester, Salicylaldehyd-O-a-propionsäureäthylester $C_{19}H_{14}O_4 = OHC \cdot C_{2}H_{4} \cdot O \cdot CH(CH_{4}) \cdot CO_{3} \cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus Salicylaldehyd, a-Brom-propionsäure-methylester und Natriumäthylat in siedendem absol. Alkohol (v. Auwers, A. 398, 361). Kp₁₅: 46: —183°.

- 2-Oxy-bensaldehyddimethylacetal, Salicylaldehyddimethylacetal $C_0H_{12}O_3=HO\cdot C_0H_4\cdot CH(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus Salicylaldehyd und Orthoameisensäuretrimethylester in Methanol bei Gegenwart von Chlorwasserstoff (Pauly, v. Buttlab, A. 383, 268). Öl. Kp_{0,4}: ca. 65°; bei gewöhnlichem Druck nicht destillierbar.
- 2-Acetoxy-bensaldiacetat, Salicylaldehydtriacetat $C_{12}H_{14}O_4 = CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot C_2H_4 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$ (S. 46). B. Aus Salicylaldehyd durch Kochen mit Acetanbydrid (Wegschender, Spith, M. 30, 853) oder durch Einw. von Acetanbydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (W., Sp., M. 30, 851; Knoevenagel, A. 402, 124), von FeCl, oder ZnCl, (Kn.) oder von Phosphorpentoxyd (Barunin, C. 1917 II, 523). Durch Einw. von Acetanbydrid auf Anhydrodisalicylaldehyd (S. 518) bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure oder ZnCl, (Kn.). F: 103° (Kn.), 102—103° (W., Sp., M. 30, 854). Liefert bei der Verseifung mit Kalilauge Salicylaldehyd (W., Sp.).

Salicylaldehydschweflige Säure $C_7H_8O_8S = HO \cdot C_8H_4 \cdot CH(OH) \cdot O \cdot SO_8H^1$) (S. 46). Absorptionsspektrum des Natriumsalzes in Wasser und in NaHSO₈-Lösung: Waljaschko, 3K. 43, 776, 801; C. 1910 II, 1751

- **2-Oxy-bensaldoxim, Salicylaldoxim** $C_7H_7O_2N = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot OH$ (S. 49). Zur Konfiguration vgl. Brady, Dunn, Soc. 105, 824). Gibt beim schwachen Erwärmen mit Acetanhydrid 2-Oxy-benzaldoximacetat (B., D., Soc. 105, 825).
- 2-Oxy-bensaldoximacetat, Salicylaldoximacetat $C_0H_0O_0N = HO \cdot C_0H_4 \cdot CH : N \cdot O \cdot CO \cdot CH_4$. B. Durch schwaches Erwärmen von Salicylaldoxim mit Acetanhydrid (Brady, Dunn, Soc. 105, 825). Schwach rötliche Krystalle (aus verd. Aceton). F: 69°. Gibt mit Chlorwasserstoff in Ather ein rotes, amorphes Produkt und eine gelbe Verbindung, die mit Sodalösung Salicylaldoxim liefert. Liefert mit Methyljodid und Silberoxyd in Ather 2-Methoxy-benzaldoximacetat und ein öliges Produkt, bei dessen Verseifung 2-Methoxy-benzaldoxim entsteht.
- 2-Methoxy benzaldoximacetat, Salicylaldehyd methyläther oximacetat $C_{10}H_{11}O_{2}N=CH_{3}\cdot O\cdot C_{4}H_{4}\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}$ (S. 60). B. Aus 2-Methoxy-benzaldoxim durch Erwärmen mit Acetanhydrid (Brady, Dunn, Soc. 105, 828). Aus Salicylaldoximacetat durch Einw. von Methyljodid und Silberoxyd in Äther (B., D.). \longrightarrow F: 52.
- 2-Methoxy-bensaldoxim-O-essigsäure $C_{10}H_{11}O_4N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CH_3\cdot CO_3H$. B. Aus 2-Methoxy-benzaldoxim und Chloressigsäure in alkal. Lösung (COHN, P. C. H. 55, 736). Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 99—100°. Das Natriumsalz schmeckt stark siß.

Discetyl-exim-salicylalhydrason $C_{11}H_{12}O_{2}N_{2}=HO\cdot C_{0}H_{4}\cdot CH:N\cdot N:C(CH_{2})\cdot C(CH_{2}):N\cdot OH.$ B. Aus Discetyloximhydrason und Salicylaldehyd in siedendem Alkohol (Darafsky, Spanisagel, J. pr. [2] 92, 285). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 168°.

Discetyl-bis-salicylalhydrason $C_{18}H_{18}O_{2}N_{4}=HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:N\cdot N:C(CH_{2})\cdot C(CH_{2}):N\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH,$ B. Aus Discetyldihydrazon und Salicylaldehyd in warmem Alkohol (Darapsky, Spannagel, J. pr. [2] 92, 288). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 245°.

2.2'-Dioxy-benzaldasin, Disalicylalhydrasin, Salicylaldasin $C_{14}H_{12}O_{2}N_{3} = HO \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH : N \cdot N : CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH$ (S. 51). B. Durch Einw. von fiberschüssigem Hydrazin auf Salicylaldehydsemicarbazon (Knöffer, M. 32, 755). — Wird beim Erwärmen auf 80° bis 100° tieforangegelb, beim Abkühlen wieder helligelb (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 442). F: 214° (Widham, B. 52, 1658). Leicht löslich in Benzol (W.). Leicht löslich in Alkalien (T., B.). — Liefert bei der Reduktion mit Natriumannslgam und siedendem absolutem Alkohol N.N'-Bis-[2-oxy-benzyl]-hydrazin (Curtius, J. pr. [2] 85, 394). Geht bei der Einw. von Semicarbazidhydrochlorid und Kaliumscetat in verd. Alkohol in Salicylaldehydsemicarbazon über (K.). — Na₂C₁₄H₁₀O₂N₂. Grünlichgelbe Tafeln (C., J. pr. [2] 85, 406). Färbt sich bei 180° tiefrot und verkohlt bei höherer Temperatur, ohne zu schmelzen. Löslich in wenig Wasser mit gelber Farbe; wird durch viel Wasser hydrolyziert.

Salicylaldehyd-[γ -azido-butyryl-hydrason], Salicylal-[γ -azido-butyryl]-hydrasin $C_{11}H_{12}O_2N_5 = HO \cdot C_1H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_4 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot N_5$. B. Aus Isopropyliden-[γ -azido-buttersäurehydrazid] und Salicylaldehyd in schwach schwefelsaurer Lösung (Currus, Giulini, B. 45, 1049). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 105,5°. Leicht löslich in Alkohol, etwas in Wasser.

Salicylaldehyd-crotonylhydrason, Salicylal-crotonyl-hydrasin $C_{11}H_{12}O_{2}N_{2}=HO\cdot C_{4}H_{4}\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH:CH\cdot CH_{2}.$ B. Ans Crotonsaurehydrazid und Salicylaldehyd bei schwachem Erwärmen (MUCKEMANE, J. pr. [2] 84, 283). — Hallgelbe Krystalle (aus Alkohol + Åther). F: 190°.

7) Vgl. auch S. 121 Anm.

¹⁾ Zur Konstitution der Aldehydbisulfit-Verbindungen vgl. Ergw. Bd. I, S. 808 Anm. 2.

Bernsteinsäure-mono-salicylalhydraxid $C_{11}H_{12}O_4N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus dem Hydrazinsalz des Bernsteinsäuremonohydrazids und Salicylaldehyd in Wasser (Curtius, J. pr. [2] 92, 89). — Krystalle (aus Wasser). F: 193°. Fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther.

Azidobernsteinsäure-bis-salicylalhydrazid $C_{18}H_{17}O_4N_7 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH(N_2) \cdot CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus N.N. Diisopropyliden-azidobernsteinsäure-dihydrazid und Salicylaldehyd in Wasser (Curtus, Haetmann, B. 45, 1055). — Gelbliche Schuppen (aus Alkohol). F: 204°.

Methylmalonsäure - bis - salicylalhydrasid $C_{19}H_{18}O_4N_4 = CH_3 \cdot CH(CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH)_8$. B. Aus Methylmalonsäuredihydrazid und Salicylaldehyd in Wasser (Cuertus, J. pr. [2] 94, 301). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 216—217°.

Äthylmalonsäure - bis - salicylalhydrasid $C_{10}H_{20}O_4N_4=C_2H_5\cdot CH(CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_0H_4\cdot OH)_2$. B. Aus Äthylmalonsäuredihydrasid und Salicylaldehyd in Wasser (Currus, J. pr. [2] 94, 311). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: ca. 201°. Leicht löslich in kaltem Alkohol.

Adipinsäure-bis-salicylalhydrasid $C_{20}H_{21}O_4N_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot [CH_2]_4 \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus Adipinsäuredihydrazid und Salicylaldehyd in Wasser (Cuertus, J. pr. [2] 91, 6). — Schmilzt oberhalb 275°. Ziemlich leicht löslich in warmem Eisessig.

Pimelinsäure-bis-salicylalhydraxid $C_{11}H_{14}O_4N_4 = HO \cdot C_4H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot [CH_2]_5 \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus Pimelinsäuredihydraxid und Salicylaldehyd in Wasser (Curtus, J. pr. [2] 91, 17). — Krystalle (aus Alkohol). F: 210°.

Isoamylmalonsäure-bis-salicylalhydraxid $C_{22}H_{26}O_4N_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH_5 \cdot CH_6 \cdot CH_5 \cdot CH_6 \cdot CH_5 \cdot CH_6 \cdot CH_6$

Tetrasalicylaiverbindung des Äthan-tetracarbonsäure-(1.1.2.2)-tetrahydraxids $C_{24}H_{20}O_5N_8 = (HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO)_5CH \cdot CH(CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2$. B. Aus Athan-tetracarbonsäure-(1.1.2.2)-tetrahydrazid und Salicylaidehyd in verd. Schwefelsäure (Cuertus, J. pr. [2] 94, 366). — Gelbliches Krystallpulver (aus Alkohol). F: 213—214°.

Kohlensäure-amid-salicylalhydraxid, Salicylaldehyd-semicarbason $C_0H_0O_2N_2 = HO \cdot C_0H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$ (S. 61). B. Man gießt eine heiße alkoholische Lösung von Salicylaldehyd unter starkem Schütteln in eine auf 90° erwärmte wäßr. Lösung von Semicarbazidhydrochlorid (Rupe, Obstreicher, B. 45, 36). Durch Einw. von Semicarbazid suf Salicylaldeain (Knöffer, M. 32, 755) und auf Salicylaldehyd-phenylhydrazon (K., M. 31, 92). — F: 229° (K.), 230° (Zers.) (Widman, B. 52, 1657). Absorptionsspektrum in Alkohol, alkoh. Natriumäthylat-Lösung und konz. Schwefelsäure: Henderson, Heilbron, Soc. 107, 1743. — Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam und 70% igem Alkohol 1-[2-Oxybenzyl]-semicarbazid (Syst. No. 2078) (R., OE.). Gibt bei der Einw. von überschüssigem Phenylhydrazin Salicylaldehyd-phenylhydrazon (K., M. 32, 755), bei der Einw. von überschüssigem Phenylhydrazin Salicylaldehyd-phenylhydrazon (K., M. 31, 91). — $C_0H_0O_0N_2 + 2$ HCl. Gelb, unbeständig (H., H., Soc. 107, 1746). — $C_0H_0O_0N_2 + H_0O_0N_2 + H_0O_0N_3 + H_0$

Kohlensäure-methylamid-salicylalhydrasid, 4-Methyl-1-salicylal-semicarbasid, Salicylaldehyd-methylsemicarbason $C_0H_{11}O_2N_3 = HO \cdot C_0H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CH_3$. B. Aus Salicylaldehyd und 4-Methyl-semicarbazid in schwach essigsaurer Lösung (BACKER, R. 34, 199). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen. Unlöslich in Wasser und Petroläther, schwer löslich in Äther, leicht in Alkohol und Eisessig.

Hydrazin-N.N'-dicarbonsäure-bis-salicylalhydrazid $C_{16}H_{16}O_4N_6=HO\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH,\quad B.\quad$ Aus Salicylaldehyd und Hydrazin-dicarbonsäure-dihydrazid (Stollás, B. 43, 2469). — F: 238°. Sehr wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Äther und Wasser.

Kohlensäure - imid - bis - salicylalhydrasid, symm. N.N' - Bis - salicylalaminoguanidin $C_{12}H_{12}O_2N_5 = (HO \cdot C_2H_4 \cdot CH : N \cdot NH)_3C : NH.$ B. Aus N.N'-Diamino-guanidin und Salicylaldehyd in bromwasserstoffsaurer Lösung (GAITER, G. 45 I, 454). — Gelbliche Schuppen (aus Alkohol). F: 201—203°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol, unlöslich in Wasser. — $C_{12}H_{13}O_2N_5 + HBr$. Krystalle (aus Alkohol). F: 240°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol.

Äthoxyessigsäure-salicylalhydrasid, Äthylätherglykolsäure-salicylalhydrasid $C_nH_{10}O_1N_2 = HO \cdot C_1H_1 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_2$. B. Aus Äthylätherglykolsäurehydrasid und Salicylaldehyd in Wasser (Curtus, J. pr. [2] 95, 173). — Nadeln (aus Wasser oder vard. Alkohol). F: 99—100°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in kaltem Wasser.

Salicylalhydraxinodieszigsäure $C_UH_{18}O_5N_2 = HO \cdot C_0H_4 \cdot CH : N \cdot N(CH_3 \cdot CO_2H)_8$. B. Durch Einw. von Salicylaldehyd auf eine Lösung von Hydrazinodieszigsäure in 1n-Kalilauge (Balley, Mikeska, Am. Soc. 38, 1779). — $KC_{11}H_{11}O_5N_2 + \frac{1}{2}H_3O$. Gelbliche mikroskopische Nadeln (aus absol. Alkohol). Zersetzt sich bei 212°.

Salicylalhydrasin-N-essigsäure-N- α -propionsäure $C_{12}H_{14}O_{5}N_{2}=H0\cdot C_{4}H_{4}\cdot CH$: $N\cdot N(CH_{2}\cdot CO_{2}H)\cdot CH(CH_{3}\cdot CO_{2}H)\cdot B$. analog Benzalhydrazin-N-essigsäure-N- α -propionsäure (8. 129). — $NaC_{12}H_{12}O_{5}N_{2}+C_{12}H_{14}O_{5}N_{3}$. Krystalle (aus Alkohol). F: 222° (Bailey, Mikeska, Am. Soc. 38, 1780).

g-Oxy-propionsäure-salicylalhydrasid, Milohsäure-salicylalhydrasid $C_{10}H_{10}O_{2}N_{2}=HO\cdot C_{4}H_{4}\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_{3}.$ B. Aus Salicylaldehyd und Milohsäurehydrasid in Wasser (Currius, J. pr. [2] 95, 183). — Gelbe mikroskopische Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 169°.

[d - Weinsäure] - bis - salicylalhydrasid $C_{18}H_{18}O_4N_4 = HO \cdot C_4H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_4H_4 \cdot OH$. B. Aus Salicylaldehyd und [d-Weinsäure]-dihydrazid in Wasser oder verd. Alkohol (Cuertus, J. pr. [2] 95, 216). — Gelbliches Pulver. F: 261°. Schwer löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser, Eisessig und Äther. Leicht löslich in verd. Natronlauge.

Citronensaure - tris - salicylalhydrasid $C_{27}H_{24}O_7N_6 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot C(OH)(CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_6 \cdot OH)_2$. B. Aus Citronensauretrihydrazid und Salicylaldehyd in Wasser (Curtius, J. pr. [2] 95, 247). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 180° (Zers.).

Schleimsäure - bis - salicylalhydrazid $C_{29}H_{22}O_2N_4 = HO \cdot C_4H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_4H_4 \cdot OH$. B. Aus Schleimsäuredihydrazid und Salicylaldehyd in Wasser (Curtus, J. pr. [2] 95, 230). — Färbt sich bei 210° gelb und schmilzt bei 232° unter Zersetzung. Sehr wenig löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol, Chloroform und Ligroin.

Iminodiessigsäure - bis - salicylalhydrasid, Diglykolamidsäure - bis - salicylalhydrasid $C_{18}H_{19}O_4N_5 = HN(CH_1\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_4H_4\cdot OH)_3$. B. Aus Iminodiessigsäure-dihydrazid und Salicylaldehyd in Wasser (Curtus, J. pr. [2] 96, 218). — Stäbchen (aus Alkohol). F: $201-202^{\circ}$ (Zers.). Löslich in siedendem Wasser mit gelblicher Farbe. — $2C_{18}H_{19}O_4N_5 + H_2SO_4 + H_2O$. Sohwach gelblich. Sintert bei 160°, schmilzt bei 190° unter Zersetzung. Läßt sich nicht umkrystallisieren.

[1-Asparaginsäure] - mono-salicylalhydraxid $C_1, H_1, O_2N_3 = HO \cdot C_3H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH(NH_4) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ oder $HO \cdot C_3H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(NH_4) \cdot CO_2H$. B. Aus [1-Asparaginsäure]-monohydrazid und Salicylaldehyd in Wasser (Cuertus, J. pr. [2] 95, 330). — Gelblich. F: 226° (Zers.). Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

Inakt. Dimethylaminobernsteinsäure - bis - salicylalhydrasid $C_{10}H_{12}O_4N_5 = HO \cdot C_4H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH[N(CH_2)_2] \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_4H_4 \cdot OH$. B. Aus inakt. Dimethylaminobernsteinsäuredihydrasid und Salicylaldehyd in Wasser (Cuettus, J. pr. [2] 95, 346). — Krystalle (aus Alkohol). F: 216,5°.

Salicylalhydrasin - N - sulfonsäure $C_7H_3O_4N_2S = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot SO_3H$. B. Das Bariumsalz entsteht beim Schütteln der wäßr. Lösung von hydrazinsulfonsaurem Barium mit Salicylaldehyd (Traube, Vockerodt, B. 47, 942). — $Ba(C_7H_7O_4N_2S)_2 + 2H_3O$. Schuppen (aus Wasser). Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser.

Bis-[2-methoxy-bensal]-hydraxin, 2.2'-Dimethoxy-bensaldaxin, Salicylaldaxin-dimethyläther, $C_{14}H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot CH : N \cdot N : CH \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot CH_2$ (S. 52). B. Aus 2-Methoxy-benzaldehyd und Hydrazin (Bouveault, Bl. [3] 17, 945; Pascal, Normand, Bl. [4] 9, 1064; Curtus, J. pr. [2] 85, 412). Aus Salicylaldazin und Methyljodid in siedender wäßrig-alkoholischer Natronlauge (C., J. pr. [2] 85, 408). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 141° (B.; C.). Leicht löslich in Äther und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser (C.). — Zersetzt sich von 270° an unter Bildung von 2.2'-Dimethoxy-stilben (P., N.). Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedendem Eisessig Bis-[2-methoxy-benzyl]-amin (C., J. pr. [2] 85, 411). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in siedendem Alkohol je nach den Mengenverhältnissen N-[2-Methoxy-benzyl]-N'-[2-methoxy-benzal]-hydrazin oder N.N'-Bis-[2-methoxy-benzyl]-hydrazin (C., J. pr. [2] 85, 412, 414). — $C_{14}H_{14}O_3N_3 + HCl$. Rotgelb, krystallinisch. F: 160° (C., J. pr. [2] 85, 409).

2-Methoxy-benzaldehyd-semicarbason, Salicylaldehyd-methyläther-semicarbason $C_bH_{11}O_sN_s=CH_s\cdot O\cdot C_sH_s\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_s$. B. Aus 2-Methoxy-benzaldehyd, Semicarbasidhydrochlorid und Kaliumacetat in verd. Alkohol (Hunderson, Helleron, Soc. 107, 1745, 1746). — Nadeln. F: 215° (Zers.). Absorptionsspektrum in Alkohol, alkoh. Natriumäthylat-Lösung und konz. Schwefelsäure: H., H., Soc. 107, 1743. — $C_bH_{11}O_sN_s+2HCl$. Dunkelorangefarben. An der Luft ziemlich beständig.

- Bis-[3-\$\text{athoxy-benual}]-hydraxin, 8.2'-Di\text{athoxy-benualdaxin, Salicylaldaxin-di\text{athoxy-benualdaxin}}, Salicylaldaxin-di\text{athoxy-benualdaxin} = C_2H_5 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot CH \cdot N \cdot N \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_5. B. Aus 2-\$\text{Athoxy-benualdehyd} und Hydraxin (Pascal, Normand, Bl. [4] 9, 1066; Gattermann, A. 393, 224). Aus Salicylaldaxin und \$\text{Athyljodid} in siedender wa\text{alkoholischer Natronlauge} (Currus, J. pr. [2] 85, 407). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 136° (G.), 131,6° (P., N.), 130° (C.). Unl\text{delich in Wasser (C.).} Zersetzt sich von 287° an unter Bildung von 2.2'-Di\text{athoxy-stilben (P., N.). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigs\text{aure in Alkohol} sis-[2-\text{athoxy-benzyl}]-amin (C.). Gibt mit konz. Schwefels\text{aure eine rote L\text{\text{dsung (C.).}} C_{18}H_{20}O_8N_2 + HCl. R\text{\text{dtliche Krystalle.}} F: 146° (C., J. pr. [2] 85, 408). Wird durch Wasser oder Alkohol gespalten.
- 2-Åthoxy-bensaldehyd-semicarbason, Salicylaldehyd-äthyläther-semicarbason $C_{10}H_{12}O_2N_3=C_2H_5\cdot O\cdot C_4H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 219° (Gattermann, A. 393, 224).
- Bis [2 bensylony bensal] hydrasin, 2.2'-Dibensylony bensaldasin, Salicylaldasindibensyläther $C_{28}H_{24}O_2N_2 = C_4H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot CH \cdot N \cdot N \cdot CH \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_4H_8$. B. Aus Salicylaldasin und Bensylchlorid in siedender wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Cuertus, J. pr. [2] 85, 409). Gelbe Blättchen (aus Benzol). F: 167,7° (Pascal, Normand, Bl. [4] 9, 1067), 150° (C.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Benzol (P., N.); unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther, löslich in Benzol, Eisessig und Isoamylalkohol (C.). Zersetzt sich beim Erhitzen unter Bildung von 2.2'-Dibenzylony-stilben (P., N.). Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure: C., J. pr. [2] 85, 412.
- **2 Acetoxy benealdehyd-semicarbason**, Acetylsalicylaldehyd semicarbason $C_{18}H_{11}O_3N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_4$. B. Aus Acetylsalicylaldehyd, Semicarbasidhydrochlorid und Kaliumacetst in verd. Alkohol (Henderson, Helleron, Soc. 107, 1745, 1750). Körniges Pulver (aus Aceton). F: 167°. Absorptionsspektrum in Alkohol, alkoh. Natriumäthylat-Lösung und konz. Schwefelsäure: H., H., Soc. 107, 1744. $C_{16}H_{11}O_2N_3 + 2HCl$. Dunkelgelb. Zersetzt sich an der Luft.

Semicarbason des a-[2-Formyl-phenoxy]-propionsäure-äthylesters $C_{12}H_{17}O_4N_3 = C_2H_4\cdot O_2C\cdot CH(CH_4)\cdot O\cdot C_4H_4\cdot CH: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_4$. Krystalle mit 1 H_2O (aus verd. Alkohol). Schmilzt auf dem Wasserbad unter Abgabe des Wassers, erstarrt wieder und zeigt dann den Schmelzpunkt 120° (v. Auwers, A. 398, 362).

Substitutionsprodukte des Salicylaldehyds.

- 3-Chlor-2-oxy-benzaldehyd, 3-Chlor-salicylaldehyd C₇H₅O₂Cl=HO·C₆H₅Cl·CHO.

 B. Aus 3-Chlor-2-oxy-benzoesäure durch Reduktion mit Natriumamalgam in Gegenwart von Boraäure (Bayer & Co., D. R. P. 228838; C. 1911 I, 51; Frdl. 10, 215; vgl. Well., B. 41, 4147; D. R. P. 196239; C. 1908 I, 1504; Frdl. 9, 158). F: 54° (B. & Co.). Löslich in Natronlauge mit citronengelber Farbe (B. & Co.). Durch Kondensation mit 2-Oxy-3-methylbenzoesäure und nachfolgende Oxydation entsteht ein nachchromierbarer Triphenylmethanfarbstoff (B. & Co.).
- Asin des 5 Brom salicylaldehyds, 5.5' Dibrom 2.2' dioxy bensaldasin $C_{14}H_{16}O_{2}N_{2}Br_{3} = HO \cdot C_{4}H_{2}Br \cdot CH : N \cdot N : CH \cdot C_{4}H_{2}Br \cdot OH$. B. Aus 5-Brom-salicylaldehyd und Hydrazinsulfat in verd. Alkohol (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 442). Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol + Alkohol). Wird beim Erwärmen auf 100° orangefarben, beim Abkühlen wieder gelb. F: 305—307° (Zers.). Sehr wenig löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in kalter 10°/eiger Natronlauge und in Ammoniak. Gibt mit FeCl₂ keine Färbung.
- 3-Nitro-2-methoxy-bensaldehyd, 3-Nitro-salicylaldehyd-methyläther $C_8H_7O_4N=CH_3\cdot O\cdot C_4H_2(NO_4)\cdot CHO$ (8. 56). Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ in Aceton, mit ammoniskalischer: Silberlösung oder mit Wasserstoffperoxyd 3-Nitro-2-methoxy-benseesaure (Stonesser, B. 44, 655). Wird durch Kochen mit konz. Sodalösung zu 3-Nitro-salicylaldehyd verseift.
- 5-Witro-2-oxy-bensaldehyd, 5-Witro-salicylaldehyd $C_rH_1O_4N=HO\cdot C_4H_4(NO_4)\cdot CHO$ (8. \$6). B. Aus 3.6-Dinitro-cumarin beim Kochen mit konz. Ammoniak oder bei der Einw. von 15% iger Natronlauge (CLAYTON, Soc. 97, 1406). Liefert mit Nitromethan und alkoh. Kalilauge geringe Mengen einer Verbindung $C_rH_4O_4N_2$ (gelbliche Nadeln aus Eisesig; F: 237—238°) (REMPEY, Soc. 99, 288). NaC, H_4O_4N . Gelbe Nadeln (C.).
- 5-Nitro-2-sthoxy-bensaldehyd, 5-Nitro-salicylaldehyd-sthyläther C.H.O.N = C.H.O.C.H.(NO.)·CHO. B. Durch Nitrierung von 2-Athoxy-benzaldehyd mit Salpetersaure (D: 1,5) (CLAYTON, Soc. 97, 2109) oder mit Salpeterschwefelsaure (GATTERMANN, A. 393, 225). Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol oder Wasser). F: 71—72° (C.), 69° (G.). Liefert bei der Oxydation Athyläther-5-nitro-salicylasure (G.). Gibt beim Kochen mit

Essigsaureanhydrid und Natriumacetat den Äthylather der 5-Nitro-cumarsaure (C.). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 203—204° (G.).

5-Nitro-salicylaldehyd-O-essigsäure, 4-Nitro-2-formyl-phenoxyessigsäure C₂H₇O₂N = HO₂C·CH₂·O·C₂H₂(NO₂)·CHO. B. Durch Nitrierung von 2-Formyl-phenoxyessigsäure mit rauchender Salpetersäure (D: 1,52) unterhalb 5° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 39, 2212). — Rhomben (aus Essigester). F: 190—192° (korr.). Löslich in Aceton und Essigester, schwer löslich in Alkohol, Kisessig und heißem Wasser. Die Lösung in heißem Wasser wird auf Zusatz von Natronlauge gelb. — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ 5-Nitro-salicylsäure-O-essigsäure. — Das Phenylhydrazon zersetzt sich bei 222°.

Asin des 5-Nitro-2-äthoxy-bensaldehyds $C_{18}H_{18}O_8N_4=C_8H_8\cdot O\cdot C_9H_8(NO_8)\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_8H_8(NO_8)\cdot O\cdot C_9H_8$. Gelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 284—285° (GATTERMANN, A. 393, 225).

Semicarbason des 5 - Nitro - 2 - athoxy - bensaldehyds $C_{10}H_{10}O_1N_4 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_4H_2(NO_3) \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 223° (GATTERMANN, A. 393, 225).

Schwefelanalogon des Salicylaldehyds.

- 2-Mercapto-bensaldehyd $C_1H_4OS = HS \cdot C_4H_4 \cdot CHO$. B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von Natriumsulfid auf 2-Rhodan-benzaldehyd in wenig warmem Wasser (FRIEDLINDER, LENK, B. 45, 2086). Gelbliches, mercaptanähnlich riechendes Öl. Mit Wasserdampf flüchtig. Geht beim Aufbewahren rasch in ein gelbliches Hazz über, aus dem der Aldehyd durch Behandlung mit Alkalien regeneriert werden kann. Gibt mit Kaliumferrioyanid in alkal. Lösung 2.2'-Diformyl-diphenyldisulfid. Durch Methylierung mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung entsteht der Methyläther, der beim Erwärmen mit Hydrazinsulfat in Eisessig 2.2'-Bis-methylmercapto-benzaldazin liefert. Gibt in alkal. Lösung mit Chloressigsäure Thionaphthen-carbonsäure-(2). Das Phenylhydrazon schmilzt unscharf bei 127—129°. Natriumsalz. Feine Nadeln oder honiggelbe Tafeln (aus Natriumnitrat-Lösung). Sehr leicht löslich in Wasser.
- 2-Rhodan-bensaldehyd $C_0H_0ONS = NC \cdot S \cdot C_0H_4 \cdot CHO$. B. Durch Umsetzung von diazotiertem 2-Amino-benzaldehyd mit CuCNS (FRIEDLÄNDER, LENK, B. 45, 2086). Nadeln (aus Ligroin). F: 76°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, sehr wenig in Wasser. Mit Wasserdampf flüchtig. Gibt mit Natriumsulfid in wenig Wasser das Natriumsalz des 2-Mercapto-benzaldehyds.
- Diphenyldisulfid-dialdehyd-(2.2), 2.2'-Diformyl-diphenyldisulfid $C_1H_{12}O_2S_3=OHC\cdot C_2H_4\cdot S\cdot S\cdot C_2H_4\cdot CHO$. B. Durch Oxydation von 2-Mercapto-benzaldehyd mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (FRIEDLÄNDER, LEWK, B. 45, 2086). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 145°.
- 2.2'-Bis-methylmercapto-bensaldasin $C_{1e}H_{1e}N_1S_2 = CH_a \cdot S \cdot C_eH_4 \cdot CH \cdot N \cdot N \cdot CH \cdot C_eH_4 \cdot S \cdot CH_3$. B. Durch Methylierung von 2-Mercapto-bensaldehyd mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung und Erwärmen des entstandenen Methyläthers mit Hydrazinsulfat in Eisesaig (FRIEDLÄNDER, LENK, B. 45, 2086). Gelbe Blättohen (aus Alkohol). F: 119°.
- 4.4'-Dinitro-diphenylsulfid-dialdehyd-(2.2'), 4.4'-Dinitro-2.2'-diformyl-diphenylsulfid $C_{14}H_{\circ}O_{\circ}N_{\circ}S = [OHC \cdot C_{\circ}H_{\circ}(NO_{\circ})]_{\circ}S$. B. Durch Kochen von 6-Chlor-3-nitro-benzaldehyd mit Natriumthiosulfat in verd. Alkohol (Krimking, D. R. P. 219839; C. 1910 I, 1075; Frdl. 10, 161). Derbe Krystalle (aus Eisessig), kleine Nadeln (aus Kylol). F: 297° bis 297,5°. Sehr wenig löslich in den meisten Lösungsmitteln.
- 2. 3-Owy-1-owo-1-methyl-bensol. 3-Owy-bensaldehyd, m-Owy-bensaldehyd C,H₄O₂ = HO·C₄H₄·CHO (S. 58). B. Aus Benzesäure-[3-dichlormethyl-phenyl]-ester durch Erhitzen mit Wasser und Calciumcarbonat unter 4—5 Atmosphären Druck (RASCHIO, D. R. P. 233631; C. 1911 I, 1388; Frd. 10, 163). Kp₃₆: 160—161° (PAULY, SCHÜBEL, LOCKEMABE, A. 883, 308); Kp₁₇: 168° (CURTIUS, J. pr. [2] 85, 398). Absorptions-spektrum des Dampfes: Purvis, Soc. 105, 2490; der Lösung in reinem Alkohol: P.; Walschko, M. 42, 769, 797; C. 1910 II, 1751; der Lösung in Wasser und in alkoh. Salzzäure: W., M. 42, 769, 770, 798, 799; in alkoh. Natriumäthylat-Lösung: W., M. 45, 213, 234; C. 1913 I, 2029. Thermische Analyse der Gemische mit Trichloressigsäure: Kendall, Gibbors, Am. Soc. 87, 152. Ist nicht flüchtig mit Wasserdampf (C.). Elektrolytische Diszoziations-konstante k in wäßr. Lösung bei 25°: 1,0×10-4 (P., Soh., I.). Verhalten beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure: Bisprezyon, Frilmann, B. 48, 775. Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und siedender konzentrierter Salzsäure m-Kresol (CLEMBEREN, B.

47, 60). (Bei der Nitrierung mit Salpetersäure (D: 1,4) entstehen 4-Nitro-3-oxy-benzaldehyd und 6-Nitro-3-oxy-benzaldehyd Frdl. 1, 586, 587); beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,1) bei Temperaturen zwischen 35° und 60° wird außerdem noch 2-Nitro-3-oxy-benzaldehyd gebildet (Friedlinder, Schener, B. 47, 3043; vgl. a. Pschorer, B. 34, 4000). Die bei Einw. von 1 Mol Brom auf m-Oxy-benzaldehyd entstehende, von Dankwort (B. 42, 4170), Baum (D. R. P. 82078; Frdl. 4, 134) als x-Brom-3-oxy-benzaldehyd angesehene Verbindung ist als 6-Brom-3-oxy-benzaldehyd erkannt worden (Pschorer, A. 391, 25, 27). Geschwindigkeit der Reaktion von m-Oxy-benzaldehyd mit Phenylhydrazin in Gegenwart von Salicylasure in alkoh. Lösung bei 10°: Grassi, G. 40 II, 152. Liefert bei der Kondensation mit Diäthylm-toluidin, Sulfurierung und Oxydation einen Triphenylmethanfarbstoff, der Wolle gelbgrün färbt (Bayer & Co., D. R. P. 269214; C. 1914 I, 437; Frdl. 11, 231). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gründrauner Farbe (Bisterzycki, Fellmann, B. 43, 775), mit gelber Farbe (Pfriffer, A. 383, 111). Gibt mit Kalilauge und Ammoniak gelbe Lösungen (Pf.). — Das Phenylurethan schmilzt bei 158—160° (Brady, Dunn, Soc. 109, 676).

2C,H₄O₂ + SnCl₄. Gelber krystalliner Niederschlag. Hat keinen bestimmten Schmelzpunkt (Pfeldfer, A. 383, 135). Löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Chloroform und Aceton, schwer löslich in Benzol. Wird durch Wasser zersetzt. — 2C,H₄O₂ + SnBr₄. Gelbe Krystalle. Zersetzt sich beim Erhitzen (Pr., A. 383, 135). Löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Chloro-

form und heißem Benzol. Wird durch Wasser zersetzt.

- 8-Methoxy-bensaldehyd C₆H₂O₂ = CH₂·O·C₆H₄·CHO (S. 59). B. Aus 3-Oxybenzaldehyd und Dimethylsulfat in Natronlauge (Posner, J. pr. [2] 82, 431) oder Kalilauge (Späth, M. 34, 1998; Noelting, A. ch. [8] 19, 541). Beim Erhitzen von 3-Oxy-benzaldehyd mit Methyljodid und methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung im Rohr auf 100° (Staudinger, Kon, A. 384, 90). Man diazotiert 3-Amino-benzaldehyd mit NaNO₂ in methylalkoholischer Schwefeläure bei 0° und erwärmt das Reaktionsgemisch bis zum Sieden (N.).—Kp: 228° (N.), 230° (v. Auwers, A. 408, 239; St., K.), 232—232,5° (P.); Kp₁₂: 110—111° (Sp.). D₁°: 1,1244; n₁₁°: 1,5501; n₁°: 1,557; n₁°: 1,5749; n₁°: 1,5923 (v. Au.). Absorptionsspektrum in Alkohol: Waljaschko, 3K. 42, 769, 798; C. 1910 II, 1751. Verhalten bei der Oxydation durch Sauerstoff bei 130°: Staudinger, B. 46, 3534. Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen: St., K., A. 384, 91. Beim Erhitzen mit Malonsäure und alkoh. Ammoniak auf 120° erhält man 3-Methoxy-zimtsäure und eine Verbindung C₁₂H₁₄O₂ (farbloses Öl; Kp₇₄₂: 312—318°) (Posner, J. pr. [2] 82, 430). Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefgelber Farbe (Pyrifyre, A. 383, 103). 2C₂H₂O₂ + SnCl₄. Gelbgraues Krystallpulver. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Ligroin und CS₂ (Pr., A. 883, 136). Wird durch feuchte Luft und Wasser zersetzt.
- 8-Acetoxy-bensaldehyd $C_0H_0O_2=CH_0\cdot CO\cdot O\cdot C_0H_4\cdot CHO$ (8. 60). Absorptions-spektrum in Alkohol: Waljasorko, 2E. 42, 769, 799; C. 1910 II, 1751.
- 3-Oxy-bensaldehyd-dimethylacetal $C_0H_{10}O_2=H_0\cdot C_0H_4\cdot CH(0\cdot CH_2)_2$. B. Aus 3-Oxy-bensaldehyd und Orthoameisensäuretrimethylester in Methanol bei Gegenwart einer geringen Menge Chlorwasserstoff (Pauly, v. Buttlar, A. 383, 268). Zähe Flüssigkeit. Nicht unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln, außer in Wasser und Petroläther. Durch Einw. von feuchter Luft entsteht 3-Oxy-benzaldehyd.
- 3-Oxy-bensaldoxim $C_7H_7O_4N=HO\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot OH$ (S. 61). F: 90° (Brady, Dunn, Soc. 105, 822). Die Modifikation vom Schmelzpunkt 138° von Jowett (Soc. 77, 710) konnte nicht erhalten werden.
- 8-Methoxy-bensaldoxim C₂H₂O₂N = CH₃·O·C₂H₄·CH:N·OH. Krystelle (aus Petroläther). F: 39—40° (Brady, Dunn, Soc. 106, 2412). Beim Sättigen der Lösung in Äther mit Chlorwasserstoff entsteht ein salzsaures Salz C₂H₂O₂N + HCl (F: 110—112°); dieses gibt bei Behandlung mit Sedalösung ein Ol, das bei tagelangem Aufbewahren in das Ausgangsoxim übergeht, bei aufeinanderfolgender Einw. von Acetanhydrid und Sedalösung 3-Methoxy-bensaldoximacetat und wenig 3-Methoxy-bensenitril liefert.
- 8-Methoxy-bensaldoximacetat $C_{10}H_{11}O_2N=CH_3\cdot O\cdot C_0H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Essignäureanhydrid auf 3-Methoxy-bensaldoxim (Brady, Dung, Soc. 105, 2413). Ol. Erstarrt nicht beim Abkühlen auf —25°.
- 8-Oxy-bensalhydrasin, 3-Oxy-bensaldehydhydrason $C_1H_2ON_3=HO\cdot C_2H_4\cdot CH:N\cdot NH_3$. B. Aus 3.3'-Dioxy-bensaldazin beim Kochen mit Hydrasinhydrat (Franzen, Ekohler, J. pr. [2] 82, 247). Nadeln (aus Alkohol). F: 104,5°. Pikrat $C_7H_4ON_2+C_9H_6O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 187°.

Benzal-[8-oxy-benzal]-hydrazin, 8-Oxy-benzaldazin $C_{14}H_{12}ON_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot N \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus Benzalhydrazin und [3-Oxy-benzal]-anilin in åther. Lösung bei Zimmertemperatur (Franzen, Eighler, J. pr. [2] 82, 246). Durch Einw. von 3-Oxy-benzalhydrazin

auf Benzalanilin ohne Lösungamittel zuerst bei Zimmertemperatur, dann bei 130° (Fz., El.).
— Gelbbraune Krystalle. F: ca. 162°.

Bis-[8-oxy-benzal]-hydrasin, 8.3'-Dioxy-benzaldasin $C_{14}H_{12}O_{2}N_{2}=HO\cdot C_{4}H_{4}\cdot CH$: N·N:CH·C₄H₄·OH. B. Aus 3-Oxy-benzaldehyd beim Schütteln mit Hydrazinsulfatlösung (Franzen, Eichelbe, J. pr. [2] 82, 247; Cuetius, J. pr. [2] 85, 398; Norming, A. ch. [8] 19, 514). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 205° (Fr., Er.; C.), 204—205° (N.). Sehr leicht löslich in Alkohol (C.; N.), leicht löslich in Åther (C.), schwer in Åther (N.), sehr wenig löslich in Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin (N.); ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (N.), unlöslich in Wasser (C.). Leicht löslich in Alkalien mit gelber Farbe (N.; C.). — Bildet mit Mineralsäuren farbige Salze (N.).

- 3-Methoxy-bensalhydrasin $C_0H_{10}ON_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot CH : N \cdot NH_2$. B. Aus 3.3'-Dimethoxy-bensaldazin beim Kochen mit Hydrazinhydrat (Franzen, Eigenler, J. pr. [2] 82, 250). Gelbliche Flüssigkeit. Kp₂₁: 174—175°.
- Bis [8 methoxy bensal] hydraxin, 3.3'-Dimethoxy-bensaldaxin $C_{16}H_{16}O_2N_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot N \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Der von Bouvrault (Bl. [3] 17, 944) unter diesem Namen beschriebenen Verbindung (Hptw. Bd. VIII, S. 61) vom Schmelzpunkt 152° muß eine andere Konstitution zukommen (Curtus, J. pr. [2] 85, 424). B. Aus 3-Methoxy-benzaldehyd und Hydrazinsulfat in Wasser (C.). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 75°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in Ather. $C_{16}H_{16}O_3N_2$ + HCl. Orangegelber Niederschlag (aus Ather). F: 145°. Löslich in warmem Alkohol, unlöslich in kaltem Wasser. Wird beim Erwärmen mit Wasser gespalten.
- 6-Chlor-8-oxy-bensaldehyd C₇H₅O₂Cl = HO·C₄H₃Cl·CHO. B. Man führt 6-Chlor-3-oxy-toluol in den Kohlensäureester über, chloriert diesen und verseift das Reaktionsprodukt mit Alkalien (FRIEDLAENDER, SCHENCK, B. 47, 3046). Nadeln (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in heißem Wasser und den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Gibt in 50% giger Essigsäure mit Salpetersäure (D: 1,3) bei einer 75° nicht übersteigenden Temperatur 6-Chlor-2-nitro-3-oxy-benzaldehyd und 6-Chlor-4(?)-nitro-3-oxy-benzaldehyd. Reizt stark zum Niesen.
- 6-Chlor-3-methoxy-bensaldehyd $C_8H_7O_9Cl = CH_2 \cdot O \cdot C_8H_3Cl \cdot CHO$. B. Aus 6-Chlor-3-oxy-benzaldehyd und Dimethylsulfat in Sodaldsung (Friedlander, Somenok, B. 47, 3046). F: 63°. Gibt mit Permanganat in essignaurer Lösung 6-Chlor-3-methoxy-benzoesaure.
- 4.6-Dichlor-3-oxy-benzaldehyd C₇H₄O₃Cl₂ = HO·C₆H₃Cl₄·CHO. B. Man chloriert 6-Chlor-3-oxy-toluol mit Chlor oder Sulfurylchlorid, entfernt das neben dem 4.6-Dichlor-3-oxy-toluol entstandene 2.6-Dichlor-3-oxy-toluol durch Sulfurieren, führt das 4.6-Dichlor-3-oxy-toluol (F: 71,5°) in den Kohlensäure-bis-[4.6-dichlor-3-methyl-phenylester] über, chloriert diesen und verseift das Reaktionsprodukt mit Alkalien (FRIEDLAENDER, SCHENCK, B. 47, 3048; Dr. F. RASCHIG G. m. b. H., Privatmitt.). F: 130°. Unlöslich in Ligroin, siemlich leicht löslich in heißem Wasser, leicht in Benzol und Alkohol. Ist mit Wasserdampf flüchtig.
- 4.6-Dichlor-8-methoxy-benzaldehyd C₂H₂O₂Cl₂ = CH₂·O·C₄H₂Cl₂·CHO. Nadeln (aus Benzel). F: 117° (FRIEDLAENDER, SCHENCK, B. 47, 3048).
- x.x-Dichlor-8-oxy-benzaldehyd C₇H₄O₈Cl₈ = HO·C₆H₂Cl₉·CHO. B. Durch Chlorierung von 3-Oxy-benzaldehyd (Bayer & Co., D. R. P. 244826; C. 1912 I, 1164; Frdl. 10, 217). F: 139—140°. Überführung in Triphenylmethanfarbstoffe: B. & Co., D. R. P. 244826, 254573; C. 1913 I, 356; Frdl. 11, 237.
- 6-Brom-3-oxy-bensaldehyd $C_rH_sD_sBr = HO \cdot C_sH_sBr \cdot CHO$ (8. 62). Wurde im Hyte. als x-Brom-3-oxy-bensaldehyd beschrieben. Zur Konstitution vgl. Pschore, A. 391, 25, 27. Nadeln (aus Essignaure). F: 135 $^{\circ}$ (korr.) (Psch.).
- 6-Brom-8-methoxy-bensaldehyd $C_8H_7O_8B_7=CH_2\cdot O\cdot C_6H_8Br\cdot CHO$. B. Aus 6-Brom-8-oxy-bensaldehyd und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Psonors, A. 391, 25). Aus 3-Methoxy-bensaldehyd und Brom in siedendem Chloroform (Pson.). Platten (aus verd. Methanol). F: 75—76°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Gibt mit KMnO4 in wäßr. Aceton 6-Brom-3-methoxy-benzoesäure.
- Semicarbason des 6-Brom-8-oxy-bensaldehyds $C_0H_0O_2N_0Br = HO \cdot C_0H_0Br \cdot CH$: N·NH·CO·NH₂. Prismen (aux Eisessig). F: 253° (korr.) (Psomore, A. 391, 25).
- Semicarbason des 6 · Brom · 3 · methoxy · bensaldehyds $C_0H_{10}O_2N_2Br = CH_0 \cdot O \cdot C_0H_0Br \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_1$. Stäbehen. Zersetzt sich bei 251 (korr.) (PSUHORR, 4. 391, 26).
- 2-Jod-3-methoxy-benzaldehyd $C_0H_1O_0I=CH_0\cdot O\cdot C_0H_0I\cdot CHO$. B. Man diazotiert 3-Methoxy-2-amino-benzaldoxim in einem Gemisch aus Essignaure und Salzsaure bei ---5°

- mit NaNO₂ und versetzt das Reaktionsgemisch mit einer konz. Lösung von Kaliumjodid (Fr. Mayer, B. 45, 1109). Blaßgelbe Nadeln (aus Methanol). F: 86—87°. Ist mit Wasserdampf flüchtig.
- 6-Jod-8-methoxy-bensaldehyd C₈H₇O₂I = CH₃·O·C₆H₃I·CHO. B. Aus 3-Methoxy-6-amino-benzaldoxim durch Diazotieren und Behandeln mit Kaliumjodid (FR. MAYER, B. 47, 410). Nadeln (aus Benzol und Ligroin). F: 114—115°. Überführung in 4.4'-Dimethoxy-diphenyl-dialdehyd-(2.2'): M.
- 2-Nitro-3-oxy-benzaldehyd C₇H₅O₄N = HO·C₄H₃(NO₅)·CHO. B. Entsteht neben 4-Nitro-3-oxy-benzaldehyd und 6-Nitro-3-oxy-benzaldehyd beim Erwärmen von 3-Oxybenzaldehyd mit Salpetersäure (D: 1,1) (FRIEDLAENDER, SCHENCK, B. 47, 3043, 3046; vgl. a. PSCHORR, B. 34, 4000). Fast farblose Nadeln (aus hochsiedendem Ligroin). F: 152° (FR., SCH.). Bei nacheinanderfolgender Einw. von Barytwasser und Aceton entsteht 7.7'-Dioxy-indigo (FR., SCH.). B. 47, 3050).
- 4-Nitro-3-oxy-bensaldehyd $C_7H_5O_4N=HO\cdot C_8H_8(NO_9)\cdot CHO$ (S. 62). Zur Darstellung durch Nitrieren von 3-Oxy-benzaldehyd nach Pschork (B. 34, 4000) vgl. a. Friedlaender, Schenck, B. 47, 3044.
- 6-Nitro-8-oxy-bengaldehyd $C_7H_5O_4N=H_0\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CHO$ (S. 63). Zur Darstellung durch Nitrierung von 3-Oxy-benzaldehyd nach Pschorr (B. 34, 4000) vgl. a. Psch., A. 391, 28; Friedlaender, Schenck, B. 47, 3043. F: 166° (Fr., Sch.), 167° (Psch.). Reizt stark zum Niesen (Fr., Sch.).
- 6-Nitro-3-methoxy-benzaldehyd $C_8H_7O_4N=CH_3\cdot O\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CHO$ (S. 63). Zur Bildung durch Nitrieren von 3-Methoxy-benzaldehyd nach RIECRE (B. 22, 2349) vgl. a. FRIEDLAENDER, BRUCKNER, DEUTSCH, A. 388, 44; Hodgson, Beard, Soc. 1926, 154. Gibt mit Aceton und verd. Natronlauge 5.5'-Dimethoxy-indigo (Fr., Br., D.; vgl. a. Tiemann, Ludwig, B. 15, 3055).
- 6-Nitro-3-acetoxy-benzaldehyd $C_9H_7O_5N=CH_2\cdot CO\cdot O\cdot C_9H_3(NO_9)\cdot CHO$. B. Beim Kochen von 6-Nitro-3-oxy-benzaldehyd mit Essigsäureanhydrid (FRIEDLAENDER, SCHENCE, B. 47, 3044). Gelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 74°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Ligroin, Äther, Benzol und Alkohol.
- Kohlensäure-bis-[4-nitro-3-formyl-phenylester], Carbonat des 6-Nitro-3-oxy-benzaldehyds $C_{15}H_5O_5N_2=CO[O\cdot C_6H_3(NO_5)\cdot CHO]_2$. B. Durch Einw. von Phosgen auf 6-Nitro-3-oxy-benzaldehyd in Sodalösung (Friedlaender, Schenck, B. 47, 3044). Gelbe Krystalle (aus Xylol). F: 202°. Schwer löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol.
- 6-Chlor-2-nitro-3-oxy-bensaldehyd C₇H₄Q₄NCl = HO·C₆H₅Cl(NO₅)·CHO. B. Entsteht neben 6-Chlor-4(?)-nitro-3-oxy-benzaldehyd aus 6-Chlor-3-oxy-benzaldehyd in 50% iger Essigsäure durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,3) bei einer 75° nicht übersteigenden Temperatur (FRIEDLAENDER, SCHENCK, B. 47, 3047). Nadeln. F: 138°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln. Bei nacheinanderfolgender Einw. von Barytwasser und Aceton entsteht 4.4′-Dichlor-7.7′-dioxy-indigo (FE., SCH., B. 47, 3051). Kaliumsalz. Gelbrote Nadeln.
- 6-Chlor-2-nitro-3-methoxy-benzaldehyd $C_0H_0O_4NCl=CH_2\cdot O\cdot C_6H_2Cl(NO_2)\cdot CHO$. F: 148° (Friedlaender, Schenck, B. 47, 3047). Schwer löslich in Äther, leicht in Benzol und Aceton.
- 6-Chlor-4 (?)-nitro-3-oxy-benzaldehyd C₇H₄O₄NCl = HO·C₆H₂Cl(NO₂)·CHO. B. Entsteht neben 6-Chlor-2-nitro-3-oxy-benzaldehyd aus 6-Chlor-3-oxy-benzaldehyd in 50°/eiger Essigsäure durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,3) bei einer 75° nicht übersteigenden Temperatur (FRIEDLAENDER, SCHENCK, B. 47, 3047). Gelbliche Nadeln. F: 104°. Leicht löslich. Ist flüchtig mit Wasserdampf.
- 4.6-Dichlor-2-nitro-3-oxy-benzaldehyd C₇H₃O₄NCl₂ = HO·C₆HCl₂(NO₃)·CHO. B. Beim Nitrieren von 4.6-Dichlor-3-oxy-benzaldehyd in Essigsäure mit Salpetersäure (D: 1,4) bei 60° (FRIEDLAENDER, SCHENCK, B. 47, 3048). Krystalle. F: 157°. Unlöslich in Ligroin, sonst leicht löslich. Bei nacheinanderfolgender Einw. von Barytwasser und Aceton entsteht 4.6.4′.6′-Tetrachlor-7.7′-dioxy-indigo (Fr., SCH., B. 47, 3051).
- 4.6-Dichlor-2-nitro-8-methoxy-bensaldehyd $C_8H_8O_4NCl_2=CH_8\cdot 0\cdot C_8HCl_2(NO_2)\cdot CHO$. F: 69° (FRIEDLAENDER, SCHENCE, B. 47, 3048).
- 3-Oxy-benzaldehyd-dimethylmercaptal $C_9H_{12}OS_2=HO\cdot C_9H_4\cdot CH(S\cdot CH_3)_2$. B. Man sättigt eine Lösung von 3-Oxy-benzaldehyd und Methylmercaptan in Ather mit Chlorwasserstoff unter Kühlung (Pauly, v. Buttlar, A. 383, 273). Dickes Öl.
- 3. $4-Oxy-1^1-oxo-1-methyl-benzol$, 4-Oxy-benzaldehyd, p-Oxy-benzaldehyd C₁H₄O₁ = HO·C₄H₄·CHO (S. 64). B. Beim Kochen von Carthamin (Syst. No. 4865)

mit verd. Alkalien (Kametaka, Perkin, Soc. 97, 1420). Durch Verseifung von Bis-[4-dichlormethyl-phenyl]-carbonat (Raschig, D.R. P. 233631; C. 1911 I, 1388; Frdl. 10, 163). Man behandelt [4-Carbāthoxy-oxy]-benzoesāure-phenylimid-chlorid in ther mit Zinnchlorür und Chlorwasserstoff, erhitzt das erhaltene Zinndoppelsalz mit 20% giger Schwefelsäure und verseift das Reaktionsprodukt durch Erwärmen mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbed (Sonn, Müller, B. 52, 1932). — Absorptionsspektrum des Dampfes: Pürris, Soc. 105, 2492; der Lösung in Alkohol: P.; Waljaschko, K. 42, 757, 799; C. 1910 II, 1751; in Chloroform, Wasser und alkoh. Salzsäure: W., K. 42, 757, 789, 790; in alkoh. Natriumäthylst-Lösung: W., K. 45, 217, 237; C. 1913 I, 2029. Thermische Analyse der Gemische mit Phenol (Eutektikum bei ca. 71 Gew.-% Phenol und + 19%: Schmidlin, Lang, B. 45, 906; mit Trichloresigsäure s. unten; mit Dimethylanilin: Schm., L., B. 45, 906, 911. Molekularrefraktion in Methanol und methylakoholischer Natriummethylat-Lösung: Hantzsch, Meisenburg, B. 43, 100. Elektrolytische Dissoziationskonstante k in währ. Lösung bei 25%: 2,2×10-% (Pauly, Schübell, Lockemann, A. 383, 307). — Geschwindigkeit der Oxydation durch Sauerstoff bei 131%: Stauddinger, B. 46, 3531. Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure p. Kresol (Clemmensen, B. 47, 61). Auch bei der elektrolytischen Reduktion in alkoh. Schwefelsäure an Cadmiumkathoden entsteht p-Kresol (Scheres, B. 48, 2570). p-Oxy-benzaldehyd entwickelt beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 160—170% Kohlenoxyd (Bistexykk, Fellmann, B. 43, 775). Gibt in äther. Lösung bei Umsetzung mit Kaliumoyanid und Ammoniumchlorid und nachfolgender Verseifung mit Salzsäure 4-Oxy-enenyl]-bis-[2-methyl-indolyl-(3)]-methan (Syst. No. 3519) (Scholtz, B. 46, 2145). — Wird im Organismus der Katze in 4-Oxy-hippursäure und 4-Oxy-benzoesäure übergeführt (Dakin, J. biol. Chem. 8, 23). — Überführung in Triphenylmethanfarbstoffe: Bayer & Co., D. R. P. 228338; C. 1911 I, 51; Frdl. 10, 215; Höchster Farbw., D.

C,H₆O₂+HBr. Farbloser Niederschlag (Gomberg, Cone, A. 376, 235). — 2C,H₆O₂+SnCl₄. Blättchen (aus Benzol). F: 185° (Pfeiffer, A. 376, 300). Löslich in Alkohol, Ather und Chloroform, sehr wenig in Benzol und Ligroin. Wird durch feuchte Luft und Wasser zersetzt. — 2C,H₆O₂+SnBr₄. Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 154° (Pr.). Löslich in Ather, Alkohol und Chloroform, ziemlich schwer löslich in Benzol. — C,H₆O₂+CCl₃·CO₂H. Durch thermische Analyse nachgewiesen (Kendall, Gibbons, Am. Soc. 37, 153). F: 67,8°. Bildet je ein Eutektikum mit 4-Oxy-benzaldehyd und Trichloressignäure.

Funktionelle Derivate des p-Oxy-benzaldehyds.

- a) Derivate, die lediglich durch Veränderung der Hydroxylgruppe entstanden sind.
- 4-Methoxy-bensaldehyd, Anisaldehyd, Aubépine C₂H₂O₃ = CH₂·O· (3.67). V. In sehr geringer Menge im äther. Öl der Blätter von Barosma venusta (Goulding, Roberts, Soc. 105, 2615). Im äther. Öl der Früchte von Peles madagascarica als Hauptbestandteil (Schuggert & Co., C. 1911 I, 1838). B. Durch Kondensation von Chlormethylendibenzoat mit Anisol in Benzol in Gegenwart von AlCl₂ (Wenner, M. 35, 969). (Durch Oxydation von Anethol mittels Ozons in Eisessig... Or., A. ch. [7] 13, 126); vgl. a. Wrr., B. 48, 232). Aus Auethol durch gleichzeitige Einw. von Luft und ultraviolettem Licht bei ca. 60° (Genther & Co., D.R.P. 225265; C. 1910 II, 1008; Frdl. 10, 987).
- S. 67, Z. 29 v. u. statt "Bl. [2] 17" lies "Bl. [3] 17".

 F: —2,1° (Walden, Ph. Ch. 78, 261), +2,5° (Jamone, Z. anorg. Ch. 101, 142). Kp_{yh}: 246° (J.); Kp: 247° (v. Auwers, A. 408, 240); Kp₁₆: 135°; Kp₄₈: 172° (Weneel, M. 35, 969); Kp₁₄: 132°; Kp₆: 106—107° (C. v. Rechenere, Einfsche und fraktionierte Destillation, 2. Aufl. [Militz 1923], S. 299). D²: 1,1199; D²: 1,0980; D²: 1,0764 (J.); D²²: 1,1301 (v. Au.). Oberflächenspannung zwischen 0° (44,9) und 210° (22,9 dyn/cm): J. n²³: 1,5678; n²³: 1,576; n²³: 1,5976 (v. Au.). Absorptionsspektrum des Dampfes und der alkoh. Lösung: Purvis, Soc. 105, 2492; Absorptionsspektrum in Alkohol und alkoh. Salzsäure: Waljascho, Z. 42, 758, 791; C. 1910 II, 1751. Elektrische Leitfähigkeit: Walden, Ph. Ch. 78, 264; Schmidt, Ph. Ch. 75, 316. Magnetische Susceptibilität: Pascal, Bl. [4] 9, 181. Thermische Analyse der Gemische mit Trichloressigsäure s. S. 529. Elektrische Leitfähigkeit einer Lösung von Tetraäthylammoniumjodid in Anisaldehyd: Wald., Ph. Ch. 73, 284; elektrische Leitfähigkeit von Lösungen von Tetraäthylammoniumjodid in Anisaldehyd: Wald., Ph. Ch. 73, 284; elektrische Leitfähigkeit von Lösungen von Tetraäthylammoniumjodid in Anisaldehyd: Wald., Ph. Ch. 73, 284; elektrische Leitfähigkeit von Lösungen von Tetraäthylammoniumjodid in Anisaldehyd: Wald., Ph. Ch. 73, 284; elektrische Leitfähigkeit

furyl-(2)}-ather

Durch

20-60°: SCHMIDT, Ph. Ch. 75, 316. Potentialdifferenzen an der Grenze gegen wäßr. Lösungen verschiedener Salze: BEUTNER, Ph. Ch. 87, 406. Einfluß dünner, auf Wasser ausgebreiteter Schichten auf die Potentialdifferenz zwischen Wasser und Luft: Guyot, C. r. 159, 310.

Chemisches Verhalten. Geschwindigkeit der Oxydation durch Sauerstoff bei 80° und 131°: STAUDINGER, B. 46, 3531. Gibt beim Erwärmen mit Natriumpersulfat-Lösung auf dem Wasserbad nahezu quantitativ Anissaure (ELBS, LEBCH, J. pr. [2] 93, 1). Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in 70° gigem Alkohol ausschließlich Anisalkohol, in einer konz. Lösung in 96% igem Alkoholdie Verbindung C₁₆H₁₈O₃ (s. u.) (VAVON, A. ch. [9] 1, 157; vgl. a. V., C. r. 154, 360). Gibt bei der elektrolytischen Reduktion an Cadmiumkathoden in schwefelsaurer Lösung als Hauptprodukt 4-Methoxy-toluol neben Anisalkohol, Hydroanisoin, 4.4'-Dimethoxy-stilben und anderen Produkten (TAFEL, SCHEPSS, B. 44, 2149); über die Bildung von Anisol bei elektrolytischer Reduktion in saurer Lösung nach Law (Soc. 91, 759) vgl. T., Sch., B. 44, 2149 Anm. 1. Bei der Einw. von Brom auf Anisaldehyd in CCl₄ in Gegenwart einer kleinen Menge Jod entsteht 3-Brom-anisaldehyd (s. diesen, S. 532) (Kohler, Conant, Am. Soc. 39, 1703; vgl. Cahours, A. 58, 308; A. ch. [3] 14, 488). Beim Überleiten der Dämpfe von Anisaldehyd mit NH, über ThO, bei 430° entsteht 4-Methoxy-benzonitril (Mailer, de Godon, C. r. 166, 217; Bl. [4] 28, 240; M., A. ch. [9] 13, 211). (Behandelt man ein Gemisch von Anisaldehyd und Wasserstoffpersulfid . . . Bloch, Höhn, D.R.P. 214888; C. 1909 II, 1780; BLOCH, HÖHN, BUGGE, J. pr. [2] 82, 473). Beim Erwärmen mit Resorcin und Natronlauge auf dem Wasserbad erhält man 2.4-Dioxy-4'-methoxy-benzhydrol (POPE, Howard, Soc. 97, 973). Beim Erhitzen mit Diphenylketen-Chinolin auf 1500 entsteht a.a-Diphenyl-β-[4-methoxy-phenyl]-āthylen; Geschwindigkeit dieser Reaktion: STAUDINGER, KON, A. 384, 91. Anisaldehyd kondensiert sich mit ω-Chlor-4-methoxy-acetophenon in alkoh. Natriumäthylat-Lösung zu a-[4-Methoxy-phenyl]- β -anisoyl-āthylenoxyd (Syst. No. 2535) (Bodforss, B. 51, 198). Gibt beim Erhitzen mit Isovaleriansäureanhydrid und isovaleriansaurem Natrium auf 150-160° den Methyläther des γ-Methyl-α-[4-oxy-phenyl]-α-butylens und 4-Methoxy-a-isopropyl-zimtsäure (Schaarschmidt, Georgracopol, Herzenberg, B. 51, 1071; vgl. a. Moureu, Chauvet, C. r. 124, 405; M., A. ch. [7] 15, 143). Liefert mit Oxalylbromid in Ather Oxalsaure-bis-[a-brom-4-methoxy-benzylester] (S. 530) (ADAMS, VOLL-WEILER, Am. Soc. 40, 1742). Anisaldehyd gibt mit lävulinsaurem Natrium und Essigsaure-anhydrid auf dem Wasserbad Bis-[5-oxo-2-methyl-4-[4-methoxy-benzyliden]-tetrahydro-OC.

CH₃·O·C₄H₄·CH·C·CH₂·C(CH₃)-Aminoessiesäureäthylastan in Xal-Umsetzung mit Aminoessigsäureathylester in Ather bei Gegenwart von Natrium entsteht β -Oxy-a-amino- β -[4-methoxy-phenyl]-propionsäure (Rosenmund, Dornsaft, B. 52, 1744). Geschwindigkeit der Reaktion mit Phenylhydrazin in Gegenwart von Salicylsäure in Alkohol bei 10°: Grassi, G. 40 II, 152. Anisaldehyd gibt mit Methylmagnesiumjodid in Äther unter Kühlung p-Methoxy-styrol (Mannich, Jacobsohn, B. 43, 195). Liefert bei Einw. von Cyclohexylmagnesiumbromid Cyclohexyl-[4-methoxy-phenyl]-carbinol und eine in rötlichen Prismen krystallisierende, bei 165° schmelzende Verbindung der empirischen Zusammensetzung C₃₀H₃₁O₃ (Schmidlin, v. Escher, B. 45, 898). Mit Phenylmagnesiumbromid erhält man 4-Methoxy-benzhydrol und Bis-[4-methoxy-benzhydryl]-äther (Kohler, Patch, Am. Soc. 38, 1213). — Überführung in einen Triphenylmethanfarbstoff: Bayer & Co., D.R.P. 293352; C. 1916 II, 440; Frdl. 12, 915. — Über einige Farbenreaktionen vgl. VAN ECK. C.

1910 I, 1756. Anisaldehyd läßt sich quantitativ als p-Brom-phenylhydrazon bestimmen

1910 I, 1756. Anisaldehyd läßt sich quantitativ als p-Brom-phenylhydrazon bestimmen (Feinberg, Am. 49, 87). Das p-Brom-phenylhydrazon schmilzt bei 150° (Grazian, R. A. L. [5] 19 II, 191; G. 43 II, 538). Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 160° (Crusa, Vecchiotti, R. A. L. [5] 20 I, 806; G. 42 I, 532).

2C₈H₈O₂ + H₂S₂. B. Aus Anisaldehyd und H₃S₂ unter Kühlung (Bugge, Bloch, J. pr. [2] 82, 516). Krystalle (aus CS₂). Leicht löslich in CS₂ und Chloroform. Zersetzt sich bei etwa 80°. — 2C₈H₈O₂ + H₂S₂. B. Aus Anisaldehyd und H₂S₂ unter Kühlung (Bu., Bl., J. pr. [2] 82, 516). Nadeln (aus CS₂). Sintert bei 25°; schmilzt unter Zersetzung bei 47—55°. Sehr unbeständig. Bei Einw. von verd. Kalilauge entsteht Anisaldehyd. Wird durch konz. Schwefelsäure rot gefärbt. — Anisaldehyd-hydrobromid C₈H₈O₂ + HBr (S. 75). Vgl. a. GOMBERG, CONE, A. 376, 234. — Anisaldehyd-perchlorat 2C₂H₈O₂ + HClO₄. Fast farblose Prismen oder Platten. Zerfließt an der Luft (Hofmann, Roth, Höbold, Metzler, B. 48, 2629). — 2C₂H₄O₄ + SnCl.. Blättohen (aus Bensol). Schmilzt gegen 158° (Preuffer, A. 2629). — 2C₂H₂O₂ + SnCl₄. Blättchen (aus Benzol). Schmilzt gegen 158° (Prziyyer, A. 376, 301). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und heißem Benzol, sehr wenig in Ligroin. Färbt sich bald ross. — Verbindung mit Trichloressigsäure C₂H₂O₂ + CCl. CO.H. Krystalle. F: 30,9° (KENDALL, GIBBONS, Am. Soc. 37, 153, 154). Liefert je ein Eutektikum mit Anisaldehyd und Trichloressigsäure.

Verbindung C₁₆H₁₉O₂. B. Durch Reduktion von Anisaldehyd, gelöst in wenig 96% igem Alkohol, mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz (VAVON, A. ch. [9] 1, 157). — F: 37°. Kp₁₅: 230°. — Reagiert nicht mit siedendem Essigsäureanhydrid.

- 4-Allyloxy-benzaldehyd $C_{10}H_{10}O_{2}=CH_{2}\cdot CH\cdot CH_{2}\cdot O\cdot C_{2}H_{4}\cdot CHO$. B. Aus 4-Oxybenzaldehyd, Allylbromid und Kaliumearbonat in siedendem Alkohol (CLAISEN, RISLEB, A. 401, 107). Kp_{10} : 142°. Lagert sioh beim Erhitzen auf 260—270° in 4-Oxy-3-allyl-benzaldehyd um. Oxydiert sioh an der Luft zu 4-Allyloxy-benzoesäure.
- 4-Acetoxy-bensaldehyd C₂H₆O₂ = CH₂·CO·O·C₄H₄·CHO (S. 74). Zur Bildung vgl. Staudinger, Kon, A. 384, 92. Kp₁₇: 152—153° (St., K.). Absorptionsspektrum in Alkohol: Waljaschko, Ж. 42, 758, 792, 990, 1020; C. 1910 II, 1751, 1752. Geschwindigkeit der Oxydation durch Sauerstoff bei 80° und 131°. St., B. 46, 3532, 3534. Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen: St., K.
- [4-Carbomethoxy-oxy]-benzaldehyd, Kohlensäure-methylester-[4-formylphenylester] C₂H₂O₄ = CH₃·O·CO₂·C₄H₄·CHO. B. Durch Reduktion von 4-[Carbomethoxy-oxy]-benzoylchlorid mit Wasserstoff und Palladium-Bariumsulfat in siedendem Cumol (Rosenhund, B. 51, 592). Nadeln. F: 18,5°. Leicht lötelich in Alkohol, Äther, Benzol und heißem Ligroin, fast unlöslich in Wasser. Reduziert Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silberlösung nicht. Das Phenylhydrazon sehmilzt bei mäßig schnellem Erhitzen bei 157—158°, bei langsamem Erhitzen tritt vorher Zersetzung ein.
- 4-[Carbäthoxy-oxy]-bensaldehyd, Kohlensäure-äthylester-[4-formyl-phenyl-ester] C₁₀H₁₀O₄ = C₂H₅·O·CO₂·C₂H₄·CHO. B. Aus 4-Oxy-benzaldehyd und Kohlensäure-äthylesterchlorid in Alkali (Rosenwave), B. 46, 1040; R., Dornsaft, B. 52, 1744). F: 13° (korr.) (R., D.). Kp₁₂: 170—172° (R.); Kp₁₃: 170—172° (R., D.). Bei Umsetzung mit Nitromethan und Natriummethylat-Lösung entsteht ein Natriumsalz, das beim Zersetzen mit Salzsäure Kohlensäure-äthylester-[4-(β-nitro-vinyl)-phenylester], beim Zersetzen mit Essigsäure 1²-Nitro-1²-oxy-4-[carbāthoxy-oxy-]-1-āthyl-benzol liefert (R.; R., D.R. P. 247817; C. 1912 II, 209; Frdl. 11, 1016). Durch Einw. von Aminoessigsäureäthylester und Natrium in Äther erhält man β-Oxy-α-amino-β-[4-carbāthoxy-oxy-phenyl]-propionsäureäthylester (R., D.).
- b) Derivate, die durch Veränderung der Aldehydgruppe (bezw. durch Veränderung der Aldehydgruppe und der Hydroxylgruppe) entstanden sind.
- 4-Oxy-benzaldehyd-dimethylacetal $C_4H_{19}O_2=H0\cdot C_4H_4\cdot CH(0\cdot CH_2)_9$. B. Aus 4-Oxy-benzaldehyd und Orthoameisensäuretrimethylester in absol. Methanol bei Gegenwart einer geringen Menge Chlorwasserstoff (PAULY, v. BUTTLAR, A. 383, 267). Krystalle (aus Äther + Ligroin). F: 60—64°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Abspaltung von Methanol. Bei Einw. von feuchter Luft, Säuren oder Alkalien entsteht 4-Oxy-benzaldehyd.

Anisaldehyddiacetat $C_{12}H_{14}O_5 = CH_2 \cdot O \cdot C_2H_3 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_2)_2$. B. Aus Anisaldehyd und Essigsäureanhydrid bei Zimmertemperatur in Gegenwart von SnCl₂ oder FeSO₄ (Knorvenagel, A. 402, 122). — Krystalle (aus Alkohol). F: 67°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren.

- 4 Acetoxy benzaldehyddiacetat $C_{12}H_{14}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_9H_4 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_2)_2$ (S. 74). B. Aus 4-Oxy-benzaldehyd bei kurzem Erwärmen mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von P_2O_5 (Bakunin, C. 1917 II, 523).
 - 4-Oxy-benzaldehyd-hydrobromid $C_vH_vO_vBr = HO \cdot C_vH_v \cdot CHBr \cdot OH$ s. S. 528.

Anisaldehyd-hydrobromid, α -Brom-4-methoxy-benzylalkohol $C_eH_sO_sBr=CH_s\cdot C\cdot G_sH_s\cdot CHBr\cdot OH$ (8. 76) s. S. 529.

Oxalsäure - bis - [a - brom - 4 - methoxy - bensylester] $C_{18}H_{18}O_{c}Br_{8} = CH_{5} \cdot O \cdot C_{c}H_{4} \cdot CHBr \cdot O \cdot CO \cdot CO \cdot O \cdot CHBr \cdot C_{c}H_{4} \cdot O \cdot CH_{5}$. B. Aus Anisaldehyd und Oxalylbromid in Ather (Adams, Vollweiler, Am. Soc. 40, 1742). — Sehr zersetzliche Krystalle. F: ca. 66° (Zers.).

Hydroanisamid, Anishydramid $C_{24}H_{44}O_2N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot CH(N : CH \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot CH_3)_3$ (8. 75). Bei der Oxydation mit Jod und Sods in wäßrig-benzolischer Lösung entsteht Tris-[4-methoxy-phenyl]-kyanidin $CH_3 \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot C < N \cdot C(C_4H_4 \cdot O \cdot CH_3) > N$ (Syst. No. 3868) (Bougault, Robin, C. r. 169, 980; R., A. ch. [9] 16, 417).

- 4-Oxy-bensaldoxim $C_7H_7O_2N=H_0\cdot C_2H_4\cdot CH:N\cdot OH$ (8. 76). Krystelle mit $1\,H_2O$ (aus Wasser). F: 72°; schmilzt wasserfrei bei 112° (Brady, Dunn, Soc. 105, 821). Liefert mit Acetanhydrid allein 4-Acetoxy-bens-anti-aldoxim (8. 531), bei Gegenwart von Soda 4-Acetoxy-bensaldoximacetat (8. 531).
- 4-Oxy-bensaldoximacetat $C_0H_0O_0N=HO\cdot C_0H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_6$ (S. 76). Die Verbindung von Dollsus (B. 25, 1925) ist nach Brady, Dunn (Sec. 105, 823) 4-Acetoxy-bens-anti-aldoxim (S. 531).

a-Anisaldoxim, "Anis-anti-aldoxim" $C_0H_0O_0N=CH_3\cdot O\cdot C_0H_4\cdot CH:N\cdot OH^1)$ (S. 76). Viscosität einer Lösung in Amylacetat: Thole, Soc. 101, 554.

 β -Anisaldoxim, "Anis-syn-aldoxim" $C_8H_9O_2N=CH_3\cdot O\cdot C_8H_4\cdot CH:N\cdot OH^1)$ (S. 77). Viscosität einer Lösung in Amylacetat: Thole, Soc. 101, 554. — Einfluß verschiedener Lösungsmittel auf die Geschwindigk it der Umwandlung von β -Anisaldoxim in α -Anisaldoxim: Patterson, Montgomerie, Soc. 101, 26, 2101.

Anisaldoxim-O-essigsäure $C_{10}H_{11}O_4N=CH_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H.$ B. Aus dem Kaliumsalz des Anisaldoxims und chloressigsaurem Kalium in Wasser auf dem Wasserbad (Cohn, P. C. H. 55, 736). — Nadeln (aus Methanol oder Benzol). F: 111—114°. Das Natriumsalz schmeckt stark süß.

4-Acetoxy-benz-anti-aldoxim $C_9H_9O_3N=CH_2\cdot CO\cdot O\cdot C_9H_4\cdot CH:N\cdot OH^1)$. Diese Konstitution teilen Brady, Dunn (Soc. 105, 823) der von Dollfus (B. 25, 1925) als 4-Oxybenzaldoximacetat (Hptw. Bd. VIII, S. 76) beschriebenen Verbindung zu. — F: 114—115° (Br., D., Soc. 105, 826). — Die äther. Lösung liefert beim Einleiten von Chlorwasserstoff neben einem dunkelroten Produkt ein hellrotes Hydrochlorid, das bei Einw. von Sodalösung 4-Acetoxy-benz-syn-aldoxim liefert (Br., D., Soc. 105, 827). Gibt mit Acetanhydrid und Sodalösung 4-Acetoxy-benzaldoximacetat (Br., D., Soc. 105, 822).

4-Acetoxy-benz-syn-aldoxim $C_5H_5O_5N=CH_2\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot N\cdot OH^4$). B. Man leitet Chlorwasserstoff in eine äther. Lösung von 4-Acetoxy-benz-anti-aldoxim ein und zersetzt das entstandene Hydrochlorid mit Sodalösung (Brady, Dunn, Soc. 105, 827). — Tafeln (sus verd. Alkohol). F: 131—132°. — Liefert mit Acetanhydrid bei 30° 4-Acetoxy-benzonitril.

4-Acetoxy-benzaldoximacetat $C_{11}H_{11}O_4N=CH_2\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. B. Aus 4-Oxy-benzaldoxim oder 4-Acetoxy-benz-anti-aldoxim, Acetanhydrid und Sodalösung (Brady, Dunn, Soc. 105, 822, 825). — Schuppen (aus verd. Aceton). F: 81—82°.

4-Oxy-bensaldehydhydrazon, 4-Oxy-bensalhydrazin $C_7H_8ON_2 = HO \cdot C_4H_4 \cdot CH$: N·NH₈. B. Beim Kochen von 4.4'-Dioxy-benzaldazin mit Hydrazin (Franzen, Richler, J. pr. [2] 82, 248). — Nadeln (aus Benzol). F: 139°. Unlöslich in Alkohol und Äther. — Pikrat $C_7H_8ON_2 + C_6H_2O_7N_2$. Gelber Niederschlag (aus Benzol). F: 222°.

Bensal-[4-oxy-bensal]-hydrasin, 4-Oxy-bensaldazin $C_{14}H_{19}ON_2 = HO \cdot C_4H_4 \cdot CH$: N·N: $CH \cdot C_4H_4$. B. Man verreibt 4-Oxy-benzalhydrazin mit Benzalanilin und erhitzt das Reaktionsgemisch auf 180° (Franzen, Eichler, J. pr. [2] 82, 247). — F: 239—240°.

Bis-[4-oxy-bensal]-hydrazin, 4.4'-Dioxy-bensaldazin C₁H₁₂O₂N₃ = HO·C₆H₄·CH: N·N:CH·C₆H₄·OH (S.79). Gelbe Krystalle (aus Wasser) mit 1 Mol H₂O (NOELTING, A.ch. [8] 19, 515). F: 273°; leicht löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich leicht in siedendem Wasser, sehr wenig in Ligroin und CCl₄ (N.). Löslich in wäßr. Alkalien mit gelber Farbe; bildet mit Mineralsäuren farbige Salze (N.). — Ist gegen siedende Säuren recht beständig; wird durch siedende Alkalien zersetzt (N.). Liefert mit Semicarbazid in Alkohol 4-Oxybenzaldehydsemicarbazon (Knöffer, M. 32, 756).

1-[4-Oxy-bensal]-semicarbasid, 4-Oxy-bensaldehyd-semicarbason $C_nH_nO_2N_2=HO\cdot C_nH_n\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_n$ (8. 79). Farblese Nadeln (aus Alkohol). F: 222° (Zers.) (Henderson, Herleron, Soc. 107, 1747). Absorptionsspektrum in Alkohol, alkoh. Natriumāthylat-Lösung und konz. Schwefelsäure: H., H., Soc. 107, 1743. — Beim Kochen mit Hydrazin und Alkohol entsteht 4.4'-Dioxy-benzaldazin (Knöpfer, M. 32, 756). Gibt mit Phenylhydrazin in heißer 20°/aiger Essigsäure 4-Oxy-benzaldehyd-phenylhydrazon (Kn., M. 31, 92). — $C_nH_nO_nN_n+2$ HCl. Gelb. Unbeständig (H., H., Soc. 107, 1747). — $C_nH_nO_nN_n+2$ HCl. Gelb. Unbeständig (H., H., Soc. 107, 1747). — $C_nH_nO_nN_n+2$ HCl. Gelb. Unbeständig (H., H., Soc. 107, 1747). — $C_nH_nO_nN_n+2$ HCl. Gelb. Unbeständig (H., H., Soc. 107, 1747).

Dianisalhydrasin, Anisaldasin, 4.4'-Dimethoxy-benzaldasin $C_{16}H_{16}O_2N_2=CH_2\cdot O\cdot C_4H_4\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2$ (S. 80). B. Beim Erhitzen von Anisaldehyd-semicarbazon mit alkoh. Natronlauge auf 160° (Wolff, A. 394, 100). — Schmilzt bei 168° bezw. 169° zu einer trüben Flüssigkeit, die bei 179° bezw. 180° klar wird (Curtus, J. pr. [2] 85, 437; Jaeger, Z. anorg. Oh. 101, 153). Dichte D' im anisotropen Gebiet bei 173°: 1,0486, bei 180°: 1,0416, im isotropen Gebiet bei 185°: 1,0313, bei 205°: 1,0150, bei 225°: 0,9977; Oberflächenspannung im anisotropen Gebiet bei 171°: 32,1, bei 179°: 29,4 dyn/om, im isotropen Gebiet bei 180,5°: 31,2, bei 230,5°: 26,8 dyn/om (J.). Optisches Verhalten der mit Indophenol gefärbten flüssigen Krystalle: Gaubert, C. r. 167, 1075. Orientierung der flüssigen Krystalle an Krystallflächen: Grandyran, C. r. 163, 395; 164, 106, 433. — Beim Erhitzen auf 289° beginnt Zersetzung unter Bildung von 4.4'-Dimethoxy-stilben (Pascal, Normand, Bl. [4] 9, 1065). Gibt mit Semicarbazid in verd. Alkohol Anisaldehyd-semicarbazon (Knöffer, M. 32, 756). Liefert mit Benzylmagnesiumchlorid zwei Verbindungen $C_{28}H_{24}O_3N_2$ (°; s. bei Benzylmagnesiumchlorid; Syst. No. 2337) (Busch, Fleischmann, B. 43, 749).

¹⁾ Zur Konfiguration vgl. S. 121 Anm. 1.

- 1-Anisal-semicarbasid, Anisaldehyd-semicarbason C₈H₁₁O₈N₃ = CH₂·O·C₆H₄·CH:N·NH·CO·NH₅ (S. 80). Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 209° (Zers.) (Borsche, Gerhardt, B. 47, 2910; Henderson, Heilbron, Soc. 107, 1747), 206° (Michael, Am. Soc. 41, 422). Neben der farblosen, in Aceton wenig löslichen Form wurde eine geringe Menge einer gelben, in Aceton leicht löslichen Form erhalten: Prismen (aus Aceton), F: 168° (H., H.). Absorptionsspektrum in Alkohol, alkoh. Natriumäthylat-Lösung und kons. Schwefelsäure: H., H., Soc. 107, 1743. Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Natronlauge auf 160° Anisaldazin und eine geringe Menge Methyl-p-tolyl-äther; beim Erhitzen mit Natriumäthylat auf 170° entsteht eine größere Menge Methyl-p-tolyl-äther (Wolff, A. 394, 100). Gibt mit Phenylhydrazin in Eisessig Anisaldehydphenylhydrazon (Knöffer, M. 31, 93). C₂H₁₁O₂N₃ + 2HCl. Orangegelb. Unbeständig an der Luft (H., H., Soc. 107, 1748). C₂H₁₁O₂N₃ + H₂SO₄. Braungelb. Zersetzt sich bei 152° (H., H.). Beständig an der Luft.
- 4-Methyl-1-anisal-semicarbasid $C_{10}H_{13}O_2N_3=CH_2\cdot O\cdot C_0H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot CH_3$. B. Aus Anisaldehyd und 4-Methyl-semicarbasid in schwach essigsaurer alkoholischer Lösung (Backer, R. 84, 200). Nadeln (aus verd. Alkohol) . F: 175°. Unlöslich in Wasser und Petroläther, schwer löslich in Äther, leicht in Eisessig.

Hydragin -N.N'-dicarbonsäure - bis - anisalhydragid $C_{10}H_{20}O_4N_6=[CH_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH-]_2$. B. Aus salzsaurem Hydrazodicarbonhydrazid und Anisaldehyd in Wasser (Stollé, Krauch, B. 47, 725). — Krystalle (aus Alkohol). F: 222°. Unlöslich in Wasser und Ather, schwer löslich in heißem Alkohol.

Dithiokohlensäure-methylester-anisalhydrasid, Anisal-dithiocarbasinsäure-methylester $C_{10}H_{12}ON_2S_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CS\cdot S\cdot CH_3$. B. Aus Dithiocarbazinsäuremethylester und Anisaldehyd (BUSCH, STARKE, J. pr. [2] 93, 64). — Farblose Spieße oder Säulen (aus Alkohol), hellgelbe Krystalle (aus Xylol bei 100°). F: 167° (Zers.). Leicht löslich in siedendem Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol. Die Lösungen in Benzol und Alkohol sind in der Hitze gelb, in der Kälte farblos.

Weinsäure - bis - anisalhydraxid $C_{20}H_{23}O_6N_4 = [CH_3 \cdot O : C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot CH(OH)-]_2$. B. Aus Weinsäuredihydrazid und Anisaldehyd in $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol (Currus, J. pr. [2] 95, 216). — Weißes Pulver. F: 231°. Schwer löslich in heißem Alkohol, sehr wenig in Wasser und Äther.

Dimethyl-dianisal-äthylendihydraxin, Äthylen-bis-[methyl-anisal-hydraxin] $C_{s_0}H_{s_0}O_sN_s = [CH_s \cdot O \cdot C_sH_s \cdot CH : N \cdot N(CH_s) \cdot CH_s -]_s$. B. Aus Äthylen-bis-methylhydraxin $H_sN \cdot N(CH_s) \cdot CH_s \cdot N(CH_s) \cdot NH_s$ (s. bei N.N'-Dinitro-N.N'-dimethyl-āthylendiamin, Ergw. Bd. III/IV, S. 416) und Anisaldehyd in essigsaurer Lösung (BACKER, R. 31, 176). — Nadeln (aus Alkohol). F: 147,5°. Sehr wenig löslich in Wasser und Petroläther, löslich in Äther, leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform.

Bis-[4-äthoxy-bensal]-hydrasin, 4.4'-Diäthoxy-bensaldasin $C_{18}H_{20}O_2N_2 = [C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH:N-]_2$ (8. 80). F: 172,3° (PASCAL, NORMAND, Bl. [4] 9, 1067). Schwer löslich in Alkohol und Ather, löslich in heißem Benzol. — Beim Erhitzen auf Temperaturen oberhalb 308° entsteht 4.4'-Diäthoxy-stilben.

Bis-[4-bensyloxy-bensal]-hydrasin, 4.4'-Dibensyloxy-bensaldasin $C_{2t}H_{2t}O_2N_3=[C_4H_5\cdot CH_2\cdot O\cdot C_4H_4\cdot CH:N-]_2$. Blaßgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 209,3° (Pascal, Normand, Bl. [4] 9, 1068). Schwer löslich in heißem Benzol und Alkohol. — Zersetzt sich in der Hitze unter Verkohlung.

Substitutions produkte des p-Oxy-benzaldehyds.

- 8-Brom-4-oxy-bensaldehyd $C_7H_5O_4Br=HO\cdot C_4H_4Br\cdot CHO$ (S. 82). {Beim Erhitzen mit Natronlauge entsteht Protocatechualdehyd (BAUM, D. R. P. 82078; Frdl. 4, 134}; vgl. Bonnaugen & Söhne, D. R. P. 269544; C. 1914 I, 591; Frdl. 11, 190).
- 3-Brom-4-methoxy-bensaldehyd, 3-Brom-anisaldehyd C₂H₇O₂Br = CH₂·O·C₄H₂Br·CHO (S. 82). Wurde im Hptw. als 2(oder 3)-Brom-4-methoxy-benzaldehyd beschrieben. Die Stellung des Bromatoms in 3 folgt aus der Identität des einerseits von Brom-anisaldehyd und Hydantoin und andererseits von 3-Nitro-anisaldehyd und Hydantoin ausgehend gewonnenen 5-[3-Brom-4-methoxy-benzyl]-hydantoins (Johnson, Bringer, Am. Soc. 34, 1063, 1064). B. Aus Anisaldehyd und Brom in CCl₄ in Gegenwart einer kleinen Menge Jod (Kohler, Comant, Am. Soc. 39, 1703). Krystalle (aus Äther). F: 54° (K., C.), 52—53° (J., B.). Ist, entgegen der Angabe von v. Walther, Wetzlich (J. pr. [2] 61, 198) in Natronlauge unlöslich; ist auch in Wasser unlöslich (Bodforss, B. 51, 196 Anm. 1). Kondensiert sich mit ω-Brom-acetophenon in Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol su a-[8-Brom-4-methoxy-phenyl]-β-benzoyl-āthylenoxyd (B.).

3-Nitro-4-methoxy-benzaldehyd, 3-Nitro-anisaldehyd $C_8H_7O_4N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_8(NO_2)\cdot CHO$ (S. 83). B. Die Darstellung nach Einhorn, Grarfield (A. 243, 370) durch Nitrieren von Anisaldehyd mit Salpeterschwefelsäure erfolgt zweckmäßiger bei —10° (Johnson, Kohmann, Am. Soc. 37, 163). — Kondensiert sich mit ω -Brom-acetophenon in alkoh. Natriumäthylat-Lösung zu α -[3-Nitro-4-methoxy-phenyl]- β -benzoyl-äthylenoxyd (Bodfors, B. 51, 196). Gibt mit Benzoylbromid Benzoesäure-[α -brom-3-nitro-4-methoxy-benzylester]; entsprechend entsteht mit Oxalylbromid Oxalsäure-bis-[α -brom-3-nitro-4-methoxy-benzylester] (s. u.) (Adams, Vollweiler, Am. Soc. 40, 1738, 1742).

Oxalsäure-bis-[a-brom-3-nitro-4-methoxy-benzylester] $C_{18}H_{14}O_{10}N_2Br_2=[CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CHBr\cdot O\cdot CO-]_2$. B. Aus Oxalylbromid und 3-Nitro-anisaldehyd (ADAMS, VOLLWEILER, Am. Soc. 40, 1742). — Krystalle (aus Benzol-Ligroin). F: 116—118°.

Derivate von Schwefelanalogen des p-Oxy-benzaldehyds.

- 4-Mercapto-benzaldehyd C_vH₂OS = HS·C_eH₄·CHO. B. Das Natriumsalz entsteht aus 4-Rhodan-benzaldehyd durch Einw. von heißer Natriumsulfidlösung (FRIEDLÄNDER, LENK, B. 45, 2087). Öl. Löslich in Benzol, Eisessig und heißem Wasser. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Geht schnell in eine schwer lösliche, bei ca. 130° schmelzende Substanz über, die durch Erwärmen mit verd. Natronlauge oder mit Eisessig Lösungen gibt, die Mercaptan- und Aldehydreaktion zeigen. Das Phenylhydraz on schmilzt bei 137°.
- 4-Methylmercapto-benzaldehyd, Methyl-[4-formyl-phenyl]-sulfid, Thioanisaldehyd $C_8H_8OS=CH_3\cdot S\cdot C_8H_4\cdot CHO$. B. Aus 4-Mercapto-benzaldehyd und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (FRIEDLÄNDER, LENK, B. 45, 2089). Man setzt 4-Jod-thioanisol mit Magnesium in Äther um und behandelt das entstandene 4-Methylmercapto-phenylmagnesium-jodid mit Äthoxymethylenanilin in siedendem Äther (Gattermann, A. 393, 225). Gelbliche Blätter von nicht unangenehmem Geruch (aus Ligroin). F: 78° (G.). Kp: 273° (unkorr.); löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (Fr., L.). Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ 4-Methylmercapto-benzoesäure (G.). Das Phenylhydrazon schmilzt bei 136° (G.), 138° (Fr., L.).
- 4 Åthylmercapto bensaldehyd, Äthyl [4 formyl phenyl] sulfid $C_9H_{10}OS=C_2H_4\cdot CHO$ (8. 84). Das Phenylhydrazon schmilzt bei 115° (Gattermann, A. 898, 227).
- 4-Rhodan-bensaldehyd $C_8H_8ONS = NC \cdot S \cdot C_8H_4 \cdot CHO$. B. Aus diazotiertem 4-Amino-bensaldehyd durch Umsetzung mit Kupferrhodanür und Kaliumrhodanid (FRIED-LINDER, LENK, B. 45, 2088). Fast farblose Nadeln (aus Ligroin). F: 78°. Mit Wasserdampf ziemlich schwer flüchtig. Schwer löslich in Wasser und Petroläther, sonst leicht löslich.

Diphenyldisulfid-dialdehyd-(4.4'), 4.4'-Diformyl-diphenyldisulfid $C_{14}H_{10}O_3S_1=OHC\cdot C_6H_4\cdot S\cdot S\cdot C_6H_4\cdot CHO$. B. Aus 4-Mercapto-benzaldehyd durch Oxydation mit Kaliumferrioyanid in alkal. Lösung (FRIEDLÄNDER, LENE, B. 45, 2089). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 108°. Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 198°.

- 4-Methylmercapto-benzaldoxim $C_8H_9ONS = CH_3 \cdot S \cdot C_8H_4 \cdot CH : N \cdot OH$. B. Aus 4-Methylmercapto-benzaldehyd und Hydroxylamin (FRIEDLINDER, LENK, B. 45, 2089). Krystalle (aus Ligroin). F: 110°.
- 4.4'-Bis-methylmercapto-bensaldarin $C_{16}H_{16}N_{18}S_{2}=CH_{2}\cdot S\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot S\cdot CH_{2}$. B. Aus 4-Methylmercapto-benzaldehyd und Hydrazinsulfat in essigneurer Lösung (Friedländer, Lenk, B. 45, 2090). Bildet nach Friedländer, Lenk gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 119°, nach Gattermann (A. 393, 226) gelbe Blätter (aus Eisessig) vom Schmelzpunkt 193°. Löslich in Alkohol und Eisessig (Fr., L.).
- 4-Methylmercapto-bensaldehyd-semicarbason $C_0H_{11}ON_2S=CH_2\cdot S\cdot C_0H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 213° (Gattermann, A. 393, 226).
- Bis [4-āthylmercapto-bensal] hydrasin, 4.4'-Bis-āthylmercapto-bensaldasin $C_{18}H_{20}N_3S_2=C_8H_5\cdot S\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C_2H_5$ (8. 84). F: 151—152° (GATTERMANN, A. 398, 227).
- 4-Äthylmercapto-bensaldehyd-semicarbazon $C_{10}H_{10}ON_2S=C_2H_5\cdot S\cdot C_6H_5\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (8. 85). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 193° (GATTERMANN, 4. 883, 227).
- 2.2'- Dinitro diphenyldisulfid dialdehyd (4.4'), 2.2'- Dinitro 4.4' difformyldiphenylsulfid $C_{14}H_{2}O_{4}N_{2}S = OHC \cdot C_{4}H_{3}(NO_{2}) \cdot S \cdot C_{4}H_{3}(NO_{2}) \cdot CHO$. B. Beim Kochen von 4-Chlor-3-nitro-benzaldehyd mit Natriumthiosulfat in verd. Alkohol (Krantum, D. R. P. 219839; C. 1910 I, 1075; Frdl. 10, 161). Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 194,5—195°. Unlöslich oder sehr wenig löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

a.a'-Dioxy-4.4'-dimethoxy-dibensyldisulfid, Bis-[a-oxy-4-methoxy-bensyl]-disulfid $C_{1a}H_{1a}O_4S_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_aH_4 \cdot CH(OH) \cdot S \cdot S \cdot CH(OH) \cdot C_aH_4 \cdot O \cdot CH_2$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, ist als additionelle Verbindung des Anis-

aldehyds 2C₈H₈O₂ + H₂S₂ auf S. 529 beschrieben.

a.a'-Dioxy-4.4'-dimethoxy-dibensyltrisulfid, Bis-[a-oxy-4-methoxy-bensyl]-trisulfid $C_{14}H_{13}O_4S_3=CH_3\cdot O\cdot C_4H_4\cdot CH(OH)\cdot S_3\cdot CH(OH)\cdot C_4H_4\cdot O\cdot CH_3$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, ist als additionelle Verbindung des Anisaldehyds $2C_2H_3O_2+H_3S_3$ auf S. 529 beschrieben.

4-Oxy-benzaldehyd-dimethylmercaptal $C_0H_{12}OS_2 = HO \cdot C_0H_4 \cdot CH(S \cdot CH_2)_2$. B. Man leitet Chlorwasserstoff in eine Lösung von 4-Oxy-benzaldehyd und Methylmercaptan in Äther unter Kühlung ein (Pauly, v. Buttlar, A. 383, 273). — Krystallplatten (aus Äther + Petroläther). F: 73,5°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol, sehr wenig in Wasser und Petroläther. — Ist in ungelöstem Zustand beständig, zersetzt sich in Lösung bald. Zersetzung beim Erhitzen: P., v. B., A. 383, 276.

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_8H_8O_2$.

1. 2-Oxy-1-oxo-1-āthyl-benzol, Methyl-[2-oxy-phenyl]-keton, o-Acetyl-phenol, o-Acetophenol, 2-Oxy-acetophenon, o-Oxy-acetophenon C₈H₈O₁ = HO·C₈H₄·CO·CH₃ (S. 35). B. Beim Kochen von Phenol mit Eisessig in Gegenwart von ZnCl₈, neben Phenylacetat und p-Oxy-acetophenon (PAULY, LOCKEMANN, B. 48, 30). Aus Phenylacetat und AlCl₈, neben p-Oxy-acetophenon (ZAHN; vgl. Fries, Pfaffendorf, B. 43, 215 Anm.). Aus diazotiertem 2-Oxy-5-amino-acetophenon und Zinnchlorür in alkal. Lösung unter Kühlung (Kunckell, B. 44, 3655). Aus dem Methylester oder Athylester der 2.4-Dioxo-chroman-carbonsaure-(3) (Syst. No. 2620) beim Erhitzen mit Kallauge auf 180° (Ansonütz, Scholl, A. 379, 335). — Nach Salicylaldehyd und Acetophenon riechendes Öl. Kp₁₇: 106—107°; Kp₁₄: 100° (v. Auwers, A. 408, 245); Kp₁₀: 96° bis 97° (A., Sch.). D^{m.5}: 1,1307; D^{4,6}: 1,1378 (v. Au.). n^{m.5}: 1,5506; n^{m.5}: 1,5550; n^{m.5}: 1,558; n^{m.5}: 1,562; n^{m.5}: 1,5782; n^{m.5}: 1,5830; n^{m.5}: 1,5993 (v. Au.). Flüchtig mit Wasserdampf (P., L.; A., Sch.). — Liefert beim Kochen mit Zinntetrachlorid in Benzol die Verbindung C₈H₇O₃Cl₃Sn (s. u.) (Pfeiffer, B. 44, 2658). Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefgelber Farbe (Pfeiffer, A. 383, 104). Die Lösungen in Alkalilauge und wäßr. Ammoniak sind gelb (Pf.; vgl. A., Sch., A. 379, 337). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 107—108° (Paully, Lockemann, B. 48, 30), 108—108,5° (korr.) (Bogert, Marcus, Am. Soc. 41, 97), 109—110° (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 441).

Verbindung mit Kupferacetat $2C_0H_0O_2+Cu(C_2H_2O_3)_3$. Moosgrüne Blättchen (aus Benzol) (PAULY, LOCKEMANN, B. 48, 30).

Verbindung C₈H₇O₂Cl₂Sn. B. Aus 1 Mol o-Oxy-acetophenon und 2 Mol Zinntetrachlorid in siedendem wasserfreiem Benzol (PFEIFFER, B. 44, 2658; A. 383, 104). — Gelbliche Kryställehen. F: ca. 238°. Schwer löslich in Benzol, Chloroform, Aceton, Alkohol und Eisesig in der Kälte. — Wird durch Kochen mit Wasser zersetzt. Gibt beim Erwärmen mit Natronlauge eine gelbe Lösung.

Methyl-[2-methoxy-phenyl]-keton, o-Acetyl-anisol, 2-Methoxy-acetophenon $C_0H_{10}O_3=CH_2\cdot O\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CH_2$ (S. 85). B. Aus o-Oxy-acetophenon und Dimethyl-sulfat in alkal. Lösung (v. Auwers, A. 408, 246). — Kp₁₈: 131,2°. D^{ms}₁: 1,0849. n_{α}^{ms} : 1,5320; n_{α}^{ms} : 1,533; n_{α}^{ms} : 1,5533; n_{α}^{ms} : 1,5678. — Liefert ein bei 114° schmelzendes Phenylhydrazon (Warl, Silberzweig, Bl. [4] 11, 68).

Methyl-[2-oxy-phenyl]-ketoxim, 2-Oxy-acetophenon-oxim $C_8H_8O_8N=HO\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3):N\cdot OH$ (S. 86). F: 117° (Arsonutz, Schooll, A. 379, 337).

Methyl-[2-oxy-phenyl]-ketazin, 2-Oxy-acetophenon-azin $C_{10}H_{10}O_{2}N_{0}=H_{0}\cdot C_{0}H_{4}\cdot C(CH_{0}):N\cdot N:C(CH_{2})\cdot C_{0}H_{4}\cdot OH$. B. Aus o-Oxy-acetophenon und Hydrazinsulfat in Wasser oder aus dem Semicarbazon beim Erhitzen auf 197—225° (Anschütz, Scholl, A. 379, 339). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 197—198°. — Schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser.

- 2-Oxy-scetophenon-semicarbason $C_9H_{11}O_9N_3=HO\cdot C_9H_4\cdot C(CH_9):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_4$. Nadeln (aus Alkohol). F: 209—210° (Pauly, Lockemann, B. 48, 30). Schmilzt bei langsamem Erhitzen bei ca. 197° und geht dabei in das Azin (s. o.) über (Anschütz, Scholl., A. 379, 338).
- 2-Methoxy-acetophenon-semicarbason $C_{10}H_{12}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot C(CH_4) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2 (S. 86)$. F: 182—183 (Wahl, Silberzweig, Bl. [4] 11, 68; v. Auwers, A. 408, 246).

Chlormethyl-[2-oxy-phenyl]-keton, ω -Chlor-2-oxy-acetophenon $C_8H_7O_3Cl=HO\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot CH_3Cl$. B. Aus Chloressigsäurephenylester und AlCl $_3$ bei 120°, neben ω -Chlor-4-oxy-acetophenon (Fries, Pfaffendorf, B. 43, 214). Aus ω -Chlor-2-methoxy-acetophenon beim Kochen mit AlCl $_3$ in CS $_3$ (Tutin, Soc. 97, 2504; vgl. v. Auwers, B. 59, 2899). — Nadeln (aus Benzin). F: 73—74° (v. Åu.), 74° (F., Pf.). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in Benzin und Petroläther, schwer in Wasser (F., Pf.). Mit Wasserdampf flüchtig (F., Pf.). Liefert beim Kochen mit alkoh. Natriumacetat-Lösung (F., Pf.) oder beim Verreiben mit wäßrig-alkoholischer Natriumcarbonat-Lösung (v. Au.) Cumaranon-(3). Beim Erwärmen mit Natriumäthylat-Lösung in Gegenwart von Luft erhält man Leukooxindirubin $C_4H_4 < CO > C = C < C_{CH(OH)} > O$ (Syst. No. 2811) (F., Pf.; F., A. 442, 287).

Chlormethyl-[2-methoxy-phenyl]-keton, ω -Chlor-2-methoxy-acetophenon $C_9H_9O_2Cl=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3Cl$. B. Aus 2-Methoxy-acetophenon und Chlor in Eisessig (v. Auwers, B. 59, 2899). Aus Anisol bei der Einw. von ca. 2 Mol Chloracetylchlorid in CS₂ bei Gegenwart von 1 Mol AlCl₃ in der Kälte, neben ω -Chlor-4-methoxy-acetophenon (Tutin, Soc. 97, 2503; Jörlander, B. 50, 417). — Tafeln (aus Alkohol). F: 69° (T.), 68—69° (v. Au.). Sublimiert (T.). Leicht flüchtig mit Wasserdampf (T.). — Gibt bei der Kalischmelze Salicylsäure (T.). Liefert beim Kochen mit AlCl₃ in CS₂ ω -Chlor-2-oxy-acetophenon (T.; v. Au.). Liefert mit dem Natriumsalz des 3-Acetyl-cumarins in Alkohol das Lacton der 2-[2-Oxy-phenyl]-1-acetyl-3-[2-methoxy-benzoyl]-cyclopropan-carbonsäure-(1) (Syst. No. 2559) (Widman, B. 51, 910). — Greift die Epidermis und die Augenschleimhäute an (T.).

Chlormethyl-[5-chlor-2-oxy-phenyl]-keton, 5. ω -Dichlor-2-oxy-acetophenon $C_8H_4O_8Cl_2=HO\cdot C_4H_3Cl\cdot CO\cdot CH_2Cl$. B. Aus Chloressigsäure-[4-chlor-phenylester] und AlCl₂ bei 140—150° (FRIES, HASSELBACH, SCHRÖDER, A. 405, 369). Aus diazotiertem ω -Chlor-2-oxy-5-amino-acetophenon durch Ersatz der Diazogruppe durch Chlor (Kunckell, B. 44, 3655). — Nadeln (aus Petroläther oder Alkohol). F: 64° (K.), 65° (F., H., Sch.). Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwerer in Benzin und Alkohol (F., H., Sch.). Flüchtig mit Wasserdampf (F., H., Sch.). — Unzersetzt löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (F., H., Sch.). Wird von Alkalien zersetzt (F., H., Sch.).

Chlormethyl-[5-chlor-2-methoxy-phenyl]-keton, 5. ω -Dichlor-2-methoxy-acetophenon $C_9H_9O_2Cl_2=CH_3\cdot O\cdot C_4H_3Cl\cdot CO\cdot CH_2Cl\ (S.~86)$. B. Aus p-Chlor-anisol und Chloracetylchlorid in CS_2 in Gegenwart von AlCl $_3$ (JÖRLANDER, B. 50, 1462). — Blätter (aus Alkohol). F: 91°. Leicht löslich. — Gibt bei der Oxydation mit alkal. KMnO $_4$ -Lösung 5-Chlor-2-methoxy-benzoesäure.

Chlormethyl-[5-brom-2-oxy-phenyl]-keton, ω -Chlor-5-brom-2-oxy-acetophenon $C_0H_0O_2ClBr = HO \cdot C_0H_2Br \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Aus diazotiertem ω -Chlor-2-oxy-5-amino-acetophenon durch Ersatz der Diazogruppe durch Brom (Kunckell, B. 44, 3655). — Nach Jodoform riechende gelbliche Nadeln. F: 68°.

Methyl-[2-mercapto-phenyl]-keton, o-Acetyl-thiophenol, 2-Mercapto-acetophenon $C_8H_8OS = HS\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot CH_1$ (S. 86). B. Beim Kochen von Thioflavon mit konz. Natriumäthylat-Lösung (Ruhemann, B. 46, 3393). — Flüchtig mit Wasserdampf (R.).

2.2' - Diacetyl - diphenyldisulfid $C_{16}H_{14}O_3S_3=CH_3\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot S\cdot S\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 86). Nadeln (aus Alkohol). F: 167—1686 (RUHEMANN, B. 46, 3394).

2. 3-Oxy-1'-oxo-1-âthyl-benzol, Methyl-[3-oxy-phenyl]-keton, m-Acetyl-phenol, m-Acetophenol, 3-Oxy-acetophenon, m-Oxy-acetophenon $C_aH_aO_1=H_0\cdot C_aH_a\cdot C_0\cdot CH_a$ (S. 86). F: 95—96° (Pfelffer, A. 383, 141). — Löst sich in konz. Schwefelsäure, in Alkalilauge und wäßr. Ammoniaklösung mit gelber Farbe (Pfelffer, A. 383, 104). — $2C_aH_aO_2+SnCl_a$. B. Aus den Komponenten in Benzol (Pfelffer, A. 383, 141). Gelbliches oder braunstichiges Pulver. F: 99°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Ligroin. Zerfließt an der Luft. Wird durch Wasser zersetzt.

Methyl-[8-methoxy-phenyl]-keton, m-Acetyl-anisol, 3-Methoxy-acetophenon $C_0H_{10}O_2=CH_2\cdot O\cdot C_4H_4\cdot CO\cdot CH_2$ (S. 86). B. Aus 3-Oxy-acetophenon und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (v. Auwers, A. 408, 246). Beim Kochen von 3-Methoxy-benzoylessigsäuremethylester mit verd. Schwefelsäure (Wahl, Siberzweig, C. r. 150, 540; Bl. [4] 11, 68). — Kp₁₆₋₁₇: 127—128° (W., S.); Kp₁₂: 125—126° (v. Au.). $D_i^{u.s.}$: 1,0993; $n_{\alpha}^{u.s.}$: 1,5369; $n_{\beta}^{u.s.}$: 1,543; $n_{\beta}^{u.s.}$: 1,5583; $n_{\beta}^{u.s.}$: 1,5725 (v. Au.).

8-Methoxy-acetophenon-semicarbason $C_{10}H_{12}O_2N_2=CH_2\cdot O\cdot C_2H_4\cdot C(CH_2):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 87). F: 195—197° (Wall, Silberzweig, Bl. [4] 11, 68).

3. 4-Oxy-1-oxo-1-āthyl-benzol, Methyl-[4-oxy-phenyl]-keton, p-Acetyl-phenol, p-Acetophenol, 4-Oxy-acetophenon. p-Oxy-acetophenon C₂H₂O₃ = HO·C₂H₄·CO·CH₅ (S. 87). B. Aus Scutellarein (Syst. No. 2568) beim Kochen mit Kallauge (Goldschmiedt, Zerner, M. 81, 469). Durch Erhitzen von Phenylacetat mit AlCl₂, neben 2-Oxy-acetophenon (Zahn; vgl. Fries, Pfaffendorf, B. 43, 215 Anm.). Aus 6-Oxy-3-acetyl-benzoesāure bei der Destillation mit Calciumoxyd (v. Krannichfeldt, B. 47, 157). — F: 108° (Pauly, Lockemann, B. 48, 30), 108—109° (v. K.), 110° (Pfeiffer, A. 383, 142). Kp₃: 147—148° (Pau., L.). — Gibt bei der Destillation mit Calciumoxyd Phenol (v. K.). Liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure p-Äthyl-phenol (Clemmensen, B. 47, 53). Gibt beim Kochen mit 4-Oxy-ω-benzal-acetophenon und Zinkchlorid in Acetanhydrid das Zinkchlorid-Doppelsalz des 4-Phenyl-2.6-bis-[4-acetoxy-phenyl]-pyroxonium-chlorids (Syst. No. 2428) (Dilther, B. 52, 1203). — 2C₂H₃O₂ + SnCl₄. B. Aus den Komponenten in Benzol (Pfeiffer, A. 383, 142). Krystallpulver. Wird bei ca. 150° tiefrot; F: ca. 190°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, schwer in Benzol. Wird an der Luft allmählich klebrig. Wird durch Wasser zersetzt.

Methyl-[4-methoxy-phenyl]-keton, p-Acetyl-anisol, 4-Methoxy-acetophenon $C_*H_{10}O_3 = CH_2 \cdot O \cdot C_*H_4 \cdot CO \cdot CH_3$ (8. 87). B. Zur Bildung aus Anisol und Acetylchlorid in Gegenwart von AlCl₂ vgl. Steaus, A. 374, 139 Anm. Aus 4-Oxy-acetophenon und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Pope, Pr. chem. Soc. 28, 332). Durch Überleiten eines Gemisches der Dämpfe von Anissäure und Essigsäure über Fe₃O₃ bei 470—480° (Mailher, Rl. [4] 15, 326). Beim Kochen von Anisoylessigsäuremethylester mit verd. Schwefelsäure (Wahl, Silberzweig, C. r. 150, 540; Bl. [4] 11, 69). — F: 38,5° (Staudinger, Kon, A. 384, 110 Anm.), 38—39° (v. Auwers, A. 408, 247). Kp₁₅: 138—139° (W., S.). Di¹¹: 1,0818; ni¹²: 1,5400; ni¹³: 1,547; nii²³: 1,5644; ni²³: 1,5809 (v. Au.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinkamalgam und Salzsäure p-Äthyl-anisol (Johnson, Hodge, Am. Soc. 35, 1018). Liefert bei der Einw. von kalter Salpeterschwefelsäure (Pope) oder bei 12-stdg. Aufbewahren mit konz. Salpetersäure (Harding, Soc. 105, 2794) 3-Nitro-4-methoxy-acetophenon. Erwärmt man mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad, so erhält man Bis-[4-methoxy-benzoyl]-furoxan (Syst. No. 4642) (Gattermann, Ehrhardt, Maisch, B. 23, 1202; Holleman, R. 10, 215); diese Verbindung entsteht auch in geringer Menge, wenn man konz. Salpetersäure nur 15 Minuten lang auf 4-Methoxy-acetophenon einwirken läßt (Ha.). Verbindet sich mit NaHSO₃ (M.). Liefert mit Eisenchlorid in Acetanhydrid auf dem Wasserbad das Eisenchlorid-Doppelsalz des 2-Methyl-4.6-bis-[4-methoxy-phenyl]-pyroxoniumchlorids (Syst. No. 2424) (Dilters, J. pr. [2] 94, 75; vgl. D., Fischer, B. 56, 1012). Gibt mit Benzalagetophenon und Eisenchlorid in siedendem Acetanhydrid das Eisenchlorid-Doppelsalz des 2.4-Diphenyl-6-[4-methoxy-phenyl]-pyroxoniumchlorids (Syst. No. 2411) (D., B. 52, 1200). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin bei 131°: Staudinger, Kon, A. 384, 110.

Methyl-[4-methoxy-phenyl]-ketoxim, 4-Methoxy-acetophenonoxim $C_0H_{11}O_2N=CH_3\cdot O\cdot C_0H_4\cdot C(CH_3):N\cdot OH$. Nådelchen (aus Benzin). F: 86—87°; leicht löalich (v. Auwers, Lecenser, Bundesmann, B. 58, 41). — Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in essignaurer alkoholischer Lösung α -[4-Methoxy-phenyl]-āthylamin (Rosenmund, B. 43, 311).

4-Methoxy-acetophenonoxim-O-essigsäure $C_{11}H_{13}O_4N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3):N\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H.$ B. Man erwärmt das Kaliumsalz des 4-Methoxy-acetophenonoxims mit chloressigsaurem Kalium in wäßr. Lösung auf dem Wasserbad (Cohn, P. O. H. 55, 737). — F: 100—102°. Leicht löslich in heißem Benzol. — Das Natriumsalz schmeckt erst schwach bitter, dann stark süß.

4-Methoxy-acetophenon-semicarbason $C_{16}H_{12}O_2N_3=CH_2\cdot O\cdot C_4H_4\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 88). F: 195—196° (Wherman, R. 37, 5), 197° (Wahl, Silbereweig, Bl. [4] 11, 69), 198° (Scholtz, Meyer, B. 43, 1865).

Chlormethyl-[4-oxy-phenyl]-keton, ω -Chlor-4-oxy-acetophenon $C_8H_7O_9Cl=HO\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2Cl$ (8. 88). B. Beim Erhitzen von Chloressigsäurephenylester mit AlCl, auf 120°, neben ω -Chlor-2-oxy-acetophenon (FRIES, PYAFFEEDORF, B. 43, 215).

Chlormethyl - [4 - methoxy - phenyl] - keton, ω - Chlor - 4 - methoxy - acetophenon $C_2H_4O_2Cl = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2Cl \ (S. 88)$. B. (Aus 15 g Anisol . . . (Kunckell, Johannssen, B. 30, 1715); Tutin, Soc. 97, 2503). Aus Anisolychlorid and Diazomethan in Ather (Cliebens, Nierenstein, Soc. 107, 1493). — F: 104—105° (Cl., N.), 102° (Bargellini, Foeli-Forti, G. 41 I, 750; T.). Kp₁₄₋₁₆: 179—181° (Cl., N.). — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak 2.5-Bis-[4-methoxy-phenyl]-pyrasin, 2.6-Bis-[4-methoxy-phenyl]-pyrasin, Bis-[4-methoxy-phenacyl]-amin and andere Produkte (T.). Kondensiert sich mit Anisaldehyd in alkoh. Natriumäthylat-Lösung in der Kälte zu α -[4-Methoxy-phenyl]- β -anisoyl-athylenoxyd (Bodforss, B. 51, 198). Liefert bei der Einw. von 2 Mol Phenylhydrasin in Alkohol α -[p-Methoxy-benzolazo]-styrol (Syst. No. 2112) (Busch, Priv-Mitt.; vgl. Busch, Dieter, B. 47, 3279; Bo., B. 52, 1773). Greift die Epidermis und die Schleimhäute an (Ba., F.-F.).

Chlormethyl - [4 - äthoxy - phenyl] - keton, ω - Chlor - 4 - äthoxy - acetophenon $C_{10}H_{11}O_2Cl = C_2H_5 \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot CO \cdot CH_1Cl$. B. Bei der Einw. von AlCl₃ auf eine Lösung von je 1 Tl. Phenetol und Chloracetylchlorid in CS_2 (Johannssen, Diss. [Rostock 1898], S. 19). — Rötliche Blättchen (aus Alkohol). F: 107° (unscharf) (J.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform (J.). — Liefert mit PCl₅ auf dem Wasserbad $a.\beta$ -Dichlor-4-äthoxy-styrol (Kunckell, C. 1913 I, 1769).

Bis-[4-chloracetyl-phenyl]-äther $C_{16}H_{12}O_3Cl_2 = CH_2Cl \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2Cl$. Bei der Einw. von AlCl₃ auf ein Gemisch von Diphenyläther und Chloracetylchlorid in CS₂ (Kunckell, C. 1913 I, 1768). — Grünliche Kügelchen (aus Alkohol). F: 111°.

Chlormethyl - [4 - chloracetoxy - phenyl] - keton , ω -Chlor-4-chloracetoxy-acetophenon $C_{10}H_8O_3Cl_2=CH_2Cl\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2Cl\ (S.~89)$. F: 111° (Johannssen, Diss. [Rostock 1898], S. 10). Löslich in Alkohol und Äther.

4 - Chloracetyl - phenoxyessigsäure $C_{10}H_9O_4Cl = HO_2C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2cl$ (S. 89). Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ Phenoxyessigsäure-p-carbonsäule (Johannssen, Diss. [Rostock 1898], S. 26).

Brommethyl-[4-methoxy-phenyl]-keton, ω -Brom-4-methoxy-acetophenon $C_9H_9O_2Br=CH_3\cdot O\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CH_2Br$ (S. 89). B. Man leitet Bromdampf in eine Lösung von 4-Methoxy-acetophenon in Eisessig (Böeseken, Hansen, Bertram, R. 35, 311).

Methyl-[3-jod-4-methoxy-phenyl]-keton, 3-Jod-4-methoxy-acetophenon $C_9H_9O_2I=CH_3\cdot O\cdot C_9H_3I\cdot CO\cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von AlCl₃ auf ein Gemisch aus o-Jodanisol und Acetylchlorid in CS₂ unter Kühlung (WILLGERODT, BURKHARD, A. 389, 292). — Nadeln (aus Alkohol). F: 103°.

Methyl-[3-jodoso-4-methoxy-phenyl]-keton, 3-Jodoso-4-methoxy-acetophenon C₉H₂O₃I = CH₃·O·C₆H₃(IO)·CO·CH₃. Salzsaures Salz, 6-Methoxy-3-acetyl-phenyl-jodidchlorid C₉H₂O₂Cl₂I = CH₃·O·C₆H₃(ICl₂)·CO·CH₃. B. Aus 3-Jod-4-methoxy-acetophenon und Chlor in Chloroform + Ligroin unter Kühlung (WILLGERODT, BURKHARD, A. 369, 293). Citronengelbe Blättchen. Zersetzt sich bei 128°. Leicht löslich in Chloroform, weniger in Äther, Ligroin und Eisessig. Zersetzt sich beim Aufbewahren in einem geschlossenen Gefäß, beständig an der Luft. Liefert bei der Einw. von Alkalien 3-Jod-4-methoxy-acetophenon und 3-Jod-anissäure.

Phenyl-[6-methoxy-3-acetyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd C₁₅ H₁₅ O₃ I = CH₃ · CO· C₆H₃(O·CH₃)·I(C₆H₅)·OH. B. Man behandelt 6-Methoxy-3-acetyl-phenyljodidchlorid mit Quecksilberdiphenyl in Wasser und setzt das erhaltene Jodoniumchlorid in wäßr. Lösung mit Ag₃O um (Willeeropt, Burkhard, A. 389, 295). — Die wäßr. Lösung reagiert alkalisch, beim Eindunsten findet Zersetzung statt. — C₁₈H₁₄O₂I·Cl. Blättchen (aus Alkohol). F: 198°. Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol und Benzol. — C₁₈H₁₄O₂I·Br. Nadeln (aus Wasser). F: 190°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol und Benzol. — C₁₅H₁₄O₂I·I. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 169°. Fast unlöslich in Wasser. — C₁₅H₁₄O₂I·I₃. Granatrote Krystalle (aus Alkohol). F: 115°. — (C₁₅H₁₄O₂I)₂Cr₂O₇. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 151°. Verpufft beim Erhitzen auf dem Platinblech. Zersetzt sich in wäßr. Lösungs. — 2C₁₅H₁₄O₂I·Cl + PtCl₄. Fleischfarbenes Pulver. F: 161°. Unlöslich in organischen Lösungsmitteln und in Wasser.

Methyl-[8-jod-4-äthoxy-phenyl]-keton, 3-Jod-4-äthoxy-acetophenon $C_{10}H_{31}O_2I=C_2H_5\cdot O\cdot C_4H_3I\cdot CO\cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von AlCl₃ auf ein Gemisch aus o-Jod-phenetol und Acetylchlorid in CS₃ unter Kühlung (WILLGERODT, BURKHARD, A. 389, 298). — Nadeln oder Schuppen (aus Alkohol). F: 81°.

Methyl - [3 - jodoso - 4 - äthoxy - phenyl] - keton, 3-Jodoso - 4 - äthoxy-acetophenon $C_{10}H_{11}O_3I = C_2H_5 \cdot O \cdot C_4H_3(IO) \cdot CO \cdot CH_3$. Salzsaures Salz, 6-Åthoxy-3-acetyl-phenyl-jodidchlorid $C_{10}H_{11}O_3Cl_2I = C_2H_5 \cdot O \cdot C_4H_3(ICl_2) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 3-Jod-4-äthoxy-acetophenon und Chlor in Chloroform unter Kühlung (WILLGERODT, BURKHARD, A. 389, 299). Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 103°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Äther, Ligroin und Eisessig. — Liefert bei der Einw. von Alkalien 3-Jod-4-äthoxy-acetophenon und 3-Jod-4-äthoxy-benzoesäure.

Phenyl • [6 • äthoxy • 3 • acetyl • phenyl] • jodoniumhydroxyd $C_{16}H_{17}O_3I = CH_3 \cdot CO \cdot C_4H_3(O \cdot C_2H_5) \cdot I(C_6H_6) \cdot OH$. B. Man behandelt 6 · Åthoxy · 3 • acetyl • phenyl jodidchlorid mit Quecksilberdiphenyl in Wasser und setzt das erhaltene Jodoniumchlorid in wäßr. Lösung mit Ag,O um (Willgerodt, Burkhard, A. 389, 299). — Beim Eindunsten der wäßr. Lösung findet Zersetzung statt. — $C_{16}H_{16}O_3I \cdot Cl$. Blättchen (aus Alkohol). F: 192°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Benzol. — $C_{16}H_{16}O_3I \cdot Br$. Nadeln (aus Wasser), Blättchen (aus Alkohol). F: 191°. — $C_{16}H_{16}O_3I \cdot I$. Hellgelbe Flocken. F: 164°. Schwer löslich in Alkohol und Toluol, unlöslich in Wasser. — $C_{16}H_{16}O_3I \cdot I_3$. Stahlblaue Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 125°. — $(C_{16}H_{16}O_3I)_2Cr_2O_7$. Dunkelorangefarbene Flocken. F: 157° (unter Versetzt sich bei 125°. — $(C_{16}H_{16}O_3I)_2Cr_2O_7$. Dunkelorangefarbene Flocken. F: 157° (unter Versetzt sich bei 125°. — $(C_{16}H_{16}O_3I)_2Cr_2O_7$. Dunkelorangefarbene Flocken. F: 157° (unter Versetzt sich bei 125°. — $(C_{16}H_{16}O_3I)_2Cr_2O_7$.

puffung). Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Zersetzt sich in feuchtem Zustand. — $2O_{16}H_{16}O_{2}I\cdot Cl + PtCl_{4}$. Gelbliches Pulver. Zersetzt sich bei ca. 172°. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

Chlormethyl-[3-jod-4-methoxy-phenyl]-keton, ω -Chlor-3-jod-4-methoxy-acetophenon C₂H₂O₂ClI = CH₂·O·C₄H₂I·CO·CH₂Cl. B. Aus 3-Jod-4-methoxy-acetophenon und Chlor in Chloroform ohne Kühlung (WILLGERODT, BURKHARD, A. 389, 297). — Nadeln (aus Alkohol). F: 134°. — Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ 3-Jod-anissäure.

Chlormethyl-[3-jodoso-4-methoxy-phenyl]-keton, ω -Chlor-3-jodoso-4-methoxy-acetophenon $C_0H_3O_3CII = CH_3 \cdot O \cdot C_0H_3(IO) \cdot CO \cdot CH_3CI$. Salzsaures Salz, 6-Methoxy-3-chloracetyl-phenyljodidchlorid $C_0H_3O_3Cl_3I = CH_3 \cdot O \cdot C_0H_3(ICl_2) \cdot CO \cdot CH_3CI$. B. Aus ω -Chlor-3-jod-4-methoxy-acetophenon und Chlor in Chloroform unter Kühlung (Will-Ceroff, Burkhard, A. 389, 297). Gelbliche Blättchen (aus Chloroform). Leicht löslich in Chloroform, ziemlich schwer in Äther, Ligroin und Eisessig. Liefert mit Natriumthiosulfat und Kaliumjodid in essigsaurer Lösung in der Kälte ω -Chlor-3-jod-4-methoxy-acetophenon, in der Wärme 3-Jod-4-methoxy-acetophenon.

Methyl-[8-nitro-4-oxy-phenyl]-keton, 8-Nitro-4-oxy-acetophenon $C_8H_7O_4N=CH_3\cdot CO\cdot C_6H_8(NO_2)\cdot OH$ (S. 89). B. Aus 4-Oxy-acetophenon und Salpeterschwefelsäure in der Kälte (Pope, Pr. chem. Soc. 28, 332). Aus 4-Brom-3-nitro-acetophenon beim Schmelzen mit Natriumacetat und käuflichem (wasserhaltigem) Acetamid bei 200° (Boesche, B. 50, 1354). — F: 130° (B.), 135° (P.).

Methyl-[3-nitro-4-methoxy-phenyl]-keton, 3-Nitro-4-methoxy-acetophenon $C_9H_9O_4N=CH_3\cdot CO\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot CH_3$ (8. 89). B. Aus 4-Methoxy-acetophenon bei Einw. von konz. Salpetersäure (HARDING, Soc. 105, 2794) oder von Salpeterschwefelsäure in der Kälte (POPE, Pr. chem. Soc. 28, 332).

4. 1°-Oxy-1'-oxo-1-āthyl-benzol, Oxymethyl-phenyl-keton, ω-Oxy-aceto-phenon, Benzoylcarbinol, Phenacylalkohol C₈H₈O₂ = C₈H₈·CO·CH₂·OH (S. 90).

B. Aus Phenylglyoxal bei der Einw. von gärender Hefe (Dakin, J. biol. Chem. 18, 91).

Aus Diazoacetophenon (S. 362) beim Kochen mit Wasser oder bei der Einw. von kalter verdünnter Schwefelsäure (Wolff, A. 325, 143; 394, 42). Bei der Hydrolyse des Diäthylacetals des Mandelsäurealdehyds (Evans, Parkinson, Am. Soc. 35, 1773). — Sublimiert unter 1 mm Druck bei 56° (E. Fischer, H. O. L. Fischer, B. 47, 777). Einfluß von Borsäure auf die elektrische Leitähigkeit in verd. Alkohol: Böeseken, Hansen, Beetraam, R. 35, 312. — Verhalten gegenüber Fehlungscher Lösung und anderen Zucker-Reagenzien: Milius, Schoorl, R. 36, 360; C. 1916 II, 896.

Palmitinsäurephenacylester $C_{24}H_{28}O_3 = C_4H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_2$. B. Aus Phenacylbromid und Natriumpalmitat in siedendem verdünntem Alkohol (RATHUR, REID, Am. Soc. 41, 79, 83). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 52,5°.

Stearinsäurephenacylester $C_{ae}H_{43}O_3=C_aH_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot [CH_2]_{1e}\cdot CH_2$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 64° (RATHER, REID, Am. Soc. 41, 79, 83).

Bernsteinsäurediphenacylester $C_{50}H_{18}O_6=[C_4H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_2-]_2$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 148° (RATHER, REID, Am. Soc. 41, 79, 83).

Glutarsäurediphenacylester $C_{21}H_{20}O_6 = [C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_2]_2CH_2$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 104,5° (RATHEE, REID, Am. Soc. 41, 79, 83).

Brensweinsäurediphenacylester $C_{81}H_{80}O_6 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CO_5 \cdot CH_2 \cdot CO_5 \cdot CH_3 \cdot CO_6 \cdot$

Fumarsäurediphenacylester $C_{20}H_{16}O_6=[C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH=]_2$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 197,5° (RATHER, REID, Am. Soc. 41, 80, 83).

Maleinsäurediphenacylester $C_{20}H_{16}O_6=[C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH=]_2$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 119° (RATHER, REID, Am. Soc. 41, 80, 83).

Itaconsäurediphenacylester $C_{21}H_{18}O_6 = C_2H_5 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O \cdot CO \cdot C(:CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_3 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot C_8H_5$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 79,5° (RATHER, REID, Am. Soc. 41, 80, 83).

Citraconsäurediphenacylester $C_{11}H_{18}O_{0} = C_{0}H_{5} \cdot CO \cdot CH_{2} \cdot O \cdot CO \cdot CH_{1} \cdot C(CH_{3}) \cdot CO_{2} \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot C_{8}H_{5}$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 108,5° (RATHER, REID, Am. Soc. 41, 80, 83).

Aconitsäuretriphenacylester $C_{20}H_{24}O_9 = C_4H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C \cdot CO \cdot CH_3 \cdot C(CO_2 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot C_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot C_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot C_4 \cdot CO_4 \cdot C$

 ω -[Carbomethoxy-oxy]-acetophenon, Kohlensäure-methylester-phenacylester $C_{16}H_{10}O_4=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CO_2\cdot CH_2$. B. Aus Carbomethoxyglykolsäurechlorid, Benzol

und Aluminiumchlorid (E. FISCEER, H. O. L. FISCHER, B. 47, 776). — Krystalle (aus Alkohol oder Ligroin). F: 48—49°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, warmem Äther und warmem Alkohol, schwer in Petroläther und Wasser. — Beim Verseisen mit Natronlauge in Aceton entsteht Benzoylcarbinol.

Milcheäurephenacylester $C_{11}H_{12}O_4 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH_2$. B. Aus Phenacylbromid und Natriumlactat in siedendem verdünntem Alkohol (RATHER, REID, Am. Soc. 41, 79, 83). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 96°.

Äpfelsäurediphenacylester $C_{99}H_{18}O_7 = C_6H_6 \cdot CO \cdot CH_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CO_3 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot C_6H_6$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 106° (RATHER, REID, Am. Soc. 41, 79, 83).

d-Weinsäurediphenacylester $C_{50}H_{16}O_{8}=[C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot O\cdot CO\cdot CH(OH)-]_{2}$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 130° (RATHER, REID, Am. Soc. 41, 79, 83).

Citronensäuretriphenscylester $C_{50}H_{24}O_{10} = [C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_2]_2C(OH)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_5$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 104° (RATHER, REID, Am. Soc. 41, 80, 83).

d - Zuckersäurediphenacylester $C_{22}H_{32}O_{10}=[C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)-]_2$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 120° (RATHER, REID, Am. Soc. 41, 79, 83).

Oxymethyl-phenyl-ketoxim, ω -Oxy-acetophenon-oxim $C_8H_9O_2N=C_6H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot OH$ (8. 92). Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Alkohol a-Phenäthylamin und β -Oxy-a-phenyl-äthylamin (Gabriel, Colman, B. 47, 1867; vgl. Kötz, Schneider, J. pr. [2] 90, 136); bei der Reduktion mit Natriumamalgam in wäßr. Aluminium-sulfat-Lösung oder in Wasser unter Einleiten von CO_2 entsteht vorwiegend β -Oxy- α -phenyl-äthylamin (K., Sch., J. pr. [2] 90, 138).

[Isoeugenoxymethyl]-phenyl-ketoxim, ω -Isoeugenoxy-acetophenon-oxim $C_{12}H_{19}O_2N=C_4H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CH\cdot CH\cdot CH_3$ (S. 92).

S. 92, Z. 1 v. u. statt "F: 11-1420" lies "F: 141-1420".

Oxymethyl-[4-chlor-phenyl]-keton,4-Chlor- ω -oxy-acetophenon,4-Chlor-benzoyl-carbinol, p-Chlor-phenacylalkohol $C_0H_7O_3Cl=C_0H_4Cl\cdot CO\cdot CH_3\cdot OH$. B. Aus ε -Chlor-a. ε -bis-[4-chlor-phenyl]- α - γ -pentadien bei der Oxydation mit Ozon (durch sekundäre Umwandlung aus [p-Chlor-phenyl]-chloracetaldehyd entstanden) (STRAUS, A. 393, 330). Aus dem Acetat (s. u.) beim Kochen mit Wasser und Bariumcarbonat (ST.). — Nadeln (aus Ligroin). F: 122—123°. Beginnt bei 110° zu sublimieren.

Acetoxymethyl - [4 - chlor - phenyl] - keton, 4 - Chlor - ω - acetoxy - acetophenon $C_{10}H_9O_3Cl = C_6H_4Cl \cdot CO \cdot CH_9 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. B. Aus 4-Chlor- ω -brom-acetophenon und Natriumacetat in siedendem Eisessig (Straus, A. 393, 331). — Blätter (aus Ligroin). F: 65,5—66,5°. Kp₃₀: 174—175°. — Liefert beim Kochen mit Wasser und Bariumcarbonat 4-Chlor-benzoylcarbinol.

Oxymethyl-[3-nitro-phenyl]-keton, 3-Nitro- ω -oxy-acetophenon, 3-Nitro-benzoylcarbinol, m-Nitro-phenzoylalkohol $C_8H_7O_4N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot OH$ (8. 93). Gibt mit wäßr. Kupferacetat-Lösung in der Kälte 3-Nitro-benzoylformaldehyd, in der Siede-hitze m-Nitro-mandelsäure (Evans, Witzemann, Am. Soc. 33, 1773).

Methyl - äthyl - phenacyl - sulfoniumhydroxyd $C_{11}H_{16}O_2S=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot S(CH_2)(C_2H_6)OH$.

- a) Rechtsdrehende Form (S. 93). Pikrat $C_{11}H_{15}OS \cdot O \cdot C_{6}H_{4}(NO_{2})_{3}$. F: 128—129°; [a] $_{0}^{m}$: +12,2° (in Aceton; c = 1,8); Rotationsdispersion: Taylor, Soc. 101, 1126. Styphnat $C_{11}H_{15}OS \cdot O \cdot C_{6}H(NO_{2})_{3} \cdot OH$. Gelbe Prismen (aus wasserhaltigem Aceton). F: 119—120°; [a] $_{0}^{m}$: +9,1° (in Aceton; c = 0,9). Rotationsdispersion: T. a-Brom-[d-campher]- π -sulfonat $C_{11}H_{15}OS \cdot O \cdot O_{3}S \cdot C_{10}H_{14}OBr$. Nadeln. F: 180—181°; [a] $_{0}^{m}$: +59,2° (in Wasser; c = 0,9), +67,2° (in Alkohol; c = 0,8); Rotationsdispersion: Taylor, Soc. 101, 1124.
- b) Linksdrehende Form (8. 93). Pikrat $C_{11}H_{15}OS \cdot O \cdot C_{4}H_{3}(NO_{2})_{3}$. F: 128—129°; $[a]_{0}^{n}$: —12,6° (in Aceton; c=2,7); Rotationsdispersion: T., Soc. 101, 1126. Styphnat $C_{11}H_{15}OS \cdot O \cdot C_{4}H(NO_{2})_{3} \cdot OH$. Gelbe Prismen (aus wasserhaltigem Aceton). F: 119—120°; $[a]_{0}^{n}$: —10,0° (in Aceton; c=1,1); Rotationsdispersion: T. $a \cdot Brom \cdot [d \cdot campher] \cdot x \cdot sulfonat <math>C_{11}H_{15}OS \cdot O \cdot O_{2}S \cdot C_{16}H_{14}OBr$. Nadeln. F: 196°; $[a]_{0}^{n}$: +46,9° (in Wasser; c=1,2), +56,9° (in Alkohol; c=0,4); Rotationsdispersion: T., Soc. 101, 1125.

 ω -[4-Chlor-2-nitro-phenylmercapto]-acetophenon, [4-Chlor-2-nitro-phenyl]-phenacyl-sulfid $C_{14}H_{10}O_2NCiS = C_2H_3\cdot CO\cdot CH_3\cdot S\cdot C_4H_3Ci\cdot NO_2$. B. Aus 4-Chlor-2-nitro-phenylschwefelchlorid und Acetophenon bei 100° (ZINOKE, A. 416, 103). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 155°. Schwer löslich in Alkohol, leichter löslich in Benzol und Eisessig. — Liefert bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd oder CrO₂ in heißem Eisessig [4-Chlor-

2-nitro-phenyl]-phenacyl-sulfoxyd, mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig 4.4'-Dichlor-2.2'-dinitro-diphenyldisulfid. Bei der Reduktion mit Zinnehlorür und Chlorwasserstoff in Eisessig erhält man 6-Chlor-3-phenyl-benzo-parathiazin (s. nebenstehende Formel). Wird durch warme verdünnte Alkalilauge oder alkoh. Alkalilauge zersetzt.

$$C_{1} \cdot \bigcup_{N = C \cdot C_{0}H_{\delta}}^{S} C_{1}H_{\delta}$$

- [4 Chlor 2 nitro phenyl] phenacyl sulfoxyd $C_{14}H_{10}O_4NCIS = C_4H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot SO \cdot C_4H_3Cl \cdot NO_2$. B. Aus [4-Chlor-2-nitro-phenyl] phenacyl-sulfid bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd! oder CrO_3 in heißem Eisessig (ZINCKE, A. 416, 106). Hellgelbe Nadeln. F: 144°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer löslich in Alkohol. Gibt beim Erwärmen mit Jodwasserstoff in Eisessig das Ausgangsmaterial. Bei der Reduktion mit Zinn-chlorür in Eisessig erhält man 6-Chlor-3-phenyl-benzo-parathiazin. Einw. von Bromwasserstoff + Eisessig in der Hitze: Z.
- ω Phenylsulfon acetophenon $C_{14}H_{13}O_3S = C_4H_5$: CO·CH₂·SO₂·C₄H₅. B. Aus ω-Chlor-acetophenon (Tröcke, Brok, J. pr. [2] 87, 295) oder ω-Chlor-ω-phenylsulfon-acetophenon (S. 363) (T., MÜLLER, Ar. 252, 45) und benzolsulfinsaurem Natrium in siedendem Alkohol. Nadeln (aus Alkohol). F: 96°. Leicht löslich in Natronlauge. Liefert mit 1 Mol Brom in Essigsäure ω-Brom-ω-phenylsulfon-acetophenon (Syst. No. 1289); bei der Einw. von Chlor entsteht auch bei Anwendung von 1 Mol Chlor nur ω-ω-Dichlor-ω-phenylsulfon-acetophenon (Syst. No. 1289) (T., M., Ar. 252, 44). Reagiert nicht mit Methyl- oder Phenylmagnesiumbromid (T., B., J. pr. [2] 87, 308). Liefert ein bei 170° schmelzendes Phenylhydrazon (T., B., J. pr. [2] 87, 296).
- ω-[4-Chlor-phenylsulfon]-acetophenon $C_{14}H_{11}O_5ClS = C_4H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot SO_2 \cdot C_4H_4Cl$. B. Aus ω-Chlor-acetophenon und dem Natriumsalz der 4-Chlor-benzol-sulfinsäure-(1) in siedendem Alkohol (Teöger, Beck, J. pr. [2] 87, 296). Nadeln (aus Alkohol). F: 134,5° (T., B.). Schwer löslich in warmer Natronlauge (T., B.). Liefert mit Chlorkalk in Eisessig je nach den Mengenverhältnissen ω-Chlor-ω-[4-chlor-phenylsulfon]-acetophenon (S. 363) oder ω.ω-Dichlor-ω-[4-chlor-phenylsulfon]-acetophenon (Syst. No. 1289), mit Brom in Essigaure ω-Brom-ω-[4-chlor-phenylsulfon]-acetophenon (S. 363) bezw. ω.ω-Dibrom-ω-[4-chlor-phenylsulfon]-acetophenon (Syst. No. 1289) (T., MÜLLER, Ar. 252, 49).
- ω -[2-Nitro-4-methyl-phenylmercapto]-acetophenon, [2-Nitro-4-methyl-phenyl]-phenacyl-sulfid $C_{15}H_{15}O_3NS = C_0H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot S \cdot C_0H_3(NO_5) \cdot CH_3$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid und Acetophenon in siedendem Chloroform (ZINCKE, A. 406, 126). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 128°. Ziemlich löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Äther und Benzin.
- ω-p-Tolylsulfon-acetophenon $C_{18}H_{14}O_3S = C_4H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot SO_2 \cdot C_4H_4 \cdot CH_3$. B. 'Aus ω-Chlor-acetophenon und p-toluolsulfinsaurem Natrium in siedendem Alkohol (Tröckr, Beck, J. pr. [2] 87, 297). Nadeln (aus Alkohol). F: 110°. Ziemlich löslich in kalter Natronlauge. Liefert mit der ca. 1 Mol Chlor entsprechenden Menge Chlorkalk in Essigsäure ω-Chlor-ω-p-tolylsulfon-acetophenon (S. 363), mit 1 Mol Brom in Essigsäure ω-Brom-ω-p-tolylsulfon-acetophenon (S. 363) (T., MÜLLER, Ar. 252, 48).
- ω-α-Naphthylsulfon-acetophenon $C_{19}H_{16}O_3S \doteq C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot SO_3 \cdot C_{10}H_7$. B. Aus ω-Chlor-acetophenon und α-naphthalinsulfinsaurem Natrium in siedendem Alkohol (Tröcke, Brok, J. pr. [2] 87, 298). Nadeln (aus Alkohol). F: 89°. Ziemlich schwer löslich in warmer Natronlauge. Liefert ein bei 191—192° schmelzendes Phenylhydrazon.
- ω -[2-Methoxy-phenylsulfon]-acetophenon $C_{18}H_{14}O_4S = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot SO_3 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot B$. Aus ω -Chlor-acetophenon und dem Natriumsalz der 1-Methoxy-benzol-sulfinsaure-(2) in siedendem Alkohol (Tröger, Beck, J. pr. [2] 87, 299). Prismen (aus Alkohol). F: 79°. Leicht löslich in Natronlauge. Liefert ein bei 167,5° schmelzendes Phenylhydrazon.
- 1.3 Bis phenacylmercapto bensol, m Phenylen bis phenacylsulfid, Dithioresorcindiphenacyläther $C_{22}H_{13}O_2S_3=C_0H_4(S\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_0H_3)_2$. B. Aus Dithioresorcin und Phenacylbromid in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Finzi, G. 43 II, 648). Nadeln (aus Alkohol). F: 95°. Leicht löslich in Chloroform und CCl $_0$ mäßig löslich in Ather, unlöslich in Wasser und Petroläther. Gibt bei der Oxydation mit 2 Mol Wasserstoffperoxyd in Essigsäure m-Phenylen-bis-phenacylsulfoxyd, mit überschüssigem Wasserstoffperoxyd in Essigsäure oder besser mit wäßr. Kaliumpermanganat-Lösung in Chloroform m-Phenylen-bis-phenacylsulfon. Wird von siedender konzentrierter Kalilauge nur wenig angegriffen. Liefert bei der Einw. von 2 Mol Brom in Chloroform bei 0° 4.6-Dibrom-dithioresorcindiphenacyläther. Mit 90°/siger Salpetersäure entsteht bei gewöhnlicher Temperatur 5-Nitro-dithioresorcindiphenacyläther. Gibt ein bei 167—168° schmelzendes Bis-[4-brom-phenylhydrazon].

- 4.6 Dibrom -1.3 bis phenacylmercapto bensol, 4.6 Dibrom-m-phenylen-bis-phenacylsulfid, 4.6 Dibrom-dithioresore indiphenacyläther $C_{12}H_{16}O_1Br_2S_2 = C_6H_2Br_2$ (S·CH₂·CO·C₆H₅)₂. B. Aus Dithioresore indiphenacyläther und 2 Mol Brom in Chloroform bei 0° (Finzi, G. 43 II, 645, 651). Schuppen (aus Essigester). F: 132°. Löslich in siedender Essigsäure, siedendem Benzol und kaltem Aceton, unlöslich in Alkohol und Ligroin.
- 5-Nitro-1.3-bis-phenacylmercapto-bensol, 5-Nitro-m-phenylen-bis-phenacylsulfid, 5-Nitro-dithioresorcindiphenacyläther $C_{21}H_{17}O_4NS_2=O_2N\cdot C_6H_3(S\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_5)_3$. B. Aus Dithioresorcindiphenacyläther und 90% iger Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur (Finzi, G. 43 II, 651). Gelbe prismatische Tafeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 166—167°. Schwer löslich in Essigester, fast unlöslich in siedendem Alkohol, unlöslich in Petroläther.
- 1.8-Bis-phenacylsulfoxyd-benzol, m-Phenylen-bis-phenacylsulfoxyd $C_{22}H_{18}O_4S_2=C_6H_4(SO\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_6)_2$. B. Durch Oxydation von Dithioresorcindiphenacyläther mit 2 Mol Wasserstoffperoxyd in Essigsäure (FINZI, G. 43 II, 652). Prismen (aus siedendem Alkohol). F: 149°. Löslich in Chloroform und warmem Essigester. Liefert mit Bromwasserstoff in Chloroform ein unbeständiges Tetrabromid, das in 4.6-Dibrom-dithioresorcindiphenacyläther übergeht.
- 1.3-Bis-phenacylsulfon-benzol, m-Phenylen-bis-phenacylsulfon $C_{22}H_{16}O_6S_2 = C_6H_4(SO_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_5)_2$. B. Durch Oxydation von Dithioresoreindiphenacyläther mit überschüssigem Wasserstoffperoxyd in Essigsäure oder besser mit KMnO₄·Lösung in Chloroform (Finzi, G. 43 II, 653). Prismatische Nadeln (aus Alkohol). F: 175°. Einw. von Methyljodid und Natriumäthylat-Lösung: F.
- 1.4-Bis-phenacylmercapto-benzol, p-Phenylen-bis-phenacylsulfid, Dithiohydrochinondiphenacyläther $C_{22}H_{18}O_2S_3=C_4H_4(S\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_4H_5)_3$. B. Aus Dithiohydrochinon und Phenacylbromid in wäßrig-methylalkoholischer Natronlauge (FNZ, G. 46 II, 196). Blättchen (aus Alkohol). F: 146°. Ziemlich löslich in siedendem Alkohol und siedender Essigsäure, unlöslich in Äther und Petroläther. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ p-Phenylen-bis-phenacylsulfon. Liefert mit 1 Tl. Brom in Chloroform bei gewöhnlicher Temperatur 2.5-Dibrom-dithiohydrochinondiphenacyläther, beim Kühlen mit Eis-Kochsalz-Gemisch ein unbeständiges Tetrabromid, das in 2.5-Dibrom-dithiohydrochinondiphenacyläther übergeht. Bei der Einw. von überschüssigem Brom in Chloroform bei gewöhnlicher Temperatur erhält man ein Tetrabromderivat vom Schmelzpunkt 201° (s. bei 2.5-Dibrom-dithiohydrochinondiphenacyläther).
- 2.5-Dibrom-1.4-bis-phenacylmercapto-bensol, 2.5-Dibrom-p-phenylen-bis-phenacyl-sulfid, 2.5-Dibrom-dithiohydrochinondiphenacyläther $C_{22}H_{16}O_2S_2Br_2 = C_0H_2Br_2(S\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_0H_2)_2$. B. Aus gleichen Teilen Dithiohydrochinondiphenacyläther und Brom in Chloroform bei gewöhnlicher Temperatur (Finz, G. 46 II, 198). Krystalle (aus Chloroform + Petroläther). Erweicht bei 110°; F: 112°. Liefert bei der Einw. von überschüssigem Brom in Chloroform bei gewöhnlicher Temperatur ein Dibromerivat (2.5-Dibrom-dithiohydrochinon-bis-[4-brom-phenacyläther]?) [gelbe Prismen; F: 201° (Zers.); sehr wenig löslich; wird von Silberoxyd oder konz. Kalilauge in der Wärme nicht angegriffen].
- ω -[4-Äthoxy-phenylsulfon]-acetophenon $C_{16}H_{16}O_4S=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot SO_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_3$. B. Aus ω -Chlor-acetophenon und p-phenetolsulfinsaurem Natrium in siedendem Alkohol (Tröger, Beck, J. pr. [2] 87, 299). Prismatische Nadeln (aus Alkohol). F: 130°. Ziemlich schwer löslich in warmer Natronlauge.
- 1.4-Bis-phenacylsulfon-bensol, p-Phenylen-bis-phenacylsulfon $C_{22}H_{18}O_6S_2=C_6H_6(SO_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_6)_2\cdot$ B. Aus Dithiohydrochinondiphenacyläther durch Oxydation mit Kaliumpermanganat (FINZI, G. 46 II, 197). Blättehen (aus Eisessig). F: 195°.

Diphenacylsulfid $C_{16}H_{14}O_2S = (C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2)_2S$ (S. 94). B. Zur Bildung aus ω -Bromacetophenon nach Tafel, Mauritz (B. 23, 3474) vgl. Fromm, Flaschen, A. 394, 310. — Liefert bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Essigsäure Diphenacylsulfoxyd, mit schwach saurer KMnO₄-Lösung Diphenacylsulfon (F., F.). Gibt bei längerer Einw. von Brom in eiskaltem Chloroform Bis-[a-brom-phenacyl]-sulfid (S. 363) (Fr., Schömer, A. 399, 354). Bei der Einw. von Jod in eiskaltem Chloroform erhält man Diphenacylsulfiddijodid (Fr., Sch.). Diphenacylsulfid reagiert nicht mit Grignardschem Reagens (Fr., Sch.). — Liefert ein bei 126° schmelzendes Monophenylhydrazon und ein bei 146—147° schmelzendes Bis-phenylhydrazon (F., F.).

Diphenacylsulfoxyd C₁₈H₁₄O₂S = (C₈H₅·CO·CH₂)₂SO. B. Aus Diphenacylsulfid bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Essignaure (Fromm, Flaschen, A. 394, 311).

— Blättchen. F: 98°. — Färbt sich an der Luft bräunlich (F., F.). Wird durch siedenden Alkohol und kalte Alkalilauge zersetzt (Fr., Schömer, A. 399, 355). — Liefert ein bei 186°

schmelzendes Phenylhydrazon (Fr., Sch.). — Diphenacylsulfiddijodid C12H14O-LS = (C₂H₅·CO·CH₂)₂SI₂. B. Aus Diphenacylsulfid und Jod in eiskaltem Chloroform (Fr., Son., A. 399, 354). — Rote Nadeln. F: 121°. Wandelt sich bei längerem Aufbewahren an der Luft in eine farblose Verbindung um.

Diphenacylsulfon $C_{16}H_{14}O_4S = (C_6H_6\cdot CO\cdot CH_2)_1SO_4$. B. Aus Diphenacylsulfid in Benzol und Kaliumpermanganat in schwach saurer Lösung unter Kühlung (Frome, Flaschen, A. 394, 312). — Prismen (aus Alkohol). F: 120°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig und Chloroform, schwer in Äther. Löslich in konz. Schwefelsäure und Salpetersaure. — Läßt man Bromwasser auf Diphenacylsulfon im Tageslicht einwirken, so erhält man nach einer Woche Bis-[a-brom-phenacyl]-sulfon (S. 363), nach 3 Monaten Bis-dibrommethyl-sulfon (?) (Ergw. Bd. II, S. 38) (Fa., Schömer, A. 399, 358). Diphenacylsulfon liefert bei der Einw. von Methyljodid in siedender Natriumathylat-Lösung Bis-[a-benzoyl-athyl]sulfon (F., F.). Gibt mit Benzylmercaptan in Eisessig + Chlorwasserstoff Bis- $[\beta,\beta$ -dibenzylmercapto- β -phenyl-athyl]-sulfon (F., F.). Liefert mit 1 Mol Phenylhydrazin in siedendem Alkohol das Anhydrid eines Monophenylhydrazons (F: 1876), in siedendem Eisessig ein Monophenylhydrazon vom Schmelzpunkt 193°, mit 2 Mol Phenylhydrazin in Eisessig ein Bis-phenylhydrazon vom Schmelzpunkt 148°, in wäßrig-alkoholischer Natronlauge ein Bis-phenylhydrazon vom Schmelzpunkt 160°, in Alkohol ein Bis-phenylhydrazon vom Schmelzpunkt 170° und das Monophenylhydrazon-anhydrid vom Schmelzpunkt 187°

 ω -Phenylsulfon-acetophenonoxim $C_{14}H_{12}O_{2}NS = C_{6}H_{5} \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_{2} \cdot SO_{2} \cdot C_{6}H_{6}$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 134° (Tröger, Brox, J. pr. [2] 87, 295).

 ω -[4-Chlor-phenylsulfon]-acetophenonoxim $C_{14}H_{19}O_3NCIS = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot SO_2 \cdot C_6H_4Cl$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 131—1326 (Tröger, Brox, J. pr. [2] 87, 297).

ω-α-Naphthylsulfon-acetophenonoxim $C_{18}H_{15}O_2NS = C_4H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot SO_2 \cdot C_{10}H_7$. Prismen (aus verd. Alkohol). F: 173° (TRÖGER, BECK, J. pr. [2] 87, 298).

Dioxim des m-Phenylen-bis-phenacylsulfids $C_{22}H_{30}O_2N_2S_3=C_6H_4[S\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_4H_5]_2$. Nadeln (aus Essigester oder Alkohol). F: 116° (Finzi, G. 43 II, 649).

Dioxim des m - Phenylen - bis - phenacylsulfons $C_{33}H_{30}O_6N_3S_3=C_6H_4[SO_3\cdot CH_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_6H_5]_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 203°; unlöslich in Chloroform und Ather (Finzi, G. 43 II, 654). — Beim Kochen mit Acetanhydrid entsteht m-Phenylen-bis-phenacyl-

Dioxim des p-Phenylen-bis-phenacylsulfids $C_{22}H_{20}O_2N_2S_2 = C_0H_4[S \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot I)]$ OH) · C₂H₂]₂. Nadeln (aus Alkohol). F: 174° (Finzi, G. 46 II, 196).

ω-[4-Äthoxy-phenylsulfon]-acetophenonoxim $C_{16}H_{17}O_4NS = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot SO_2 \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot C_2H_6$. Prismatische Nadeln (aus Alkohol). F: 150° (Tröger, Brok, J. pr. [2] 87, 300).

Dioxim des Diphenacylsulfoxyds $C_{16}H_{16}O_2N_4S = [C_4H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2]_2SO.$ F: 206° (Fromm, Schömer, A. 399, 356).

 $\textbf{Diphenacylsulfonmonoxim} \quad \textbf{C}_{16}\textbf{H}_{16}\textbf{O}_{4}\textbf{NS} = \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{SO}_{5}\cdot\textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{C}(:\textbf{N}\cdot\textbf{OH})\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}.$ Existiert in zwei stereoisomeren Formen entsprechend den Formeln

CeH5·C·CH2·SO2·CH2·CO·CeH5 und CeH5·C·CH2·SO2·CH2·CO·CeH5 (FROMM, FLASCHEN, $HO \cdot N$

A. 394, 322; Fr., Schömer, A. 399, 363).

a) Diphenacylsulfonmonoxim vom Schmelzpunkt 144°, "syn-Diphenacylsulfonmonoxim" $C_{14}H_{11}O_4NS=C_4H_5\cdot CO\cdot CH_1\cdot SO_3\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_4H_5$. Be Beim Kochen aquimolekularer Mengen Diphenacylsulfon, Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumcarbonat oder Natriumacetat in wäßr. Lösung (Fromm, Flaschen, A. 394, 322). — Nadeln. F: 144. — Liefert bei der Acetylierung Diphenacylsulfonmonoximacetat (s. u.). Gibt bei der Einw. von überschüssigem Hydroxylaminhydrochlorid und Soda das Anhydrid des "amphi-Diphenacylsulfondioxims" (S. 543), beim Kochen mit Hydroxylamin und Calciumcarbonat das Diphenacylsulfondioxim vom Schmelzpunkt 204° (S. 543).

b) Diphenacylsulfonmonoxim vom Schmelzpunkt 173°, "anti-Diphenacylsulfonmonoxim" $C_{16}H_{16}O_6NS = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_5 \cdot SO_5 \cdot CH_5 \cdot C(:N \cdot CH) \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen aquimolekularer Mengen Diphenacylsulfon, Hydroxylaminhydrochlorid und Calciumcarbonat in Alkohol (Frome, Flaschen, A. 394, 322). — Nadeln mit 1 C.H. OH. F: 173°. — Liefert bei der Acetylierung Diphenscylsulfonmonoximacetat (s. u.). Gibt bei der Kinw. von Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumcarbonat oder Calciumcarbonat in Alkohol

das Anhydrid des "amphi-Diphenacylsulfondioxims" (S. 543).

O - Acetyl - diphenacylsulfonmonoxim, Diphenacylsulfonmonoximacetat $C_{12}H_{17}O_2NS = C_4H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot SO_2 \cdot CH_3 \cdot C(C_4H_4) : N \cdot O \cdot CO \cdot CH_4$. B. Aus den beiden Diphenacylsulfonmonoximen bei der Acetylierung (Fromm, Flaschen, A. 394, 322). Aus dem

Anhydrid des "amphi-Diphenacylsulfondioxims" (s. u.) beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (F., F., A. 394, 320). — Nadeln (aus Alkohol). F: 110°. Löslich in Alkohol und Benzol.

Diphensoylsulfondioxim $C_{16}H_{16}O_4N_5S=C_6H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot SO_2\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_6H_5$. Existiert in zwei stereoisomeren Formen entsprechend den Formeln $C_{6}H_{5} \cdot C \cdot CH_{2} \cdot SO_{2} \cdot CH_{2} \cdot C \cdot C_{6}H_{6} \quad \text{und} \quad C_{6}H_{5} \cdot C \cdot CH_{2} \cdot SO_{2} \cdot CH_{2} \cdot C \cdot C_{6}H_{6} \quad \text{und einer anhydrischen}$

HO.N N·OH $\mathbf{N} \cdot \mathbf{OH}$ HO N

Form (Fromm, Flaschen, A. 894, 320; Fr., Schömer, A. 899, 363).

- a) Diphenacylsulfondioxim vom Schmelzpunkt 204°, "syn-Diphenacylsulfondioxim" $C_{18}H_{18}O_4N_2S=C_6H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot SO_3\cdot CH_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_8H_5\cdot B$. Aus Diphenacylsulfon, überschüssigem Hydroxylaminhydrochlorid und einem Tropfen Salzsäure in siedendem Alkohol (Fromm, Flaschen, A. 394, 320). Aus Diphenacylsulfonmonoxim vom Schmelzpunkt 144° beim Kochen mit Hydroxylaminhydrochlorid und Calciumcarbonat in Lösung (F., F.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 204° (F., F.). Löslich in Benzol und Eisessig (F., F.). Unverändert löslich in Alkalilauge (F., F.). — Geht bei mehrtägigem Aufbewahren mit Phosphorpentachlorid in Äther in eine Verbindung $C_{16}H_{13}O_{2}N_{2}C_{13}S$ (s. u.) über (Fr., Schömer, A. 399, 365). Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid Diphenacylsulfondioximmonoacetat (s. u.) (F., F.). Gibt mit Benzoylchlorid und Natronlauge Diphenacylsulfondioximmonoacetat (s. u.) acylsulfondioximdibenzoat (Syst. No. 929) (Fr., Sch., A. 399, 360).
- b) Diphenacylsulfondioxim vom Schmelzpunkt 2096, "anti-Diphenacylsulfondioxim" $C_{16}H_{16}O_4N_2S=C_6H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot SO_3\cdot CH_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_6H_5$. B. Aus Diphenacylsulfon beim Erhitzen mit etwas mehr als 2 Mol Hydroxylaminhydrochlorid und 1 Mol Calciumcarbonat in Alkohol unter Durchleiten von CO₂ (Fromm, Flaschen, A. 394, 321; Fr., Schömer, A. 399, 361). — Nadeln mit $2C_1H_5$ OH (aus Alkohol). Schmilzt alkoholfrei bei 209° (Fr., Sch.). Unverändert löslich in Alkalilauge (F., F.). — Liefert beim Erwärmen mit PCl₅ in Ather Sulfondiessigsäuredianilid, bei mehrtägigem Aufbewahren mit PCl₅ in Ather eine Verbindung Cl₁₄H₁₅O₂N₃Cl₃S (F: 174°), die auch aus dem Dioxim vom Schmelzpunkt 204° bei gleicher Behandlung entsteht. Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid erhält man Diphenacylsulfondioximdiacetat (s. u.), beim Schütteln mit Benzoylchlorid und Natronlauge Diphenacylsulfondioximdibenzoat (Syst. No. 929) (FE., SCH.).
- c) Anhydrid des "amphi-Diphenacylsulfondioxims" $C_{14}H_{14}O_3N_2S =$
- $C_6H_8 \cdot C \cdot CH : SO \cdot CH_8 \cdot C \cdot C_6H_8$ $\vdots \quad \vdots \quad \vdots \quad \vdots \quad \vdots \quad B.$ Aus Diphenacylsulfon, 2 Mol Hydroxylaminhydrochlorid und 2 Mol oder mehr Soda oder Natriumacetat in siedendem Alkohol (Fromm, Flaschen, A. 394, 320). Aus Diphenacylsulfonmonoxim vom Schmelzpunkt 144° bei der Einw. von überschüssigem Hydroxylaminhydrochlorid und Soda oder aus Diphenacylsulfonmonoxim vom Schmelzpunkt 173° bei der Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid in Gegenwart von Soda oder Calciumcarbonat (F., F.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 167°. Löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig. Unverändert löslich in Alkalilauge. — Geht beim Kochen mit Essigsäureanhydrid in Diphenacylsulfonmonoximacetat (S. 542) über.
- O Acetyl diphenacylsulfondioxim, Diphenacylsulfondioximmonoscetat $C_{18}H_{18}O_5N_4S=C_4H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3\cdot SO_3\cdot CH_3\cdot C(\hat{C}_8H_8):N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Diphenacylsulfondioxim vom Schmelzpunkt 204° beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (Fromm, Flaschen, A. 394, 321). Nadeln (aus Alkohol). F: 158°. Löslich in Benzol.
- O.O. Diacetyl diphenacylsulfondioxim, Diphenacylsulfondioximdiacetat $C_{20}H_{20}O_4N_2S = C_4H_5 \cdot C(:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot SO_3\cdot CH_3\cdot C(C_4H_5):N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Diphenacylsulfondioxim vom Schmelzpunkt 209° beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid (Fromm, Schömer, A. 399, 361). Krystalle (aus Alkohol). F: 152°.
- ω -Phonylsulfon-acetophenonsemicarbazon $C_{15}H_{15}O_3N_3S=C_6H_5\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CH_2\cdot SO_2\cdot C_6H_5$. Nadeln (aus Alkohol). F: 194,5° (Tröger, Brok, J. pr. [2] 87, 296).
- ω p Tolylsulfon acetophenonsemicarbazon $C_{1g}H_{17}O_3N_3S=C_6H_5\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CH_2\cdot SO_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 208,56 (Tröger, Brox, J. pr. [2] 87, 297).
- Bis- $[\beta.\beta$ -dibenzylmercapto- β -phenyl-äthyl]-sulfon $C_{44}H_{43}O_2S_5=[C_6H_5\cdot C(S\cdot CH_2\cdot C_6H_5)_3\cdot CH_2]_2SO_3$. B. Aus Diphenacylsulfon und überschüssigem Benzylmercaptan in Eisessig-Chlorwasserstoff (Feomm, Flaschen, A. 394, 312). Krystalle (aus Alkohol). F: 110°.
- 5. 2-Oxy-1\(^1\)-oxo-1-\(\daggerthyl-benzol, 2-Oxy-phenylacetaldehyd $C_8H_8O_7=HO$. $C_{\mathbf{q}}\mathbf{H}_{\mathbf{q}}\cdot\mathbf{CH}_{\mathbf{q}}\cdot\mathbf{CHO}$.
- 2-Methoxy-phenylacetaldehyd $C_0H_{10}O_2 = CH_0 \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \cdot CHO$. B. Aus 2-Methoxy-1-allyl-benzol bei der Einw. von schwachem Ozon in Essigester und Reduktion des Ozonids mit Zinkstaub und Eisessig (CLAISEN, A. 418, 83). Durch Kochen der beiden 2-Methoxy-styrylcarbamidsauremethylester (S. 544) mit verd. Schwefelsaure unter Einleiten von

- Wasserdampf (Weerman, R. 37, 7, 12). Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₇: 115° bis 117° (W.). Flüchtig mit Wasserdampf (W.). Polymerisiert sich allmählich (W.).
- 2 Methoxy styrylcarbamidsäuremethylester $C_{11}H_{13}O_3N=CH_3\cdot O\cdot C_4H_4\cdot CH\cdot CH\cdot NH\cdot CO_3\cdot CH_3.$
- a) Hochschmelzende Form. B. Aus Methyläthercumarsäureamid durch Einw. von Natriumhypochlorit in wäßrig-methylalkoholischer Natronlauge (WEERMAN, R. 87, 7). Nadeln (aus Alkohol). F: 114—115°. Ziemlich löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Wasser. Gibt mit verd. Schwefelsäure bei der Wasserdampfdestillation 2-Methoxyphenylacetaldehyd.
- b) Niedrigschmelzende Form. B. Aus Methyläthercumarinsäureamid durch Einw. von Natriumhypochlorit in wäßrig-methylalkoholischer Natronlauge (Werman, R. 37, 11). Stäbchen. F: 39—40°. Siedet im Hochvakuum bei 124—126°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Wasser und Ligroin. Gibt bei der Wasserdampfdestillation mit verd. Schwefelsäure 2-Methoxy-phenylacetaldehyd.
- 2-Methoxy-phenylacetaldoxim $C_9H_{11}O_2N=CH_3\cdot O\cdot C_9H_4\cdot CH_2\cdot CH:N\cdot OH$. B. Aus 2-Methoxy-phenylacetaldehyd und Hydroxylamin in alkal. Lösung (Weireman, R. 37, 8). Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 94—95°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, ziemlich löslich in heißem Wasser.
- 2-Methoxy-phenylacetaldehydsemicarbazon $C_{10}H_{13}O_2N_3=CH_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH: N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2.$ B. Aus 2-Methoxy-phenylacetaldehyd und Semicarbazid in alkal. Lösung (Weerman, R. 37, 9, 12). Nadeln (aus Alkohol). F: 159—160°. Ziemlich löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser.
- 6. 4-Oxy-12-oxo-1-āthyl-benzol, 4-Oxy-phenylacetaldehyd $C_8H_8O_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CHO$.
- 4-Methoxy-phenylacetaldehyd $C_0H_{10}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot CHO$ (S. 95). B. Zur Bildung aus p-Methoxy-styrol vgl. Mannich, Jacobsohn, B. 43, 195. Durch Reduktion des aus 4-Methoxy-1-allyl-benzol und ca. 6% augen Ozon in Essigester entstehenden Ozonids in Ather mit Zinkstaub und Essigsäure (Harries, Adam, B. 49, 1032). Aus 4-Methoxy-1-allyl-benzol bei der Oxydation mit Ozon in Wasser + Benzol (M., J.). Aus 4-Methoxy-styrylcarbamidsäuremethylester (s. u.) durch Einw. von verd. Schwefelsäure (Weerman, R. 37, 3). Aus dem Natriumsalz der β-[4-Methoxy-phenyl]-glycidsäure bei der Einw. von Säuren (Rosenmund, Dornsaft, B. 52, 1740); das Oxim des 4-Methoxy-phenylacetaldehyds erhält man, wenn man das Natriumsalz der β-[4-Methoxy-phenyl]-glycidsäure mit überschüssigem Hydroxylaminhydrochlorid in Wasser erwärmt (R., D.). Heliotropartig riechendes Ol. Kp_{1,4-1,5}: 78—79°; Kp₉: 117,5—118° (H., A.). D^m₁: 1,096 (H., A.). nα: 1,5307; n^m₀: 1,5359; nβ: 1,5490; ny: 1,5606 (H., A.). Schwer löslich in Wasser (H., A.). Schwer flüchtig mit Wasserdampf (W.). Reduziert Fehlingsche Lösung in der Wärme (H., A.). Liefert ein bei 95° schmelzendes Phenylhydrazon (H., A.).
- 4-Methoxy-styrylcarbamidsäuremethylester $C_{11}H_{13}O_3N=CH_3\cdot O\cdot C_8H_4\cdot CH\cdot CH\cdot NH\cdot CO_3\cdot CH_3$. B. Aus Methyläther-p-cumarsäureamid durch Einw. von Natriumhypochlorit in wäßrig-methylalkoholischer Natronlauge (Wernman, R. 37, 3). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 134—135°. Löslich in Alkohol und Äther. Liefert bei der Wasserdampfdestillation mit wenig verd. Schwefelsäure 4-Methoxy-phenylacetaldehyd.
- 4-Methoxy-phenylacetaldoxim $C_0H_{11}O_2N=CH_2\cdot O\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot CH:N\cdot OH$ (S. 95). Verhalten bei der Belichtung mit der Quarz-Quecksilberlampe: BAUDISCH, MAYER, B. 45, 1775.
- 4-Methoxy-phenylacetaldehyd-semicarbazon $C_{10}H_{13}O_3N_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH:$ N·NH·CO·NH₂ (S. 95). Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 173—174° (Weerman, R. 37, 4), 175—176° (Harries, Adam, B. 49, 1033). Schwer löslich in Äther (H., A.).
- 7. 1¹- Oxy- 1²- oxo- 1-äthyl benzol, Phenylglykolaldehyd, Mandelsäurealdehyd $C_aH_aO_a=C_dH_b\cdot CH(OH)\cdot CHO$.
- Diäthylacetal $C_{12}H_{13}O_3 = C_4H_5 \cdot CH(OH) \cdot CH(O \cdot C_2H_5)_3$. B. Durch Reduktion von Phenylglyoxaldiäthylacetal mit Natrium und Alkohol bei 0° (Evans, Parkinson, Am. Soc. 35, 1772). Angenehm riechendes Öl. Kp₂₂: $105-110^\circ$ (unter teilweiser Zersetzung). Gibt bei der Hydrolyse Benzoylcarbinol.
- 8. 6-Oxy-1'-oxo-1.2-dimethyl-benzol, 6-Oxy-2-methyl-benzaldehyd, 6-Oxy-o-toluylaldehyd, β -m-Homosalicylaldehyd $C_0H_0O_2=HO\cdot C_0H_0(CH_0)\cdot CHO$ (S. 97). B. Zur Bildung aus m-Kresol und Chloroform vgl. AMSELMINO, B. 50, 395. F: 32° (A.). Liefert ein bei 172° schmelzendes Phenylhydrazon (A.).
- 6-Oxy-2-methyl-bensaldehyd-semicarbason, 6-Oxy-o-toluylaldehyd-semicarbason $C_8H_{11}O_8N_3=HO\cdot C_8H_3(CH_2)\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (8. 97). F: 212—214° (Zers.) (Ausklaino, B. 50, 395).

- 9. $2-Oxy-1'-oxo-1.3-dimethyl-benzol, 2-Oxy-3-methyl-benzaldehyd, 2-Oxy-m-toluylaldehyd, o-Homosalicylaldehyd <math>C_8H_8O_2=HO\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot CHO$ (S. 98). Liefert bei der Kondensation mit 2-Oxy-3-methyl-benzoesäure und nachfolgenden Oxydation einen nachchromierbaren Triphenylmethanfarbstoff (BAYER & Co., D. R. P. 228838; C. 1911 I, 51; Frdl. 10, 216).
- 2-Methoxy-3-methyl-benzaldehyd, 2-Methoxy-m-toluylaldehyd $C_9H_{10}O_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CHO$. B. Aus 2-Oxy-m-toluylaldehyd und Dimethylsulfat in Natrium-methylat-Lösung (Simonsen, Soc. 113, 777). Zähes Öl. Kp₆: ca. 120°. Liefert bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) unter Eiskühlung 5-Nitro-2-methoxy-3-methyl-benzaldehyd und geringe Mengen 5-Nitro-2-methoxy-3-methyl-benzoesäure. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung.
- 2-Methoxy-3-methyl-benzaldoxim, 2-Methoxy-m-toluylaldoxim $C_9H_{11}O_2N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CH:N\cdot OH.$ Nadeln (aus Methanol). F: 118° (SIMONSEN, Soc. 113, 777).
- 2-Methoxy-3-methyl-benzaldehyd-semicarbazon, 2-Methoxy-m-toluylaldehyd-semicarbazon $C_{10}H_{12}O_2N_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(CH_2)\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Mikroskopische Nadeln (aus Alkohol). F: 224° (Simonsen, Soc. 113, 777).
- 5-Nitro-2-methoxy-3-methyl-benzaldehyd, 5-Nitro-2-methoxy-m-toluylaldehyd $C_9H_9O_4N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_2(NO_2)(CH_3)\cdot CHO.$ B. Aus 2-Methoxy-m-toluylaldehyd und Salpetersäure (D: 1,52) unter Eiskühlung (SIMONSEN, Soc. 113, 778). Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 61—62°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Petroläther. Gibt bei der Oxydation mit KMnO4 in Aceton 5-Nitro-2-methoxy-3-methyl-benzoesäure. Liefert beim Kochen mit Aceton und wenig Kalilauge in Methanol Bis-[5-nitro-2-methoxy-3-methyl-styryl]-keton.
- 5-Nitro-2-methoxy-3-methyl-benzaldehyd-semicarbazon, 5-Nitro-2-methoxy-m-toluylaldehyd-semicarbazon $C_{10}H_{12}O_4N_4=CH_2\cdot O\cdot C_6H_2(NO_2)(CH_3)\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 233° (SIMONSEN, Soc. 113, 778).
- 10. 4-Oxy-1-oxo-1.3-dimethyl-benzol. 4-Oxy-3-methyl-benzaldehyd, 4-Oxy-m-toluylaldehyd $C_8H_8O_2=HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CHO$ (S. 98). Liefert bei der Kondensation mit 2-Oxy-3-methyl-benzoesäure und nachfolgenden Oxydation einen nachchromierbaren Triphenylmethanfarbstoff (Bayer & Co., D. R. P. 228838; C. 1911 I, 51; Frdl. 10, 216).
- 4-Methoxy-3-methyl-benzaldehyd, 4-Methoxy-m-toluylaldehyd $C_9H_{10}O_2=CH_3$: $O\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CHO$ (S. 98). Gibt mit Salpetersäure (D: 1,52) im Kältegemisch 5-Nitro-4-methoxy-3-methyl-benzaldehyd (Simonsen, Soc. 113, 780).
- 5-Nitro-4-methoxy-3-methyl-bensaldehyd, 5-Nitro-4-methoxy-m-toluylaldehyd $C_9H_9O_4N=CH_3\cdot O\cdot C_8H_2(NO_2)(CH_3)\cdot CHO$. B. Aus 4-Methoxy-3-methyl-benzaldehyd und Salpetersäure (D: 1,52) unter Kühlung mit Eis-Kochsalz-Gemisch (Simonsen, Soc. 113, 780). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 77°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Gibt bei der Oxydation mit acetonischer KMnO₄-Lösung 5-Nitro-4-methoxy-3-methyl-benzoesäure. Liefert in Methanol beim Kochen mit Aceton und wenig Kalilauge Bis-[5-nitro-4-methoxy-3-methyl-styryl]-keton.
- 5-Nitro-4-methoxy-3-methyl-benzaldehyd-semicarbazon, 5-Nitro-4-methoxy-m-toluylaldehyd-semicarbazon $C_{10}H_{18}O_4N_4=CH_3\cdot O\cdot C_6H_2(NO_2)(CH_3)\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 235° (Simonsen, Soc. 113, 780).
- 11. $6-Oxy-1^1-oxo-1.3-dimethyl-benzol,$ 6-Oxy-3-methyl-benzaldehyd. 6-Oxy-m-toluylaldehyd, p-Homosalicylaldehyd $C_8H_8O_2=H0\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CH0$ (S. 100). $D_*^{n,1}:1,0913;$ $n_a^{n,2}:1,5392;$ $n_b^{n,3}:1,547;$ $n_b^{n,3}:$ 1,5684 (v. Auwers, A. 408, 241). Gibt bei der Einw. von 1 Mol Brom in Eisessig x-Brom-6-oxy-3-methyl-benzaldehyd (Adams, Am. Soc. 41, 268). Liefert bei der Einw. von Bromessigsäureäthylester und alkoh. Natrium-äthylat-Lösung auf dem Wasserbad den Äthylester der 4-Methyl-2-formyl-phenoxyessigsäure; reagiert analog mit a-Brom-propionsäureester (v. Auwers, A. 393, 365, 371 Anm.). Überführung in einen nachehromierbaren Triphenylmethanfarbstoff durch Kondensation mit 2-Oxy-3-methyl-benzoesäure: Bayer & Co., D. R. P. 228838; C. 1911 I, 51; Frdl. 10, 215.
- **6-Methoxy-3-methyl-benzaldehyd**, **6-Methoxy-m-toluylaldehyd** $C_9H_{10}O_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_4H_3(CH_3) \cdot CHO$ (S. 100). B. Aus 6-Oxy-3-methyl-benzaldehyd und Dimethylsulfat in Natronlauge (v. Auwers, A. 408, 241). Kp₁₈: 130,2°. $D_4^{10,1}$: 1,0988. $n_{\alpha}^{10,2}$: 1,5467; $n_{\beta}^{10,2}$: 1,554; $n_{\beta}^{10,2}$: 1,5733.
- 4-Methyl-2-formyl-phenoxyessigsäure, 4-Methyl-2-aldehydo-phenoxyessigsäure $C_{10}H_{10}O_4 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_8(CH_3) \cdot CHO$. B. Der Äthylester entsteht bei der Einw. von Bromessigsäureäthylester und alkoh. Natriumäthylat-Lösung auf 6-Oxy-3-methylbenzaldehyd auf dem Wasserbad (v. Auwers, A. 393, 365). Nadeln (aus Wasser). F: 151°.

- Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Äther und Benzol, sehr wenig in Ligroin. Liefert bei der Oxydation mit $KMnO_4$ in Sodalösung 5-Methyl-salicylsäure-O-essigsäure.
- 4-Methyl-2-formyl-phenoxyessigsäureäthylester, 4-Methyl-2-aldehydo-phenoxyessigsäureäthylester $C_{12}H_{14}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot O\cdot C_5H_3(CH_3)\cdot CHO$. B. s. bei 4-Methyl-2-formyl-phenoxyessigsäure. Nadeln (aus Petroläther). F: 54,5° (v. Auwers, A. 393, 365). Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln.
- a-[4-Methyl-2-formyl-phenoxy]-propionsäure, a-[4-Methyl-2-aldehydo-phenoxy]-propionsäure $C_{11}H_{12}O_4 = HO_2C \cdot CH(CH_2) \cdot O \cdot C_4H_4(CH_4) \cdot CHO$. B. Der Ester entsteht bei der Einw. von a-Brom-propionsäureester und alkoh. Natriumäthylat-Lösung auf 6-Oxy-3-methyl-benzaldehyd auf dem Wasserbad (v. Auwers, A. 398, 371 Anm.). Nadeln (aus Benzol oder Wasser). F: 111—112°.
- a [4 Methyl 2 formyl phenoxy] propionsäuremethylester, a [4 Methyl-2-aldehydo-phenoxy] propionsäuremethylester $C_{12}H_{14}O_4 = CH_2 \cdot O_2C \cdot CH(CH_2) \cdot O \cdot C_6H_3$ (CH₃)·CHO. Krystalle (aus Petroläther). F: 57° (v. Auwers, A. 393, 371 Anm.).
- a [4 Methyl 2 formyl phenoxy] propionsäureäthylester, a [4 Methyl 2 aldehydo phenoxy propionsäureäthylester $C_{13}H_{16}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(CH_3) \cdot O \cdot C_4H_2(CH_3) \cdot CHO$. Öl. Kp3s: 2080 (v. Auwers, A. 898, 371 Anm.).
- Oxim der a-[4-Methyl-2-formyl-phenoxy]-propionsäure $C_{11}H_{19}O_4N = HO_2C \cdot CH(CH_2) \cdot O \cdot C_3H_3(CH_3) \cdot CH : N \cdot OH$. F: 168—169° (v. Auwers, A. 393, 371 Anm.). Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid a-[4-Methyl-2-cyan-phenoxy]-propionsäure.
- 6-Oxy-3-methyl-benzalhydrazin, Hydrazon des 6-Oxy-m-toluylaldehyds $C_6H_{10}ON_2=HO\cdot C_6H_8(CH_8)\cdot CH:N\cdot NH_2$. B. Aus 6-Oxy-3-methyl-benzaldehyd und etwas mehr als 1 Mol Hydrazinhydrat in verd. Alkohol (ADAMS, Am. Soc. 41, 268). Pulver. F: 72—74°.
- x-Brom-6-oxy-3-methyl-benzaldehyd, x-Brom-6-oxy-m-toluylaldehyd $C_8H_7O_2Br = HO \cdot C_4H_2Br(CH_3) \cdot CHO$. B. Aus 6-Oxy-3-methyl-benzaldehyd und 1 Mol Brom in Eisessig (Adams, Am. Soc. 41, 268). Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 65°. Liefert ein bei 140—141° schmelzendes Phenylhydrazon.
- 5-Nitro-6-oxy-3-methyl-bensaldehyd, 5-Nitro-6-oxy-m-toluylaldehyd $C_3H_7O_4N=HO\cdot C_4H_4(NO_4)(CH_4)\cdot CHO$ (S. 101). B. Aus 6-Oxy-3-methyl-benzaldehyd in Eisessig und Salpetersäure (D: 1,395) unter Kühlung (Borsche, B. 50, 1345).
- 5-Nitro-6-oxy-3-methyl-benzaldoxim, 5-Nitro-6-oxy-m-toluylaldoxim C₂H₂O₄N₂ = HO·C₅H₂(NO₂)(CH₂)·CH:N·OH. B. Aus 5-Nitro-6-oxy-3-methyl-benzaldehyd beim Erwärmen mit Hydroxylaminhydrochlorid und Sodalösung (Borsche, B. 50, 1345). Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 214—216°. Ziemlich schwer löslich in siedendem Alkohol. Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid 5-Nitro-6-acetoxy-3-methyl-benzoesäurenitril
- 12. $2-Oxy-1^1-oxo-1.4-dimethyl-benzol, 2-Oxy-4-methyl-benzaldehyd, 2-Oxy-p-toluylaldehyd, <math>a-m$ -Homosaltcylaldehyd $C_0H_0O_1=HO\cdot C_0H_0(CH_0)\cdot CHO$ (S. 101). B. Zur Bildung aus m-Kresol und Chloroform vgl. Annelmino, B. 50, 395. F: 60—61° (A.). Gibt mit Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig 3-Nitro-2-oxy-4-methyl-benzaldehyd (Clayton, Soc. 97, 1405). Liefert ein bei 161° schmelzendes Phenylhydrazon (A.).
- 2-Oxy-4-methyl-benzaldehyd-semicarbason, 2-Oxy-p-toluylaldehyd-semicarbason $C_9H_{11}O_2N_3=HO\cdot C_6H_3(CH_2)\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 102). Erweicht bei 245—246°; F: 268° (Zers.) (ANSELMINO, B. 50, 395).
- 5-Chlor-2-oxy-4-methyl-benzaldehyd, 5-Chlor-2-oxy-p-toluylaldehyd C₂H₂O₂Cl = HO·C₂H₂Cl(CH₃)·CHO. B. Aus 6-Chlor-3-oxy-toluol und Chloroform in Natronlauge auf dem Wasserbad (v. Walther, Demmelmeyer, J. pr. [2] 92, 121). Gelbliche Nadeln (aus Essigsäure oder verd. Alkohol), Prismen (aus Petroläther). F: 68°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Eisessig, löslich in siedendem Wasser.
- 5-Brom-2-oxy-4-methyl-benzaldehyd, 5-Brom-2-oxy-p-toluylaidehyd C₂H₂O₂Br HO·C₄H₂Br(CH₂)·CHO. B. Aus 6-Brom-3-oxy-toluol und Chloroform in Natronlauge auf dem Wasserbad (v. Walther, Demokratere, J. pr. [2] 92, 131). Gelbliche Nadeln (aus Essigsäure). F: 96°. Leicht löslich in Benzol, Ather, Alkohol, Chloroform und Eisessig, schwer in verd. Alkohol.
- 3-Nitro-2-oxy-4-methyl-benzaldehyd, 3-Nitro-2-oxy-p-toluylaldehyd $C_8H_7O_4N=HO\cdot C_4H_4(NO_3)(CH_2)\cdot CHO$. B. Aus 2-Oxy-4-methyl-benzaldehyd und Salpetersäure (D: 1,5) in Eisessig unterhalb 20° bei nachfolgendem Erwärmen auf 45° (Clayton, Soc. 97, 1405). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 126—127°. Gibt beim Erhitzen mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid auf 160—170° 8-Nitro-7-methyl-cumarin.

5-Nitro-2-oxy-4-methyl-bensaldehyd, 5-Nitro-2-oxy-p-toluylaldehyd $C_9H_7O_4N=HO\cdot C_2H_8NO_2$)(CH₂)·CHO. B. Beim Erhitzen von 3.6-Dinitro-7-methyl-cumarin mit konz. Ammoniak (CLAYTON, Soc. 97, 1406). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 144—145°. — Liefert ein bei 201—202° schmelzendes Phenylhydrazon.

5-Nitro-2-oxy-4-methyl-bensaldoxim, 5-Nitro-2-oxy-p-toluylaldoxim $C_8H_8O_4N_8=HO\cdot C_8H_8(NO_8)(CH_8)\cdot CH:N\cdot OH.$ Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 207—208° (Zers.) (CLAYTON, Soc. 97, 1406).

3. Oxy-oxo-Verbindungen CoH10O2.

1. 2-Oxy-I-oxo-1-propyl-benzol, Äthyl-[2-oxy-phenyl]-keton, a-Oxo-a-[2-oxy-phenyl]-propan, o-Proptonyl-phenol, o-Oxy-proptophenon $C_0H_{10}O_3=H\dot{O}\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_3$ (S. 102). B. Durch Erhitzen von 2.3-Dimethyl-chromon mit alkoh. Natriumäthylat-Lösung (Petschek, Simonis, B. 48, 2017). — Kpa: 150°. Leicht löslich in Alkohol und Ather, schwer in Wasser. Löslich in Kalilauge. — Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine intensive rotviolette Färbung.

Äthyl-[6-brom-2-oxy-phenyl]-keton, 6-Brom-2-oxy-propiophenon $C_0H_0O_2Br = HO \cdot C_0H_2Br \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von 5-Brom-2.3-dimethyl-chromon mit $4^0/_0$ iger Natronlauge (Simonis, B. 50, 784). — Prismen (aus Wasser). F: 82°. Löslich in warmem Wasser und in organischen Lösungsmitteln. Löslich in Alkalien und Sodalösung. — Die wäßr. Lösung wird durch Eisenchlorid schwach violett gefärbt.

2. 4- $Oxy-1^1$ -oxo-1-propyl-benzol, Äthyl-[4-oxy-phenyl]-keton, a-Oxo-a-[4-oxy-phenyl]-propan, p-Propionyl-phenol, p-Oxy-propiophenon $C_9H_{10}O_3=HO\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_3$.

Äthyl-[4-methoxy-phenyl]-keton, p-Propionyl-anisol, p-Methoxy-propiophenon $C_{10}H_{19}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_4H_4\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot (S.~103)$. B. Durch Überleiten der Dämpfe von Anissäure und Propionsäure über Fe₃O₃ bei 470—480° (Mallee, Bl. [4] 15, 326). — Nadeln. F: 29° (M.), 25—26° (v. Auwers, A. 408, 248). Kp₁₃: 143—144° (v. Au.). $D_2^{6.5}$: 1,0798 (v. Au.). $n_3^{6.5}$: 1,5421; $n_2^{6.5}$: 1,548; $n_3^{6.5}$: 1,5648; $n_3^{6.5}$: 1,5800 (v. Au.).

[a-Brom-äthyl]-[3-brom-4-methoxy-phenyl]-keton, 3.a-Dibrom-4-methoxy-propiophenon $C_{10}H_{10}O_2Br_3=CH_3\cdot O\cdot C_4H_3Br\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH_3$ (8. 104).

S. 104, Z. 26 v. u. statt "2-anilino" lies "a-anilino".

3. I^2 -Oxy- I^1 -oxo-I-propyl-benzol, [a-Oxy-āthyl]-phenyl-keton, β -Oxy-a-oxo-a-phenyl-propan, a-Oxy-propiophenon, Methyl-benzoyl-carbinol C_3 H_{10} O_3 = $C_4H_4 \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Man erwärmt hochschmelzendes oder niedrigschmelzendes a-Methyl-a'-phenyl-āthylenglykol vorsichtig mit Salpetersäure (D: 1,36) und kühlt bei Beginn der Reaktion mit Wasser (ZINGKE, ZAHK, B. 43, 855; v. Auwers, B. 50, 1180). Durch Kochen von a-Acetoxy-propiophenon mit Wasser und Bariumcarbonat (v. Auwers, B. 50, 1180). — Gelbes Öl. Kp: 250— 252° ; Kp₁₄: 125— 126° (v. Au.). D!^{1,6}: 1,1085; D!^{1,6}: 1,1044 (v. Au.). $n_{\alpha}^{m,6}$: 1,5310; $n_{\overline{D}}^{m,6}$: 1,536; $n_{\overline{D}}^{m,6}$: 1,5487 (v. Au.). — Kondensiert sich mit o-Phenylendiamin zu 2-Methyl-3-phenyl-chinoxalin (Syst. No. 3488) (v. Au.). — Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 179—180° (v. Au.).

[a-Athoxy-athyl]-phenyl-keton, a-Athoxy-propiophenon $C_{11}H_{14}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(O\cdot C_1H_5)\cdot CH_5$. B. Das p-Nitro-phenylhydrazon (F: 97—98°) erhâlt man beim Aufbewahren molekularer Mengen von a-Brom-propiophenon und salzsaurem p-Nitro-phenylhydrazin in Alkohol bei 40° (v. Auwers, B. 50, 1178).

[a-Acetoxy-äthyl]-phenyl-keton, a-Acetoxy-propiophenon $C_{11}H_{12}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(0\cdot CO\cdot CH_4)\cdot CH_3$ (8. 105). B. Durch Kochen von a-Brom-propiophenon mit 2 Mol Kaliumacetat in absol. Alkohol (v. Auwers, B. 50, 1179). — Kp₁₇: 143—147°. D^{a.5}: 1,1120. $n_{11}^{a.7}$: 1,5112; $n_{11}^{a.7}$: 1,515; $n_{11}^{a.7}$: 1,5273.

Semicarbason des [a-Oxy-āthyl]-phenyl-ketons, Semicarbason des a-Oxy-propiophenons $C_{10}H_{10}O_2N_3=C_4H_5\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3)\cdot CH(OH)\cdot CH_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 188—189* (v. Auwers, B. 50, 1181), 184—185° (Zers.) (Zinoke, Zahn, B. 43, 855).

Bis - [a - bensoyl - šthyl] - sulfon $C_{18}H_{12}O_4S = C_4H_5 \cdot CO \cdot CH(CH_2) \cdot SO_3 \cdot CH(CH_2) \cdot CO \cdot C_4H_5$. B. Durch Kochen von Diphenacylsulfon mit Methyljodid und Natriumäthylat in Alkohol (Frome, Flacher, A. 394, 313). — Nadeln (aus Alkohol). F: 478° (Fr., Fl.). — Zerfällt beim Kochen mit verd. Natronlauge in Benzoesäure und Diäthylsulfon (Fr., Schömer, A. 399, 356).

- 4. P-Oxy-1-oxo-1-propyl-benzol, $[\beta-Oxy-3thyl]$ -phenyl-keton, $\gamma-Oxy-a-oxo-a$ -phenyl-propan, $\beta-Oxy$ -propiophenon, $\beta-Benzoyl$ -athylalkohol, Phenacylcarbinol $C_0H_{10}O_1=C_0H_0$: $CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$.
- [β -Methoxy-äthyl]-phenyl-keton, β -Methoxy-propiophenon $C_{10}H_{19}O_{3}=C_{4}H_{5}\cdot CO\cdot CH_{3}\cdot CH_{4}\cdot O\cdot CH_{3}$. Aus dem Dimethylacetal des Vinyl-phenyl-ketons durch Erhitzen mit methylalkoholischer Salzsäure (Straus, Berkow, A. 401, 144). Flüssigkeit. Kp₁₆: 125° bis 126°. D!*: 1,020.
- [β-Äthoxy-äthyl]-phenyl-keton, β-Äthoxy-propiophenon $C_{11}H_{14}O_2 = C_4H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot O \cdot C_2H_5 \cdot (S.~105)$. B. Durch Einw. von Kaliumjodid auf $a.\beta$ -Dibrom-propiophenon in siedendem Λ!kohol (Kohler, Am. 42, 385; Reynolds, Am. 44, 321). Liefert mit Äthylmagnesiumbromid γ-Oxy-a-āthoxy-γ-phenyl-pentan, mit Phenylmagnesiumbromid α-Oxy-γ-āthoxy-a.a-diphenyl-propan (R.).
 - S. 105, Z. 6 v. u. statt ..4-[brom-phenyl]" lies ..-[4-brom-phenyl]".
- 5. 2-Oxy-1*-oxo-1-propyl-benzol, Methyl-[2-oxy-benzyl]-keton, β -Oxo-a-[2-oxy-phenyl]-propan, o-Acetonyl-phenol, 2-Oxy-phenylaceton $C_0H_{10}O_3=H0\cdot C_0H_4\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3$.
- Methyl-[5-nitro-2-oxy-benzyl]-keton, 5-Nitro-2-oxy-phenylaceton $C_0H_0O_4N=HO\cdot C_0H_3(NO_4)\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 106). B. {Aus Natrium-nitromalondialdehyd (Hale, Robertson, Am. Soc. 3?, 685]; Hale, B. 45, 1600). Liefert beim Kochen mit Zinkchlorid in Eisessig 5-Nitro-2-methyl-cumaron.
- 6. 4-Oxy-13-oxo-1-propyl-benzol, Methyl-[4-oxy-benzyl]-keton, β -Oxo-a-[4-oxy-phenyl]-propan, p-Acetonyl-phenol, 4-Oxy-phenylaceton $C_0H_{10}O_2=HO\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$.
- Methyl-[4-methoxy-benzyl]-keton, Methyl-anisyl-keton, p-Acetonyl-anisol, 4-Methoxy-phenylaceton (,Anisylaceton") $C_{10}H_{12}O_2=CH_3\cdot O\cdot C_4H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3\cdot (S.\ 106)$. B. (Aus α-Anetholglykol 22 II, 93); TIFFENEAU, C. r. 150, 1183). Durch Erwärmen von β-Anetholglykol ($Hptw.\ Bd.\ VI,\ S.\ 1123$) mit $20^{0}/_{0}$ iger Schwefelsäure auf $80-90^{0}$ (PAOLINI, G. 42 I, 40). Kp_{15} : 142^{0} (T.).
- Methyl-[4-methoxy-benzyl]-ketoxim, Methyl-anisyl-ketoxim, [4-Methoxy phenyl]-acetoxim $C_{10}H_{13}O_2N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_6\cdot CH_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$ (8. 107). B. Aus 4-Methoxy-phenylaceton, Hydroxylaminhydrochlorid und Kaliumacetat in verd. Alkohol (Mannic* Jacobsohn, B. 43, 191). Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Eisessig $p\cdot [4-Methoxy-phenyl]$ -isopropylamin.
- 7. 1^1 -Oxy- 1^2 -oxo-1-propyl-benzol, Methyl-[a-oxy-benzyl]-keton, a-Oxy- β -oxo-a-phenyl-propan, Phenyl-acetyl-carbinol, a-Oxy-a-phenyl-aceton $C_0H_{10}O_2=C_0H_5$ ·CH(OH)·CO·CH₃ (S. 108). B. Durch Überleiten der Dämpfe von Mandelsäure und Essigsäure über Fe₂O₃ bis 470—480° (Mailee, Bl. [4] 15, 326). Kp: 205—207°. Gibt beim Überleiten über Kupfer bei 350° Methylphenyldiketon.
- Methyl-[a-oxy-benzyl]-ketoxim, a-Oxy-a-phenyl-acetoxim $C_9H_{11}O_9N=C_6H_5$ · CH(OH)·C(:N·OH)·CH₃. B. In geringerer Menge neben [a-Amino-āthyl]-phenyl-carbinol bei der Reduktion von Methyl-benzoyl-ketoxim mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium (RABE, B 45, 2167). Nadeln (aus Wasser). F: 112°.
- 8. Derivat von 1³-Oxy-1¹ (oder 1³)-oxo-1-propyl-benzol, β -Oxy-āthylj-phenyl-keton oder Oxymethyl-benzyl-keton, a'-Oxy-a-phenyl-aceton $C_0H_{10}O_2 = C_0H_1 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$ oder $C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot OH$.
- [a.a-Dichlor- β -methoxy-äthyl]-phenyl-keton oder Methoxymethyl-[a.a-dichlor-benzyl]-keton $C_{10}H_{10}O_3Cl_3=C_0H_5\cdot CO\cdot CCl_3\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_3$ oder $C_0H_5\cdot CCl_3\cdot CO\cdot CH_4\cdot O\cdot CH_3$. Aus dem Methyläther des Phenylacetylenylcarbinols und HOCl (JOZITSCH, ORELKIN, Ж. 42, 1081). Kp₁₈: 152—154°. D°: 1,3022; D°: 1,2846. n_D: 1,5511.
- 9. 1¹-Oxy-1³-oxo-1-propyl-benzol, a-Oxy-y-oxo-a-phenyl-propan, β -Oxy- β -phenyl-propionaldehyd, β -Oxy-hydrozimtaldehyd $C_0H_{10}O_2=C_0H_8\cdot CH(OH)\cdot CH_1\cdot CHO$.
- β -Oxy- β -[2-nitro-phenyl]-propionaldehyd, 2-Nitro- β -oxy-hydrosimtaldehyd (,,o-Nitro-phenylmilchsäurealdehyd") C₀H₀O₄N = O₃N·C₄H₄·CH(OH)·CH₂·CHO.
- Verbindung mit Acetaldehyd C₁₁H₁₂O₅N = C₆H₅O₄N + C₅H₄O (S. 108). Liefert beim Behandeln mit Zinkstaub und Essigsäure Chinolin (HELLER, B. 48, 1916).
- β -Oxy- β -[3.6-dichlor-2-nitro-phenyl]-propionaldehyd, 3.6-Dichlor-2-nitro- β -oxy-hydrozimtaldehyd (,,3.6-Dichlor-2-nitro-phenylmilchsäurealdehyd") $C_0H_2O_4NCl_2=O_4N\cdot C_0H_2Cl_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CHO$. B. Aus 3.6-Dichlor-2-nitro-benzaldehyd

und Acetaldehyd in Gegenwart von Alkali (Höchster Farbw., D. R. P. 281052; C. 1915 I, 73; Frdl. 12, 253). — Krystalle mit 1 Mol Acetaldehyd (aus Ligroin). F: 106-108°. — Gibt mit Permanganat und Sodalösung 4.7-Dichlor-isatin.

10. a-[4-Oxy-phenyl]-propionaldehyd, a-Oxo- β -[4-oxy-phenyl]-propan, p-Oxy-hydratropaaldehyd $C_0H_{10}O_2=HO\cdot C_0H_4\cdot CH(CH_3)\cdot CHO$.

Methyläther C10H13O2.

Oxoform, $a \cdot Oxo \cdot \beta \cdot [4 \cdot \text{methoxy-phenyl}] \cdot \text{propan}$, p-Methoxy-hydratropa-aldehyd $C_{10}H_{19}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot CHO$ (S. 110). Gibt mit Acetanhydrid das Diacetat des p-Methoxy-hydratropaaldehyds (s. u.) (Thypeneau, C. r. 150, 1182).

Enolform, $a \cdot Oxy \cdot \beta \cdot [4 \cdot methoxy \cdot phenyl] \cdot a \cdot propylen C_{10}H_{12}O_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot OH \ (S. 110)$. B. (Durch aufeinander folgende Einw. (TIFFENEAU, DAUFRESNE, C. r. 144, 926; 145, 629); T., C. r. 150, 1181). Durch Erhitzen von a-Acetoxy- β -[4-methoxy-phenyl]-a-propylen (Ergw. Bd. VI, S. 465) mit Barytwasser (T., C. r. 150, 1183). — F: 79°.

Discetat des p-Methoxy-hydratropaaldehyds $C_{14}H_{18}O_5 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3) \cdot CH(\cdot O \cdot CO \cdot CH_2)_2$. B. Aus p-Methoxy-hydratropaaldehyd und Essigsäureanhydrid (TIFFENEAU, C. τ . 150, 1182). — F: 47°. Kp: 294°.

11. $2-0xy-3^1-0xo-1-methyl-3-athyl-benzol$, $Methyl-\{2-0xy-3-methyl-1\}$ phenyl]-keton. 6-Acetyl-o-kresol. 2-Oxy-3-methyl-acetophenon $C_9H_{10}O_3=HO\cdot C_9H_3(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von 2.4-Dioxo-8-methyl-chroman-carbon-säure-(3)-methylester (Syst. No. 2620) mit Kalilauge auf 180° (Anschütz, Scholl, A. 379, 342). — Kp_{10.5}: 106—107°. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 122°.

SCHOLL, A. 379, 343). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 2370. Schwer löslich in Alkohol.

 $\label{eq:methyl-phenyl} \textbf{Methyl-[2-oxy-3-methyl-phenyl]-keton-semicarbazon, 2-Oxy-3-methyl-acetophenon-semicarbazon $C_{10}H_{13}O_2N_3 = HO\cdot C_4H_3(CH_3)\cdot C(CH_3): N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2.$$ Nadeln (aus Alkohol). F: 228° (Anschütz, Scholl, A. 379, 343).$

- 2-Oxy-1-methyl-3-chloracetyl-benzol, Chlormethyl-[2-oxy-3-methyl-phenyl]keton, 6-Chloracetyl-o-kresol, ω -Chlor-2-oxy-3-methyl-acetophenon $C_0H_0O_2Cl = HO$ $C_0H_2(CH_2) \cdot CO \cdot CH_2CI$. B. Neben ω -Chlor-4-oxy-3-methyl-acetophenon beim Erhitzen von Chloressigsäure-o-tolylester mit Aluminiumchlorid auf 140° (v. Auwers, B. 49, 813). — Nadeln (aus Petroläther). F: 67°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. Leicht löslich in verd. Alkalien mit gelber, später roter Farbe. Ist mit überhitztem Wasserdampf flüchtig. — Liefert beim Kochen mit krystallinem Natriumacetat in Alkohol 7-Methyl-cumaranon-(3).
- 12. $4-Oxy-3^1-oxo-1-methyl-3-athyl-benzol$, Methyl-[6-oxy-3-methyl-]phenyl]-keton, 2-Acetyl-p-kresol, 6-Oxy-3-methyl-acetophenon $C_0H_{10}O_2=HO\cdot C_0H_3(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 111). B. Durch Erhitzen von 2.4-Dioxo-8-methyl-chromancarbonsaure-(3)-methylester (Syst. No. 2620) mit Kalilauge auf 2000 (Anschütz, Scholl, A. 379, 347). (Aus Methyl-p-tolyl-ather (Auwers, A. 364, 166); Hill, Graf, Am. 800. 37, 1843). — Nadeln (aus Alkohol). F: 50° (An., Sch.; v. Auwers, A. 408, 247; H., G.). Kp: 237—247° (H., G.). D_{1}^{43} : 1,0797 (v. Au.). n_{1}^{62} : 1,5343; n_{2}^{53} : 1,541; n_{3}^{66} : 1,5614 (v. Av.). — Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 4-Oxy-1-methyl-3-athyl-benzol (H., G.).

Methyl-[6-methoxy-8-methyl-phenyl]-keton, 6-Methoxy-8-methyl-acetophenon $C_{10}H_{19}O_3 = CH_8 \cdot O \cdot C_4H_3(CH_9) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 6-Oxy-3-methyl-acetophenon und Dimethyl-sulfat (v. Auwers, A. 408, 248). — Kp_{700} : 254°; Kp_{11} : 132° (Au., B. 45, 988); Kp_{14} : 136° bis 137° (v. Au., A. 408, 248). $D_4^{n_1 n_2}$: 1,0694 (v. Au., A. 408, 248). $n_{\alpha}^{n_1 n_2}$: 1,5323; $n_1^{n_2 n_3}$: 1,538; ng.: 1,5534; ny:: 1,5680 (v. Av., A. 408, 248).

Methyl-[6-oxy-8-methyl-phenyl]-ketoxim, 6-Oxy-8-methyl-acetophenonoxim $C_0H_{11}O_2N = HO \cdot C_0H_0(CH_2) \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 145° (Anschütz, Scholl, A. 879, 348).

 $\label{eq:methyl-general} \begin{aligned} & \textbf{Methyl-[6-oxy-8-methyl-phenyl]-ketagin, 6-Oxy-3-methyl-acetophenon-agin} \\ & \textbf{C}_{12}\textbf{H}_{20}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{2} = \textbf{HO}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{2}(\textbf{CH}_{2})\cdot\textbf{C}(\textbf{CH}_{3}):\textbf{N}\cdot\textbf{N}:\textbf{C}(\textbf{CH}_{3})\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{2}(\textbf{CH}_{2})\cdot\textbf{OH}. & B. & \text{Durch} & \text{Erhitzen} \\ & \textbf{von 6-Oxy-3-methyl-acetophenon mit} & \textbf{Hydrazinhydrat und} & \text{Eisessig in} & \text{Alkohol} & (\textbf{Ansonurg, on 6-Oxy-3-methyl-acetophenon} \end{aligned}$ SCHOLL, A. 879, 349). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 223°.

Methyl-[6-oxy-8-methyl-phenyl]-keton-semicarbason, 6-Oxy-8-methyl-acetophenon-semicarbason $C_{10}H_{10}O_2N_3=HO\cdot C_0H_3(CH_2)\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 212° (ANSCHÜTZ, SCHOLL, A. 379, 348), 221—225° (AUWERS, B. 45, 988).

Methyl - [6 - methoxy - 8 - methyl - phenyl] - keton - semicarbason, 6 - Methoxy-8-methyl-acetophenon-semicarbason $C_{11}H_{16}O_2N_3 = CH_3\cdot O\cdot C_4H_3(CH_3)\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. B. Aus 6-Methoxy-3-methyl-acetophenon und Semicarbazid oder aus 6-Oxy-3-methyl-acetophenon-semicarbazon und Dimethylsulfat (Auwers, B. 45, 988). — Nadeln (aus Methanol). F: 199°.

ω-Chlor-8-acetoxy-8-methyl-acetophenon, Acetat des 2-Chloracetyl-p-kresols, $C_{11}H_{11}O_3Cl = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_4H_3(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3Cl$ (S. 112). Liefert beim Kochen mit Benzol und Kaliumcarbonat 5-Methyl-2-acetyl-cumaranon-(3) (Auwers, B. 43, 2197).

13. 6-Oxy-3'-oxo-1-methyl-3-äthyl-benzol, Methyl-[4-oxy-3-methyl-phenyl]-keton, 4-Acetyl-o-kresol, 4-Oxy-3-methyl-acetophenon $C_3H_{10}O_3=H_0\cdot C_4H_4(CH_3)\cdot C_0\cdot CH_3$.

6-Oxy-1-methyl-3-chloracetyl-benzol, Chlormethyl-[4-oxy-3-methyl-phenyl]-keton, 4-Chloracetyl-o-kresol, ω -Chlor-4-oxy-3-methyl-acetophenon $C_bH_bO_cCl = HO\cdot C_bH_b(CH_b)\cdot CO\cdot CH_bCl$. B. Neben ω -Chlor-2-oxy-3-methyl-acetophenon beim Erhitzen von Chloressigsäure-o-tolylester mit Aluminumchlorid auf 140° (v. Auwers, B. 49, 813). — Nadeln (aus Wasser oder Benzol). F: 144—145°. Sehr leicht löslich in Methanol und Alkohol, löslich in heißem Benzol, schwer löslich in Wasser. Die Lösungen in Alkalien färben sich langsam dunkel.

14. 3-Oxy-4'-oxo-1-methyl-4-äthyl-benzol, Methyl-[2-oxy-4-methyl-phenyl]-keton, 6-Acetyl-m-kresol, 2-Oxy-4-methyl-acetophenon C₂H₁₀O₂ = HO·C₄H₃(CH₃)·CO·CH₂ (8. 112). B. Durch Erbitzen von 2.4-Dioxo-7-methyl-chroman-carbonsäure-(3)-methylester (Syst. No. 2620) mit Kalilauge auf 200° (ANSCHÜTZ, SCHOLL, A. 379, 344). — Kp₃: 105—106°. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 105° (A., SCH.).

Methyl-[2-oxy-4-methyl-phenyl]-ketazin, 2-Oxy-4-methyl-acetophenon-azin $C_{13}H_{30}O_2N_2=HO\cdot C_0H_3(CH_3)\cdot C(CH_3):N\cdot N:C(CH_3)\cdot C_0H_3(CH_3)\cdot OH.$ B. Durch Erhitzen von 2-Oxy-4-methyl-acetophenon mit Hydrazinhydrat in eisessig-haltigem Alkohol (Ansonütz, Scholl, A. 379, 346). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 219°.

 $\label{eq:methyl-phenyl} $$ Methyl-[2-oxy-4-methyl-phenyl]-keton-semicarbazon, 2-Oxy-4-methyl-aceto-phenon-semicarbazon $C_{1n}H_{12}O_2N_2 = HO\cdot C_4H_2(CH_2)\cdot C(CH_2):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2.$$ Nadeln (aus Alkohol). F: 214° (Anschötz, Scholl, A. 379, 346).$

Chlormethyl-[2-oxy-4-methyl-phenyl]-keton, 6-Chloracetyl-m-kresol, ω -Chlor-2-oxy-4-methyl-acetophenon $C_9H_9O_3Cl=HO\cdot C_6H_9(CH_9)\cdot CO\cdot CH_9Cl$ (8. 113). Gibt beim Kochen mit Natriumāthylat-Lösung in einer Leuchtgas-Atmosphäre die Verbindung $CH_3\cdot C_6H_3 \stackrel{CO}{\bigcirc} C: C \stackrel{C_6H_9(CH_9)}{\bigcirc} O$ (Syst. No. 2702) (FRIES, PRAFFENDORF, B. 44, 120).

15. 4¹-Oxy-4¹-oxo-1-methyl-4- $\ddot{a}thyl$ -benzol, Oxymethyl-p-tolyl-keton, ω -Oxy-4-methyl-acetophenon, p-Toluyl-carbinol, p-Methyl-phenacyl-<math>alkohol $C_{\bullet}H_{10}O_{3}$ = CH_{2} · $C_{\bullet}H_{4}$ ·CO· CH_{2} ·OH (S. 113). $F: 90^{\circ}$ (Börseken, Hansen, Bertram, R. 35, 311). Einfluß auf die elektrische Leitfähigkeit von Borsäure in wäßr. Alkohol: Bör., H., Br., R. 35, 312.

Äthoxymethyl-p-tolyl-keton, a-Äthoxy-4-methyl-acetophenon, Äthyl-[4-methyl-phenacyl]-äther $C_nH_{1c}O_3=CH_3\cdot C_cH_4\cdot CO\cdot CH_3\cdot O\cdot C_cH_s$. B. Aus Äthoxyacetylchlorid und p-Tolyl-zinkbromid (Blaish, Picard, C. 7. 152, 269; A. ch. [8] 25, 270). — Flüssigkeit. Kp_{9,5}: 135°. — Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 80° (B., P., C. 7. 152, 269).

Phenoxymethyl-p-tolyl-keton, ω -Phenoxy-4-methyl-acetophenon, Phenyl-[4-methyl-phenacyl]-äther $C_{12}H_{12}O_{3}=CH_{3}\cdot C_{4}H_{4}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot O\cdot C_{4}H_{6}$ (S. 113). B. Aus Chlormethyl-p-tolyl-keton und Kaliumphenoist in siedender, wäßrig-alkoholischer Lösung (Kurckell, C. 1913 II, 153). — Nadeln (aus Alkohol). F: 73—75°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol. — Die alkoh. Lösung gibt beim Erwärmen mit Bromwasser ein Monobrom-derivat $C_{12}H_{13}O_{3}$ Br (Nadeln; F: 105—107°).

a-[4-Chlor-phenoxy]-4-methyl-acetophenon, [4-Chlor-phenyl]-[4-methyl-phenacyl]-äther $C_{12}H_{12}O_2Cl = CH_2 \cdot C_2H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot Cl$. B. Aus Chlormethyl-p-tolyl-keton und der Kaliumverbindung des p-Chlor-phenols in siedender, wäßrig-alkoholischer Lösung (Kungkell, C. 1913 II, 153). — Krystallpulver (aus Alkohol). F: 123—124°.

 ω -[2-Nitro-phenoxy]-4-methyl-acetophenon, [2-Nitro-phenyl]-[4-methyl-phenacyl]-äther $C_{12}H_{13}O_4N = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot NO_4$. B. Aus Methyl-p-tolyl-aceton and der Kaliumverbindung des o-Nitro-phenols bei 70° (Kunckell, C. 1918 II, 153). —

Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 123—124°. — Die alkoh. Lösung liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und rauchender Salzsäure 3-p-Tolyl-benzo-paroxazin (Syst. No. 4199), beim Kochen mit Zinn und korz. Salzsäure 3-p-Tolyl-3.4-dihydro-benzo-paroxazin (Syst. No. 4198).

ω-[4-Nitro-phenoxy]-4-methyl-acetophenon, [4-Nitro-phenyl]-[4-methyl-phenacyl]-äther $C_{15}H_{16}O_4N = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot NO_3$. B. Aus Chlormethyl-p-tolyl-keton und der Kaliumverbindung des p-Nitro-phenols in siedender, wäßrig-alkoholischer Lösung (Kunckell, C. 1913 II, 153). — Gelbe Blättehen (aus Chloroform + Alkohol). F: 165—166°. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 167—168°.

 ω • o • Kresoxy • 4 • methyl • acetophenon, o • Tolyl • [4 • methyl • phenacyl] • äther $C_{16}H_{16}O_3=CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von Chlormethylp-tolyl-keton mit der Kaliumverbindung des o-Kresols in Petroläther auf 80° (Kunokell, U. 1913 II, 153). — Nadeln (aus Alkohol). F: 82°.

 ω -m-Kresoxy-4-methyl-acetophenon, m-Tolyl-[4-methyl-phenacyl]-äther $C_{10}H_{10}O_3=CH_3\cdot C_4H_4\cdot CO\cdot CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von Chlormethyl-p-tolyl-keton mit der Kaliumverbindung des m-Kresols in Petroläther auf 80° (Kunckell, C. 1913 II, 153). — Blättehen. F: 72°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig.

 $\omega \cdot p \cdot Kresoxy \cdot 4 \cdot methyl \cdot acetophenon, p \cdot Tolyl \cdot [4 \cdot methyl \cdot phenacyl] \cdot äther <math>C_{1e}H_{1e}O_3 = CH_3 \cdot C_eH_4 \cdot CO \cdot CH_5 \cdot O \cdot C_eH_4 \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von Chlormethylptolyl-keton mit der Kaliumverbindung des p-Kresols in Petroläther auf 80° (Kunckell, C. 1913 II, 153). — Nadeln. F: 101—102°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform.

ω-α-Naphthoxy-4-methyl-acetophenon, α-Naphthyl-[4-methyl-phenacyl]-äther $C_{10}H_{16}O_2=CH_2\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot C_{10}H_7$. B. Aus Chlormethyl-p-tolyl-keton und der Kaliumverbindung des α-Naphthols in siedender, wäßrig-alkoholischer Lösung (Kunckell, C. 1913 II, 153). — Fast farblose Krystalle. F: 99—101°. Leicht löslich in Alkohol. — Gibt mit Brom in Eisessig ein Monobromderivat $C_{10}H_{15}O_2$ Br (Nadeln; F: 148—150°).

ω-β-Naphthoxy-4-methyl-acetophenon, β-Naphthyl-[4-methyl-phenacyl]-äther $C_{19}H_{16}O_3=CH_2\cdot C_0\cdot H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot C_{10}H_7$. B. Aus Chlormethyl-p-tolyl-keton und der Kaliumverbindung des β-Naphthols in siedender, wäßrig-alkoholischer Lösung (Kunckell, C. 1913 II, 153). — Krystalle (aus Alkohol). F: 82—83°.

ω-Äthoxy-4-methyl-acetophenon-oxim $C_{11}H_{15}O_2N=CH_2\cdot C_6H_4\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot O\cdot C_2H_5$. Schuppen (aus Petroläther). F: 57° (BLAISE, PIOARD, C. r. 152, 269; A. ch. [8] 25, 271). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

 ω -Äthoxy-4-methyl-acetophenon-semicarbazon $C_{12}H_{17}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_4$. Krystalle. Löslich in Alkohol, sehr wenig löslich in anderen organischen Lösungsmitteln (Blazz, Picard, A. ch. [8] 25, 270).

Phenyl-[4-methyl-phenacyl]-sulfid $C_{15}H_{14}OS = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot S \cdot C_6H_5$. B. Aus Chlormethyl-p-tolyl-keton und der Natriumverbindung des Thiophenols bei gewöhnlicher Temperatur, zum Schluß bei 80° in Petroläther-Lösung (Kunckell, C. 1913 II, 153). — Krystalle. F: 64°. Löslich in Alkohol.

16. 6-Oxy-1-oxo-1.2.3-trimethyl-benzol, 6-Oxy-2.3-dimethyl-benzaldehyd C₆H₁₆O₃ = HO·C₆H₂(CH₃)₃·CHO. B. Durch Kochen von 3.4-Dimethyl-phenol mit Chloroform und Natronlauge, neben 6-Oxy-3.4-dimethyl-benzaldehyd (CLAYTON, Soc. 97, 1404). — Nadeln (aus Petroläther). F: 72°. — Gibt in Eisessig-Lösung mit Salpetersäure (D: 1.4) bei Zimmertemperatur 5-Nitro-6-oxy-2.3-dimethyl-benzaldehyd. Beim Erhitzen mit Ätzkali + Ätznatron auf 180° erhält man 6-Oxy-2.3-dimethyl-benzoesäure.

5-Nitro-6-oxy-2.3-dimethyl-bensaldehyd C₂H₂O₄N = HO·C₂H(NO₃)(CH₃)₂·CHO.

B. Durch Behandeln von 6-Oxy-2.3-dimethyl-benzaldehyd in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,4) bei Zimmertemperatur (CLAYTON, Soc. 97, 1405). — Tiefgelbe Nadeln (aus Alkohol).

F: 86-87°. — Gibt mit Kasigsäureanhydrid und Natriumacetat bei 160—170° 8-Nitro-5.6-dimethyl-cumarin.

17. 5-Occy-24-occo-1.2.3-trimethyl-benzol. 4-Occy-2.6-dimethyl-benzaldehyd C.H₂₀O₂ = HO·C.H₂(CH₂)₂·CHO (S. 113). B. Durch Kochen von 3.5-Dimethyl-phenol mit Chloroform und Natronlauge, neben 6-Oxy-2.4-dimethyl-benzaldehyd (v. Auwers; Borsone, B. 48, 1713). — Prismen (aus Alkohol). F: 190°. Ist nicht flüchtig mit Wasserdampf.

4 - Methoxy - 2.6 - dimethyl - bensaldehyd $C_{10}H_{12}O_3 = CH_2 \cdot O \cdot C_4H_2(CH_2)_3 \cdot CHO$ (8.114). B. Durch Methylieren von 4-Oxy-2.6-dimethyl-benzaldehyd (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1714). — Nadeln (aus Petrolather). F: 45—47°.

- 18. $6 Oxy 1^1 oxo 1.2.4 trimethyl benzol, 6 Oxy 2.4 dimethyl benzaldehyd C₂H₁₀O₂ = HO·C₆H₂(CH₃)₂·CHO. B. Neben 4-Oxy-2.6-dimethyl-benzaldehyd beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch aus 3.5-Dimethyl-phenol, wasserfreier Blausäure, Aluminiumchlorid und Benzol (v. Auwers, Saurwein, B. 55, 2379; Lindemann, A. 431, 276) oder beim Kochen von 3.5-Dimethyl-phenol mit Chloroform und Natronlauge (v. Au., Borsche, B. 48, 1713). Angenehm riechende Nadeln (aus stark verdünntem Methanol). F: 48—49° (v. Au., B.). Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln. Löst sich in Alkalien mit gelber Farbe (v. Au., B.). Ist flüchtig mit Wasserdampi (v. Au., B.). Gibt mit Eisenchlorid eine violette Färbung (v. Au., B.).$
- 19. $5 Oxy 4^1 oxo 1.2.4 trimethyl benzol, 6 Oxy 3.4 dimethyl benzaldehyd <math>C_0H_{10}O_2 = HO \cdot C_6H_2(CH_3)_2 \cdot CHO$ (S. 114). B. Neben 6-Oxy-2.3-dimethyl-benzaldehyd beim Kochen von 3.4 Dimethyl phenol mit Chloroform und Natronlauge (Clayton, Soc. 97, 1404). Tafeln (aus Petroläther). F: 71°. Liefert beim Nitrieren 5-Nitro-6-oxy-3.4-dimethyl-benzaldehyd.
- 5-Nitro-6-oxy-3.4-dimethyl-benzaldehyd $C_9H_9O_4N=HO\cdot C_6H(NO_2)(CH_3)_2\cdot CHO$. B. Aus 6-Oxy-3.4-dimethyl-benzaldehyd in Eisessig-Lösung und Salpetersäure (D: 1,4) unterhalb 20° (Clayton, Soc. 97, 1405). Nadeln (aus Alkohol). F: 146—147°. Gibt mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat bei 160—170° 8-Nitro-6.7-dimethyl-cumarin.
- 2.5-Dinitro-6-oxy-3.4-dimethyl-benzaldehyd $C_9H_8O_6N_2=HO\cdot C_6(NO_2)_2(CH_3)_2\cdot CHO$. B. Bei der Einw. von konz. Ammoniak auf 3.5.8-Trinitro-6.7-dimethyl-cumarin (Clayton, Soc. 97, 1407). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 147—148°.

4. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_{12}O_2$.

1. 4-Oxy-1¹-oxo-1-butyl-benzol, Propyl-[4-oxy-phenyl]-keton, a-Oxo-a-[4-oxy-phenyl]-butan, p-Butyryl-phenol, p-Oxy-butyrophenon $C_{10}H_{12}O_2 = HO \cdot C_4H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$.

Propyl-[4-methoxy-phenyl]-keton, p-Butyryl-anisol, p-Methoxy-butyrophenon $C_{11}H_{14}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C$

- 2. 13-Oxy-11-oxo-1-butyl-benzol, $[\beta$ -Oxy-propyl]-phenyl-keton, γ -Oxy-a-oxo-a-phenyl-butan, β -Oxy-butyrophenon, β -Benzoyl-isopropyl-alkohol, Methyl-phenacyl-carbinol $C_{10}H_{12}O_2=C_6H_6\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH(OH)\cdot CH_3$. B. Aus Acetophenon und Acetaldehyd in wäßrig-methylalkoholischer Kalilauge (Staudinger, Kon, A. 384, 124). Öl. Kp₁₂: 150—152°. Liefert bei der Destillation im Vakuum in Gegenwart von Zinkchlorid ω -Athyliden-acetophenon.
- 3. 1^1 -Oxy- 1^2 -oxo-1-butyl-benzol. Athyl-[a-oxy-benzyl]-keton, a-Oxy- β -oxo-a-phenyl-butan. Phenyl-propionyl-carbinol $C_{10}H_{12}O_2 = C_0H_5 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Durch Leiten der Dämpfe von Mandelsäure und Propionsäure über Fe_2O_3 bei 470— 480^0 (Mailhe, Bl. [4] 15, 326). Kp: 215°. Liefert beim Überleiten über Kupfer bei 350^0 Athyl-phenyl-glyoxal.
- 4. $2\text{-}Oxy\text{-}1^3\text{-}oxo\text{-}1\text{-}butyl\text{-}benzol$, $Methyl\text{-}[\beta\text{-}(2\text{-}oxy\text{-}phenyl)\text{-}äthyl]\text{-}keton$, $\gamma\text{-}Oxo\text{-}a\text{-}[2\text{-}oxy\text{-}phenyl]\text{-}butan$. 2-Oxy-benzylaceton bezw. $2\text{-}Oxy\text{-}z\text{-}methyl\text{-}chroman}$ $C_{10}H_{13}O_{1} = HO \cdot C_{14} \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot CH_{3}$ bezw. nebenstehende Formel (S. 116). Gibt bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck in Gegenwart von Zinkchlorid 2-Methyl-chroman und andere Produkte (Borsche, Geyer, B. 47, 1156, 1160).
- 5. 3- $0xy-1^s$ -oxo-1-butyl-benzol, Methyl- $[\beta-(3-oxy-phenyl)-athyl]$ -keton, $\gamma-0xo-a-[3-oxy-phenyl]$ -butan, 3-0xy-benzylaceton $C_{10}H_{12}O_2=HO\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot CH_1\cdot CO\cdot CH_3$.
- a. β -Dibrom- γ -oxo- α -[6-brom-3-methoxy-phenyl]-butan, 6-Brom-3-methoxy-benzalacetondibromid $C_{11}H_{11}O_2Br_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3Br \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 3-Methoxy-benzalaceton und Brom in Ather + Eisessig (BAUER, VOGEL, J. pr. [2] 88, 333). Krystalle (aus Alkohol). F: 112°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Benzol und Eisessig. Liefert beim Kochen mit Pyridin Methyl-[6. α (oder 6. β)-dibrom-3-methoxy-styryl]-keton.
- 6. 4-Oxy-18-oxo-1-butyl-benzol, Methyl- β -(1-oxy-phenyl)-äthyl]-keton, γ -Oxo- α -[4-oxy-phenyl]-butan, 4-Oxy-benzylaceton $C_{10}H_{11}O_2=HO\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot CH_1\cdot CO\cdot CH_3$.
- 4-Methoxy-benzylaceton, Anisylaceton $C_{11}H_{14}O_{2} = CH_{2} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot CH_{3}$ (S. 117). B. Durch elektrolytische Reduktion von 4-Methoxy-benzalaceton in einem mit Kaliumacetat versetzten Gemisch von Essigester, Alkohol und Wasser (LAW, Soc. 101, 1031).

- Beim Erwärmen von Dihydroyangonin (Syst. No. 2533) mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Borsche, Gerhardt, B. 47, 2914). — Kp₂₆₀: 277° (L.).
- **4**-Methoxy-benzylaceton-semicarbazon $C_{12}H_{17}O_2N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot$ C(CH₂):N·NH·CO·NH₂. Nadeln. F: 173° (Borsche, Gerhardt, B. 47, 2915).
- 7. 1^1 0xy 1^3 0xo 1- butyl benzol, Methyl- $[\beta$ -oxy- β -phenyl- $\ddot{a}thyl$ -keton, a-Oxy- γ -oxo-a-phenyl-butan, [a-Oxy-benzyl]-aceton $C_{10}H_{12}O_2 = C_6H_5$ CH(OH)CH2 · CO · CH2.
- a-Oxy-y-oxo-a-[3.6-dichlor-2-nitro-phenyl]-butan, [3.6-Dichlor-2-nitro-a-oxybensyl]-aceton $C_{10}H_{\bullet}O_{\bullet}NCl_{2} = O_{2}N \cdot C_{0}H_{2}Cl_{2} \cdot CH(OH) \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot CH_{3}$. B. Aus 3.6-Dichlor-2-nitro-benzaldehyd und Aceton in Gegenwart von Alkali (Höchster Farbw., D. R. P. 281052; C. 1915 I, 73; Frdl. 12, 253). — Blättchen. F: 153°. — Wird in Wasser durch Oxydationsmittel, z. B. Permanganat, leicht in 4.7-Dichlor-isatin übergeführt.
- a-Oxy-γ-oxo-a-[4.5-dichlor-2-nitro-phenyl]-butan, [4.5-Dichlor-2-nitro-α-oxybenzyl]-aceton $C_{10}H_9O_4NCl_2 = O_2N \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$. B. und Darst. Man rührt eine Lösung von 10 Tin. 4.5-Dichlor-2-nitro-benzaldehyd in 180 Tin. Aceton 1 Stdc. lang bei 5° mit einer Lösung von 3 Tln. Natriumsulfit in 120 Tln. Wasser (Höchster Farbw., D. R. P. 254467; C. 1913 I. 199; Frdl. 11, 289). — F: 1160. — Gibt mit Permanganat in Sodalösung 5.6-Dichlor-isatin (Höchster Farbw., D. R. P. 281052; C. 1915 I, 73; Frdl. 12, 254). Gibt mit Sodalösung bei 30—40° 5.6.5′.6′-Tetrachlor-indigo (H. F., D. R. P. 254467).
- 8. 14-Oxy-13-oxo-1-butyl-benzol, Oxymethyl- β -phenäthyl-keton, δ -Oxyv-oxo-a-phenyl-butan, a'- Oxy-a-benzyl-aceton $\mathrm{C_{10}H_{12}O_2} = \mathrm{C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO}$ ĊH₂·OH.

Äthoxymethyl- β -phenäthyl-keton, a'-Äthoxy-a-benzyl-aceto n $C_{12}H_{16}O_2=C_6H_5$. CH₂·CH₂·CO·CH₂·O·C₂H₅. B. Durch Kochen von γ -Athoxy-a-benzyl-acetessigsäureäthylester mit alkoh. Kalilauge (Sommelet, C. r. 154, 708; Bl. [4] 29, 563). — Kp₁₃: 143—147°; Kp₂₀: 157°; Kp₂₄: 159—161°. D₁°: 1,017.

Äthoxymethyl- β -phenäthyl-keton-semicarbazon, α' -Äthoxy- α -benzyl-aceton- $\textbf{semicarbazon} \quad C_{13}H_{19}O_2N_8 = C_6H_6 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5. \quad \text{Nadeln}$ (aus Benzol + Petrolather). F: 104-105,5° (SOMMELET, C. r. 154, 708; Bl. [4] 29, 564).

- Methyl-[a-oxy-a-methyl-benzyl]-keton, β-Oxy-γ-oxo-β-phenyl-butan, a-Oxy-a-methyl-a-phenyl-aceton, Methyl-phenyl-acetyl-carbinol $C_{10}H_{12}O_2=C_6H_5\cdot C(CH_3)(OH)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Kochen des zugehörigen Methylphenylhydrazons, das aus Diacetyl-methylphenylhydrazon und Phenylmagnesiumjodid in Äther entsteht, mit Wasser und Benzaldehyd (Diels, Johlin, B. 44, 408). — Flüssigkeit. Kps: 122—123°. D17: 1,0801.
- 10. Isopropyl-[4-oxy-phenyl]-keton, a-Oxo- β -methyl-a-[4-oxy-phenyl]propan, p-Isobutyryl-phenol, p-Oxy-isobutyrophenon $C_{10}H_{12}O_2 = HO \cdot C_8H_4 \cdot CO \cdot$ CH(CH₃)₂.
- Isopropyl-[4-methoxy-phenyl]-keton, p-Isobutyryl-anisol, p-Methoxy-isobutyrophenon $C_{11}H_{14}O_2=CH_3\cdot O\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Anisol und Isobutyrylchlorid in Petroläther bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (v. Auwers, A. 408, 250). $Kp_{14}\colon 149-150^{6}, \quad D_{4}^{16,6}\colon 1,0498, \quad n_{\alpha}^{16,6}\colon 1,5333; \quad n_{D}^{16,6}\colon 1,539; \quad n_{B}^{16,6}\colon 1,5549; \quad n_{V}^{16,6}\colon 1,5693.$
- 11. [a-Oxy-isopropyl]-phenyl-keton, $\beta-Oxy-a-oxo-\beta-methyl-a-phenyl$ propan, a-Oxy-isobutyrophenon, Dimethyl-benzoyl-carbinol C₁₀H₃O₂=C₆H₅· CO·C(CH₃) OH. B. Durch Kochen von [a-Brom-isopropyl]-phenyl-keton mit Barium-carbonat und Wasser (FAWORSKI, MANDRYKA, Ж. 44, 1389; J. pr. [2] 88, 692). — Kp₆: 116—118°. D₅: 1,0928; D₅: 1,0775. Molekular-Refraktion: F., M. — Gibt bei längerem Auf-

bewahren eine Verbindung $C_{20}H_{22}O_3$ (s. unten). Verbindung $C_{20}H_{22}O_3$ (s. unten). Verbindung $C_{20}H_{22}O_3$. B. Bei längerem Aufbewahren von Dimethyl-benzoyl-carbinol im zugeschmolzenen Rohr (Faworski, Mandryka, \mathcal{H} . 44, 1390; $J \cdot pr$. [2] 88, 692). — Krystalle (aus Åther). F: 185—186°.

- $a-Oxy-\gamma-oxo-\beta-methyl-a-phenyl-propan, \beta-Oxy-a-methyl-hydroximt$ aldehyd, β -Oxy-a-methyl- β -phenyl-propionaldehyd $C_{10}H_{12}O_2=C_eH_5\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)$ $CH(CH_{\bullet}) \cdot CHO.$
- a-Oxy- γ -oxo- β -methyl-a-[2-nitro-phenyl]-propan, β -Oxy-a-methyl- β -[2-nitro-phenyl]-propionaldehyd $C_{10}H_{11}O_4N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot CH(CH_4)\cdot CHO$. B. Durch Kondensation von o-Nitro-benzaldehyd mit Propionaldehyd in Natriumbisulfit-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur oder in Barytwasser bei 0° (Heller, B. 43, 1917). Öl. Wurde wicht mit arbeite and the Description of the contraction o nicht rein erhalten. Destilliert bei 4 mm Druck nicht unzersetzt. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure 3-Methyl-chinolin.

- 13. 3-Oxy-2¹-oxo-1-methyl-2-propyl-benzol, Äthyl-[6-oxy-2-methyl-phenyl]-keton, a-Oxo-a-[6-oxy-2-methyl-phenyl]-propan, 2-Propionyl-m-kresol, 6-Oxy-2-methyl-propiophenon C₁₀H₁₂O₂ = HO·C₀H₂(CH₂)·CO·CH₂·CH₂. B. Durch Kochen von 2.3.5-Trimethyl-chromon mit verd. Natronlauge (Simonis, Lehmann, B. 47, 695; S., B. 50, 782). Prismen (aus Äther). F: 28,5°. Löslich in heißem Wasser. Gibt bei Behandlung mit konz. Kalilauge 6-Oxy-2-methyl-benzoesäure. Gibt mit Eisenchlorid eine schwache, beständige Violettfärbung.
- 14. $4-Oxy-3^1-oxo-1-methyl-3-propyl-benzol$, Athyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-keton, a-Oxo-a-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-propan, 2-Propionyl-p-kresol, 6-Oxy-3-methyl-propiophenon $C_{10}H_{12}O_2=HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_3$ (S. 120). B. Neben 6-Methoxy-3-methyl-propiophenon beim Behandeln von Methyl-p-tolyl-sther mit Propionylchlorid in Gegenwart von Alumiumchlorid in Schwefelkohlenstoff bezw. Petroläther (v. Auwers, B. 47, 3318; Hill, Graff, Am. Soc. 37, 1844). Durch Behandeln von Propionsäure-p-tolylester mit Aluminiumchlorid (v. Au.). F: 2° (H., G.). Kp₁₁: 123° bis 124°; Kp₁₆: 129—130° (v. Av., B. 47, 3319); Kp₄₆: 153° (H., G.). Di': 1,0841 (v. Au., A. 408, 249). $n_{\alpha}^{13.*}$: 1,5421; $n_{\alpha}^{13.*}$: 1,549; $n_{\beta}^{13.*}$: 1,5676; $n_{\gamma}^{13.*}$: 1,5869 (v. Av., A. 408, 249). Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 4-Methyl-2-propyl-phenol (H., G.). Gibt beim Behandeln mit Amylnitrit und Salzsäure ein Ol, das beim Aufbewahren in 2-Oxy-2.5-dimethyl-cumaranon-(3) (Syst. No. 2510) übergeht (v. Av., B. 47, 3325).

Äthyl-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-keton, 6-Methoxy-3-methyl-propiophenon $C_{11}H_{14}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(CH_4)\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot (S. 120)$. B. Durch Schütteln von 6-Oxy-3-methyl-propiophenon mit Dimethylsulfat und Natronlauge (v. Auwers, B. 47, 3318). S. auch im vorangehenden Artikel. — Kp_{16-17} : 144,8—146,4°; Kp_{10} : 133,5—136° (v. Av., A. 408, 249). $D_4^{n,0}$: 1,0486; $D_4^{n,0}$: 1,0497; $D_4^{n,0}$: 1,0514 (v. Av., A. 408, 249). $n_2^{n,0}$: 1,533; $n_2^{n,0}$: 1,532 (v. Av., A. 408, 249). — Gibt beim Behandeln mit Amylnitrit und konz. Salzsäure α -Oxo β -oximino- α -[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-propan (v. Av., B. 47, 3319).

Äthyl-[6-äthoxy-3-methyl-phenyl]-keton, 6-Äthoxy-3-methyl-propiophenon $C_{12}H_{16}O_3=C_1H_5\cdot O\cdot C_0H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Schütteln von 6-Oxy-3-methyl-propiophenon mit Diäthylsulfat und Natronlauge (v. Auwers, B. 51, 1123). — Prismen (aus verd. Methanol). F: $50-51^{\circ}$. — Gibt mit Amylnitrit und Salzsäure a-Oxo- β -oximino-a-[6-āthoxy-3-methyl-phenyl]-propan.

[a-Chlor-āthyl]-[6-oxy-8-methyl-phenyl]-keton, a-Chlor-6-oxy-8-methyl-propio-phenon $C_{10}H_{11}O_2Cl=HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO\cdot CHCl\cdot CH_3$. B. Aus Methyl-p-tolyl-āther und a-Brompropionylbromid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Auwers, B. 45, 990; vgl. v. Au., B. 47, 3307). — Gelbliche Nadeln (aus Ligroin oder Alkohol). F: 84—85,5° (Au., B. 45, 991). Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, löslich in Ligroin, sehr wenig löslich in Petroläther (Au.). — Wird beim Lösen in Alkalien verändert (Au.). Gibt beim Kochen mit Alkohol und Natriumacetat 2.5-Dimethyl-cumaranon-(3) (Syst. No. 2385) (Au.). Gibt beim Schütteln mit Dimethylsulfat in Natronlauge 3-Methoxy-2.5-dimethyl-cumaron und a-Oxy-6-methoxy-3-methyl-propiophenon (v. Auwers, Müller, B. 50, 1162). Liefert mit salzsaurem p-Nitro-phenylhydrazin in Alkohol bei 40° das p-Nitro-phenylhydrazon des 6-Oxy-a-āthoxy-3-methyl-propiophenons (v. Au., B. 50, 1179).

[a-Brom-sthyl]-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-keton, a-Brom-6-methoxy-3-methyl-propiophenon $C_{11}H_{18}O_{2}Br=CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{2}(CH_{3})\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH_{3}$. B. Aus Athyl-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-keton und Brom in Schwefelkohlenstoff (v. Auwers, Müller, B. 50, 1163). — Kp₁₄: 161—163°.

[β -Jod-āthyl]-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-keton, β -Jod-6-oxy-3-methyl-propiophenon $C_{10}H_{11}O_2I = HO\cdot C_6H_3(CH_2)\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2I$. B. Aus Methyl-p-tolyl-āther und β -Jod-propionylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (v. Auwers, Krollffeiffer, B. 47, 2586). — Nadeln (aus Methanol). F: 65—66°. Ziemlich leicht löslich in warmem Methanol. — Gibt mit Zinkstaub und 80°/ $_0$ iger Essigsäure 6-Oxy-3-methyl-propiophenon. Liefert mit Soda in wäßrig-alkoholischer Lösung 6-Methyl-chromanon-(4).

- 15. 2-Oxy-3*-oxo-1-methyl-3-propyl-benzol, Methyl-[2-oxy-3-methyl-benzyl]-keton, β -Oxo- α -[2-oxy-3-methyl-phenyl]-propan, 6-Acetonyl-c-kresol, 2-Oxy-3-methyl-phenylaceton $C_{10}H_{12}O_3=HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_2$.
- 2-Methoxy-1-methyl-3-acetonyl-bensol, Methyl- $\{2 methoxy 3 methyl-bensyl\}$ -ketop, 2-Methoxy-3-methyl-phenylaceton $C_{11}H_{14}O_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_4H_4(CH_2) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_2$. B. Aus $3^2 \cdot Jod \cdot 3^1 \cdot oxy \cdot 2$ -methoxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol durch Behandeln mit Silbernitrat oder, neben $3^1 \cdot 3^2 \cdot Dioxy \cdot 2$ -methoxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol, durch Behandeln mit feuchtem Silberoxyd (Guillaumin, Bl. [4] 7, 422). Kp₇₄₈: 257—259° (korr.). D°: 1,0571. Liefert bei der Oxydation mit Permanganat 2-Methoxy-3-methyl-benzoeslure.

Methyl • [2 • methoxy • 8 • methyl • bensyl] • keton • semicarbason , 2 • Methoxy • 8 • methyl-phenylaceton-semicarbason $C_{12}H_{17}O_2N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_4H_3(CH_2) \cdot CH_2 \cdot C(CH_2) \cdot N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Läßt sich durch Umkrystallisieren aus Benzol in eine leichter lösliche Fraktion vom Schmelzpunkt 169° und eine schwerer lösliche Fraktion vom Schmelzpunkt 171° zerlegen (Guillaumin, Bl. [4] 7, 427).

16. 4-Oxy-3'-oxo-1-methyl-3-propyl-benzol, Methyl-[6-oxy-3-methyl-benzyl]-keton, β -Oxo-a-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-propan, 2-Acetonyl-p-kresol, 6-Oxy-3-methyl-phenylaceton $C_{10}H_{13}O_{2}=HO\cdot C_{4}H_{3}(CH_{3})\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot CH_{3}$.

4-Methoxy-1-methyl-3-acetonyl-benzol, Methyl-[6-methoxy-3-methyl-benzyl]-keton, 6-Methoxy-3-methyl-phenylaceton $C_{11}H_{14}O_{2}=CH_{2}\cdot O\cdot C_{2}H_{3}(CH_{2})\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot CH_{2}$. B. Durch Einw. von Silbernitrat auf 3²-Jod-3¹-oxy-4-methoxy-1-methyl-3-isopropyl-benzol (Guillumin, Bl. [4] 7, 425). — Flüssigkeit. Kp₇₅₈: 266—267° (korr.). D°: 1,0583; D^(1,3): 1,0460. $n_{2}^{0.5}$: 1,5232.

Methyl - [6 - methoxy - 3 - methyl - benzyl] - keton - semicarbazon, 6 - Methoxy-3-methyl-phenylaceton-semicarbazon $C_{13}H_{17}O_3N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_4H_4(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. Krystalle (aus Benzol). F: 150° (Guillaumin, Bl. [4] 7, 426).

- 17. 3-Oxy-2¹-oxo-1.5-dimethyl-2-dihyl-benzol, 3-Oxy-1.5-dimethyl-2-acetyl-benzol, Methyl-[6-oxy-2.4-dimethyl-phenyl]-keton, 3.5-Dimethyl-2-acetyl-phenol, 6-Oxy-2.4-dimethyl-acetophenon C₁₀H₁₂O₂ = H0·C₆H₁(CH₃)₂·CO·CH₂. B. Durch Erwärmen von 1 Mol 5-Methoxy-1.3-dimethyl-benzol mit 1 Mol Acetyl-chlorid und ca. 2 Mol Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (v. Auwers, B. 48, 92; v. Au., Borsone, B. 48, 1707). Bei der Einw. von Aluminiumchlorid auf 5-Acetoxy-1.3-dimethyl-benzol (v. Au.; v. Au., B.). Nadeln (aus Benzin oder Petroläther). F: 57—58° (v. Au.; v. Au., B.). Kp₁₄: 140—141° (v. Au.; v. Au., B.). Ist mit Wasserdampf flüchtig (v. Au.; v. Au., B.). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln (v. Au.). Löslich mit gelber Farbe in verd. Alkalien (v. Au.). Liefert mit Benzoldiazoniumchlorid und 1°₁₀iger Natronlauge 4-Oxy-2.6-dimethyl-3-acetyl-azobenzol und 3-Oxy-4.6-bis-benzolazo-1.5-dimethyl-2-acetyl-benzol (v. Au., B., B. 48, 1724). Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine violette Färbung (v. Au.).
- 3-Methoxy-1.5-dimethyl-2-acetyl-benzol, Methyl-[6-methoxy-2.4-dimethyl-phenyl]-keton, 6-Methoxy-2.4-dimethyl-acetophenon $G_{11}H_{14}O_2=CH_3\cdot 0\cdot C_4H_4(CH_3)$, $CO\cdot CH_4$. B. Aus 1 Mol 5-Methoxy-1.3-dimethyl-benzol, 1 Mol Acetylchlorid und ca. 1 Mol Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff bei Zimmertemperatur (v. Auwers, B. 48, 92; v. Au., Borsche, B. 48, 1706). Durch Behandeln von 6-Oxy-2.4-dimethyl-acetophenon mit Dimethylsulfat und Natronlauge (v. Au., B., B. 48, 1708). Nadeln (aus Petrolather). F: 48—49°. Kp₁₄: 135°.

Methyl-[6-oxy-2.4-dimethyl-phenyl]-ketoxim, 6-Oxy-2.4-dimethyl-acetophenon-oxim C₁₀H₁₂O₂N = HO·C₆H₂(CH₂)₃·C(:N·OH)·CH₃. B. Aus 6-Oxy-2.4-dimethyl-acetophenon und Hydroxylaminhydrochlorid in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1708). — Nadeln oder Prismen (aus Benzol, Toluol oder verd. Methanol). F: 143°. — Liefert beim Erhitzen mit verd. Salzsäure hauptsächlich 5-Oxy-4-amino-1.3-dimethyl-benzol. Gibt bei der Einw. von Phosphorpentachlorid oder beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 100° 2.4.6-Trimethyl-benzoxazol (Syst. No. 4195) und geringere Mengen 5-Oxy-4-amino-1.3-dimethyl-benzol. Beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat und Behandeln des Reaktionsproduktes mit alkoh. Alkali erhält man 5-Oxy-4-acetamino-1.3-dimethyl-benzol.

Methyl-[6-methoxy-2.4-dimethyl-phenyl]-ketoxim, 6-Methoxy-2.4-dimethyl-scetophenon-oxim $C_{11}H_{15}O_{2}N = CH_{2}\cdot O\cdot C_{6}H_{5}(CH_{2})_{3}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_{2}$. B. Aus 6-Methoxy-2.4-dimethyl-scetophenon und Hydroxylaminhydrochlorid in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (v. Auwers, Borscher, B. 48, 1706). — Prismen (aus Benzol oder Toluol). F: 135°. Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Eisessig und warmem Benzol, schwer in Benzin und Petroläther. — Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumscetat 5-Methoxy-4-diacetylamino-1.3-dimethyl-benzol.

Methyl-[6-oxy-2.4-dimethyl-phenyl]-keton-semicarbason, 6-Oxy-2.4-dimethylacetophenon-semicarbason $C_{11}H_{12}O_{2}N_{3}=HO\cdot C_{0}H_{12}(CH_{2})_{3}\cdot C(CH_{3}):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_{3}$. Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). F: 217—218° (v. Auwers, Borsone, B. 48, 1709).

Schwer löslich in kaltem Eisessig und Alkohol, noch schwerer in Benzol.

Methyl-[6-methoxy-2.4-dimethyl-phenyl]-keton-semicarbason, 6-Methoxy-2.4-dimethyl-acetophenon-semicarbason $C_{18}H_{17}O_2N_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(CH_3)_2\cdot C(CH_3)\cdot N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_4$. Mikroskopische Krystalle (aus Benzol). F: 185° (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1706). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Chloroform, löslich in Benzol, schwer löslich in Ather und Ligroin.

5. $0xy-0xo-Verbindungen C_{11}H_{14}O_2$.

1. $[\gamma-Oxy-a-oxo-\beta.\beta-dimethyl-propyl]-benzol$, $[\beta-Oxy-tert.-butyl]-phenyl-keton$, $\gamma-Oxy-a-oxo-\beta.\beta-dimethyl-a-phenyl-propan$, $\beta-Oxy-a.a-dimethyl-propiophenon$, $\beta-Benzoyl-isobutylalkohol$ $C_{11}H_{14}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Man stellt aus Acetoxypivalinsäurechlorid und Phenylzinkbromid in Toluol das Acetat dar und verseift dieses mit $10^0/_0$ iger Kalilauge in der Kälte (BLAISE, HERMAN, A. Ch. [8] 28, 524). — Kp₁₂: 152—153°. — Wird durch heiße Kalilauge in Isopropylphenylketon und Formaldehyd gespalten. Gibt bei der Wasserabspaltung mit Phosphorpentoxyd eine Verbindung $C_{11}H_{12}O$ (s. u.) und etwas Benzoesäure. — Das Phenylurethan schmilzt bei 89°, das p-Nitro-phenylhydrazon bei 157°.

Verbindung $C_{11}H_{19}O$ [1-Methyl-1-benzoyl-cyclopropan?]. Zur Konstitution vgl. a. Haller, Benoist, C.r. 154, 1569. — B. In sehr geringer Menge beim Erhitzen einer Mischung von β -Benzoyl-isobutylalkohol, Phosphorpentoxyd und Benzol bis auf 230° (Blaise, Herman, A.ch. [8] 23, 527). — Kp₁₀: 117—119°. — Wird durch Permanganat in der Kälte nur sehr langsam oxydiert. — Gibt ein bei 175° sehmelzendes p-Nitrophenylhydrazon.

[β-Acetoxy-tert.-butyl]-phenyl-keton, β-Acetoxy-a.a-dimethyl-propiophenon, β-Benzoyl-isobutylacetat $C_{12}H_{16}O_3=C_4H_5\cdot CO\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. s. o. bei β-Benzoyl-isobutylalkohol. — Kp₁₁: 155,5—156,5° (Blaise, Herman, A. ch. [8] 23, 523). — Wird durch heiße 20° /oige Kalilauge in Isopropylphenylketon und Formaldehyd gespalten. — Gibt ein bei 125° schmelzendes p·Nitro-phenylhydrazon.

- $[\beta \cdot \text{Oxy-tert.-butyl}] \cdot \text{phenyl-ketoxim}$, $\beta \cdot \text{Oxy-}a.a$ -dimethyl-propiophenon-oxim $C_{11}H_{15}O_2N = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot OH$. Nadeln (aus Benzol). F: 122,5° (Blaise, Herman, A. ch. [8] 23, 525). Löslich in Alkohol.
- 2. 4-Oxy-3¹-oxo-1-methyl-3-butyl-benzol, Propyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-keton, a-Oxo-a-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-butan, 2-Butyryl-p-kresol, 6-Oxy-3-methyl-butyrophenon $C_{11}H_{14}O_2 = HO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$.
- [a-Chlor-propyl]-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-keton, a-Chlor-6-oxy-3-methyl-butyrophenon $C_{11}H_{13}O_2Cl = HO \cdot C_0H_3(CH_3) \cdot CO \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von a-Brom-butyrylbromid mit Methyl-p-tolyl-åther in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (v. Auwers, Müller, B. 50, 1164). Prismen (aus Petrolåther oder Ligroin). F: $61-62^{\circ}$. Kp₁₂: $159-160^{\circ}$. Riecht scharf und reizt zu Tränen. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Ligroin. Liefert beim Kochen mit Natriumacetat oder Natronlauge in verd. Alkohol 5-Methyl-2-åthyl-cumaranon-(3) (Syst. No. 2385).

Isopropyl-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-keton, 6-Methoxy-3-methyl-isobutyrophenon $C_{12}H_{16}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO\cdot CH(CH_3)_2$. $Kp_{10}\colon 136-137,5^0; Kp_{15}\colon 155^0$ (v. Auwers, A. 408, 251). $D_1^{143}\colon 1,0213$. $n_{\alpha}^{13,7}\colon 1,5164-1,5169; n_{\beta}^{13,7}\colon 1,521-1,522; n_{\beta}^{13,7}\colon 1,5346-1,5355; n_{\gamma}^{13,7}\colon 1,5469-1,5481$.

[a-Brom-isopropyl]-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-keton, a-Brom-6-oxy-3-methyl-isobutyrophenon $C_{11}H_{13}O_2Br = HO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CO \cdot CBr(CH_3)_2$. B. Durch Kochen von Methyl-p-tolyl-åther mit a-Brom-isobutyrylbromid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (v. Auwers, B. 47, 2341). — Gelbliches Öl. Kp₁₂: 154°; Kp₂₂: 166° bis 167°. $D_1^{m,3}$: 1,3666. $n_m^{m,3}$: 1,5640; $n_m^{m,3}$: 1,571; $n_m^{m,3}$: 1,5925; $n_n^{m,3}$: 1,6122. — Liefert bei der Einw. von verd. Natronlauge oder von Soda oder Natriumacetat in wäßrig-alkoholischer Lösung 2-[a-Oxy-isobutyryl]-p-kresol (v. Au., B. 47, 2342, 2345). Gibt beim Kochen mit Diäthylanilin 3.6-Dimethyl-chromanon-(4) (v. Au., B. 47, 2346; 50, 221).

[a-Brom-isopropyl]-[6-acetoxy-3-methyl-phenyl]-keton, a-Brom-6-acetoxy-3-methyl-isobutyrophenon $C_{13}H_{18}O_3Br=CH_2\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_3(CH_2)\cdot CO\cdot CBr(CH_3)_8$. B. Durch Kochen von a-Brom-6-oxy-3-methyl-isobutyrophenon mit Essigsäureanhydrid (v. Auwers, B. 47, 2342). — Öl. Kp₁₇: 182—183°. D_{**}^{m,3}: 1,3177. $n_{\alpha}^{m,7}$: 1,5244; $n_{D}^{m,7}$: 1,529; $n_{\overline{B}}^{m,7}$: 1,5405.

- 4. $3-Oxy-2^1-oxo-1.5-dimethyl-2-propyl-benzol$, Āthyl-[6-oxy-2.4-dimethyl-phenyl]-keton, a-Oxo-a-[6-oxy-2.4-dimethyl-phenyl]-propan, 3.5-Dimethyl-2-propionyl-phenol, 6-Oxy-2.4-dimethyl-propiophenon $C_{11}H_{14}O_1=HO\cdot C_6H_2(CH_3)_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch längeres Kochen von 2.3.5.7-Tetramethyl-chromon (Syst. No. 2464) mit 1n-Natronlauge (Simonis, B. 50, 783; S. Herovici, B. 50, 789). Nadeln (aus Alkohol). F: 78°. Löslich in siedendem Wasser. Löslich in Sodalösung. Gibt in wäßrig-alkoholischer Lösung mit Eisenchlorid eine schwache Violettfärbung.
- 5. 5-Oxy-2¹-oxo-1.2-dimethyl-4-isopropyl-benzol, 4-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-benzaldehyd, p-Thymotinaldehyd $C_{11}H_{14}O_1=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_1$ (CH₃)(OH)·CHO (S. 124). Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 4.5-Dimethyl-2-isopropyl-phenol (CLEMMENSEN, B. 47, 62).

6. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{12}H_{16}O_2$.

- 1. 18-Oxy-11-oxo-1-n-hexyl-benzol. [6-Oxy-n-amyl]-phenyl-keton, ε-Oxy-α-oxo-α-phenyl-hexan C₁₂H₁₆O₃ = C₆H₅·CO·[CH₂]₃·CH(OH)·CH₃. B. Beim Kochen von 2-Methyl-6-phenyl-2.3-dihydro-γ-pyran (Syst. No. 2367) oder 2-Methyl-6-phenyl-2.3-dihydro-γ-pyran-carbonsāure-(5) (Syst. No. 2577) mit Wasser (FARGHER, PERKIN, Soc. 105, 1364). Krystalle. F: ca. 346. Geht im Vakuum-Exsiccator über konz. Schwefelsāure allmāhlich in 2-Methyl-6-phenyl-2.3-dihydro-γ-pyran über. Gibt bei der Oxydation mit verd. Chromschwefelsāure a.ε-Dioxo-α-phenyl-hexan.
- 2. Isobutyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-keton, δ -Oxo- β -methyl- δ -[6-oxy-3-methyl-phenyl]-butan, 2-Isovaleryl-p-kresol, 6-Oxy-3-methyl-isovalerophenon $C_{12}H_{16}O_2 = HO \cdot C_0H_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_1$.

[a-Chlor-isobutyl]-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-keton, a-Chlor-6-oxy-3-methylisovalerophenon $C_{12}H_{15}O_2Cl = HO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CO \cdot CHCl \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Kochen von a-Brom-isovalerylbromid mit Methyl-p-tolyl-äther in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (v. Auwers, Müller, B. 50, 1168). — Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 75—76°. — Gibt beim Kochen mit Natriumacetat in verd. Alkohol 5-Methyl-2-isopropyl-cumaranon-(3) (Syst. No. 2385). Liefert mit salzsaurem Semicarbazid und Natriumacetat in Alkohol eine amorphe, bei ca. 100° schmelzende, leicht lösliche Verbindung, die auch aus 5-Methyl-2-isopropyl-cumaranon-(3) entsteht.

7. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{13}H_{18}O_2$.

- 1. [s-Oxy-a-oxo- β . β -dimethyl-n-amyl]-benzol, s-Oxy-a-oxo- β . β -dimethyl-a-phenyl-pentan, s-Oxy-a-a-dimethyl-valerophenon. ω . ω -Dimethyl- ω -[y-oxy-propyl]-acetophenon $C_{13}H_{18}O_1=C_4H_5\cdot CO\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Durch Erhitzen von ω - ω -Dimethyl- ω -[y-chlor-propyl]-acetophenon in alkoh. Lösung mit Silberacetat im Rohr und Hydrolysieren des Reaktionsproduktes (Haller, Ramart-Lucas, A. ch. [9] 8, 16). Krystalle. F: 120°. Löslich in Alkohol und Äther.
- 2. [a-Oxy- γ -oxo- β . β -dimethyl-n-amyl]-benzol, Äthyl-[β -oxy- β -phenyltert.-butyl]-keton, a-Oxy- γ -oxo- β . β -dimethyl-a-phenyl-pentan $C_{13}H_{14}O_{2}=C_{4}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}$.

Äthyl- $[\beta$ -acetoxy- β -phenyl-tert.-butyl]-keton, a-Acetoxy- γ -oxo- β , β -dimethyl-a-phenyl-pentan $C_{15}H_{20}O_3=C_4H_5\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C(CH_3)_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus β -Acetoxy- β -phenyl-pivalinsäurechlorid und Äthylzinkjodid (Blaise, Herman, A. ch. [8] 23, 536). — Krystalle (aus Petroläther). F: 42°. Kp₁₁: 160—165°. Löslich in Benzol, Alkohol und Petroläther. — Liefert bei der Verseifung Benzaldehyd und Äthylisopropylketon.

8. 4-Oxy-1¹-oxo-1-tetradecyl-benzol, Tridecyl-[4-oxy-phenyl]-keton, α -Oxo- α -[4-oxy-phenyl]-tetradecan, 4-Myristyl-phenol $C_{20}H_{32}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot [CH_3]_{12} \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von Myristylchlorid mit Phenetol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (Johnson, Kohmann, Am. Soc. 36, 1266). — Rötliches Pulver (aus Petroläther). F: 74—74,5°.

Tridecyl-[4-äthoxy-phenyl]-keton, 4-Myristyl-phenetol $C_{22}H_{36}O_2=C_2H_5\cdot 0\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot [CH_2]_{13}\cdot CH_3$. B. Aus Myristylchlorid und Phenetol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 60—70° (JOHNSON, KOHMANN, Am. Soc. 36, 1266). — Krystalle (aus Alkohol). F: 66—67°. — Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink 4-n-Tetradecyl-phenetol.

9. 4-0xy-1¹-oxo-1-hexadecyi-benzol, Pentadecyi-[4-oxy-phenyl]-keton, α -0xo- α -[4-oxy-phenyl]-hexadecan, 4-Paimityi-phenol $C_{nn}H_{ne}O_{n}=HO\cdot C_{n}H_{ne}O_{n}=HO\cdot C_{n}H_$

Pentadecyl-[4-šthoxy-phenyl]-keton, 4-Palmityl-phenetol $C_{14}H_{40}O_2 = C_1H_1 \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot CO \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_2$ (S. 129). Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 4-Hexadecyl-phenetol (Johnson, Kohmann, Am. Soc. 36, 1264).

e) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O_2$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_0H_8O_2$.

1. 3-Oxy-1-oxo-1-propenyl-benzol, γ -Oxo-a-[3-oxy-phenyl]-a-propylen, 3-Oxy-zimtaldehyd, m-Cumaraldehyd $C_0H_0O_1=HO\cdot C_0H_4\cdot CH:CH\cdot CHO$.

3-Methoxy-zimtaldehyd, m-Cumaraldehyd-methyläther $C_{10}H_{10}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH$. B. Beim Schütteln von 3-Methoxy-benzaldehyd und Acetaldehyd in wäßrigalkoholischer Natronlauge (Pferfer, A. 412, 322). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). Erweicht bei 25°, F: 37°. — Liefert mit Benzalaceton in wäßrig-alkoholischer Natronlauge a-Benzal-a'-[3-methoxy-cinnamal]-aceton. — Gibt ein bei 105—108° schmelzendes Phenyl-hydrazon.

2. 4-Oxy-1¹-oxo-1-allyl-benzol, Vinyl-[4-oxy-phenyl]-keton, γ -Oxo- γ -[4-oxy-phenyl]-a-propylen $C_0H_0O_1=HO\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CH: CH_2$.

Trichlorvinyl-[4-methoxy-phenyl]-keton $C_{10}H_7O_3Cl_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CCl \cdot CCl_2$. B. Aus Trichloracrylsäurechlorid und Anisol bei Gegenwart von AlCl₂ in Schwefelkohlenstoff (BÖESEKEN, DUJARDIN, R. 82, 106). — Fast farblose Krystalle (aus Petroläther). F: 26,5°. Die Schmelze ist dunkelgelb. — Wird durch Alkalien in Trichlorathylen und Anissaure gespalten (B., D., R. 32, 110).

Trichlorvinyl-[4-āthoxy-phenyl]-keton $C_{11}H_sO_2Cl_2 = C_2H_s \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CCl \cdot CCl_2$. B. Aus Trichloracrylsāurechlorid und Phenetol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (Börseken, Dujardin, R. 32, 108). — Krystalle (aus Äther). F: 58°. Die Schmelze ist dunkelgelb. D**: 1,3202. n_p^{**} : 1,5726. — Wird durch Alkalien in Trichlorāthylen und 4-Āthoxy-benzoesāure gespalten (B., D., R. 32, 110).

- 3. 2-Oxy-1-[a-formyl-vinyl]-benzol. γ -Oxo- β -[2-oxy-phenyl]-a-propylen, 2-Oxy-a-formyl-styrol $C_4H_4 \cdot C_4$ = $H_4 \cdot C_4 \cdot C_4$
- 3.5-Dibrom-2-oxy-a-formyl-styrol $C_0H_0O_0Br_3=HO\cdot C_0H_2Br_3\cdot C(:CH_2)\cdot CHO$ ist die desmotrope Form der als 5.7-Dibrom-2-oxy-3-methylen-cumaran $C_0H_2Br_3 \stackrel{C(:CH_2)}{\longrightarrow} CH\cdot OH$ (Syst. No. 2385) formulierten Verbindung.
- 4. 5 Oxy 1 oxo hydrinden, 5 Oxy hydrindon (1) $C_0H_0O_1 = H_0 \cdot C_0H_2 < CO_2 > CH_2$. B. Aus a-Brom-propions aurephenylester beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 140—150°, neben 7-Oxy-hydrindon-(1) und 2-Methyl-cumaranon-(3) (v. Auwers, Hilliger, B. 49, 2413). Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 183°. Weniger löslich als 7-Oxy-hydrindon-(1).

Semicarbazon $C_{10}H_{11}O_2N_3=C_0H_3O:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Krystallpulver (aus Alkohol). F: 223° (nach vorheriger Bräunung) (v. Auwers, Hilliger, B. 49, 2413).

5. 7 - Oxy - 1 - oxo - hydrinden, 7 - Oxy - hydrindon - (1) C_bH₄O₃ = HO·C_bH₃<CH₂·CCH₂·CCH₃. B. Aus a-Brom-propionsäurephenylester beim Erhitzen mit Aluminium-chlorid auf 140—150°, neben 5-Oxy-hydrindon-(1) und 2-Methyl-cumaranon-(3) (v. Auwers, Hilliger, B. 49, 2412). In geringer Menge aus 3-Oxy-hydrozimtsäure bei der Destillation oder bei kurzem Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 140° (Knake, Salkowski, B. 49, 2106; v. Au., H., B. 49, 2410). — Krystalle (aus Alkohol). F: 111° (K., S.; v. Au., H.). Kp₂₀: 144° (v. Au., H.). Sublimiert (v. Au., H.). Flüchtig mit Wasserdampf (v. Au., H.). Leicht löslich in Ather, Benzol und heißem Alkohol, sehr wenig löslich in Petroläther (v. Au., H.) und in kaltem Wasser (K., S.). — Gibt mit Bromwasser einen Niederschlag (K., S.). Wird von siedender konzentrierter Kalilauge nicht angegriffen (K., S.). Gibt mit FeCl₃ in wäßriger oder alkoholischer Lösung eine violette Färbung (v. Au., H.).

7-Acetoxy-hydrindon-(1) $C_{11}H_{10}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3 < \frac{CO}{CH_2} > CH_2$. Krystalle (aus Äther). F: 78° (KNAKE, SALKOWSKI, B. 49, 2106).

7-Oxy-hydrindon-(1)-semicarbazon $C_{10}H_{11}O_2N_3=C_0H_8O:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Mikrokrystallinisch. F: 243° (Zers.) (Knake, Salkowski, B. 49, 2107), 241° (Zers.) (nach vorherigem Erweichen) (v. Auwers, Hilliger, B. 49, 2412).

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_{10}O_2$.

1. 2-Oxy-1³-oxo-1-butenyl-benzol, Methyl-[2-oxy-styryl]-keton, γ -Oxo-a-[2-oxy-phenyl]-a-butylen, 2-Oxy-benzalaceton $C_{10}H_{10}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot CH_2$.

Methyl-[2-methoxy-styryl]-keton, 2-Methoxy-benzalaceton $C_{12}H_{12}O_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2-Oxy-benzalaceton und Dimethylsulfat in Natronlauge (v. Auwers, A. 413, 279). — Schiefwinklige farblose Prismen; die Schmelze ist gelblich. F: 48—50°. Kp_{30} : 180—182°. $D_2^{n_10}$: 1,0538, $n_{\alpha}^{n_14}$: 1,5753; $n_{\beta}^{n_14}$: 1,586; $n_{\beta}^{n_14}$: 1,6164. Sehr leicht löslich.

2. 3-Oxy-1³-oxo-1-butenyl-benzol, Methyl-[3-oxy-styryl]-keton, γ -Oxo-a-[3-oxy-phenyl]-a-butylen, 3-Oxy-benzalaceton $C_{10}H_{10}O_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH_3$.

Methyl-[3-methoxy-styryl]-keton, 3-Methoxy-benzalaceton $C_{11}H_{12}O_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 3-Methoxy-benzaldehyd und Aceton in Natronlauge (BAUER, Vocel, J. pr. [2] 88, 332). — Kp₈: 173°. — Liefert mit Brom in Äther + Eisessig 6-Brom-3-methoxy-benzalacetondibromid. — Gibt ein bei 116—117° schmelzendes Phenylhydrazon.

Semicarbazon $C_{12}H_{15}O_2N_3 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 197—198°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig und Benzol, unlöslich in Ligroin (BAUER, VOGEL, *J. pr.* [2] 88, 333).

- Methyl-[6.a (oder 6. β)-dibrom-3-methoxy-styryl]-keton $C_{11}H_{10}O_{2}Br_{2}=CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{2}Br\cdot CH:CBr\cdot CO\cdot CH_{3}$ oder $CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{2}Br\cdot CBr:CH\cdot CO\cdot CH_{3}$. B. Aus 6-Brom-3-methoxy-benzalacetondibromid beim Kochen mit Pyridin (BAUER, Vogel, J. pr. [2] 88, 334). Nadeln (aus Alkohol). F: 64°. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ 6-Brom-3-methoxy-benzoesäure.
- 3. 4-Oxy-1³-oxo-1-butenyl-benzol, Methyl-[4-oxy-styryl]-keton, γ -Oxo-a-[4-oxy-phenyl]-a-butylen, 4-Oxy-benzalaceton $C_{10}H_{10}O_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH_3$.
- 4-Methoxy-benzalaceton, Anisalaceton $C_{11}H_{13}O_{2}=CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH_{3}$ (S. 131). Liefert bei der elektrolytischen Reduktion in einem mit Kaliumacetat versetzten Gemisch von Essigester, Alkohol und Wasser 4-Methoxy-benzylaceton und $\beta.\eta$ -Dioxo- $\delta.\varepsilon$ -bis-[4-methoxy-phenyl]-octan (Law, Soc. 101, 1031). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rötlichgelb und wird auf Zusatz von Salpetersäure hellgelb (REDDELIEN, B. 45, 2908).
- 3-Nitro-4-methoxy-benzalaceton, [3-Nitro-anisal]-aceton $C_{11}H_{11}O_4N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH_3$ (8. 132). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist hellgelb (Reddellen, B. 45, 2905).
- 4. 1¹- Oxy 1²- oxo 1-a-butenyl-benzol, a-Oxy-y-oxo-a-phenyl-a-butylen, a-Oxy- β -acetyl-styrol, [a-Oxy-benzal]-aceton $C_{10}H_{10}O_2=C_6H_5\cdot C(OH):CH\cdot CO\cdot CH_8$ bezw. 1²-Oxy-1¹-oxo-1- β -butenyl-benzol $C_{10}H_{10}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH:C(OH)\cdot CH_8$ ist desmotrop mit Benzoylaceton $C_4H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$, S. 366.
- [a-Methoxy-benzal]-aceton $C_{11}H_{12}O_3 = C_8H_5 \cdot C(O \cdot CH_3) \cdot CH \cdot CO \cdot CH_3$ bezw. β -Methoxy-a-benzoyl-a-propylen $C_{11}H_{12}O_3 = C_8H_5 \cdot CO \cdot CH \cdot C(O \cdot CH_3) \cdot CH_3^{1}$. B. Aus Benzoyl-aceton beim Schütteln mit Dimethylsulfat und Kalilauge (Auwers, B. 45, 996). Kp₁₆: 154—155°; $D_3^{14.5}$: 1,0682 (Au., B. 45, 996). $n_{\alpha}^{16.6}$: 1,5530; $n_{\beta}^{16.0}$: 1,560; $n_{\beta}^{16.0}$: 1,5781; $n_{\gamma}^{16.0}$: 1,5962 (v. Au., A. 415, 227).
- 5. $2-Oxy-1^1-oxo-1-methyl-3-allyl-benzol$, 2-Oxy-3-allyl-benzaldehyd $C_{10}H_{10}O_3=HO\cdot C_4H_3(CHO)\cdot CH_3\cdot CH\cdot CH_4$. B. Aus Salicylaldehydallyläther beim Erhitzen auf $220-230^\circ$ (Clarsen, Eisleb, A. 401, 96, 100). Süßlich gewürzartig riechendes Öl. Kp₇₅₈: $245,5-246^\circ$; Kp₁₁: 111° . D¹⁵: 1,098. Gibt mit FeCl₃ in Alkohol eine dunkelblauviolette Färbung. $Cu(C_{10}H_2O_3)_3$. Olivbraune Nadeln (aus Alkohol oder CCl₄). F: 181° .

¹⁾ Ist vielleicht als ein Gemisch der beiden Isomeren aufzufassen (CLAISEN, B. 59, 151).

- Leicht löslich in Chloroform mit dunkelolivgrüner Farbe. $Fe(C_{10}H_2O_3)_3$. Schwarze Krystalle. F: 110—111°. Die Lösung in Alkohol ist dunkelrot und wird auf Zusatz von Salzsäure erst rotviolett, dann blauviolett.
- 2-Methoxy-3-allyl-benzaldehyd $C_{11}H_{12}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_0H_3\cdot (CHO)\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_3$. B. Aus 2-Oxy-3-allyl-benzaldehyd bei der Einw. von Methylhalogenid und Kaliumcarbonat in Alkohol (Claisen, Eisleb, A. 401, 101). Kp.: 128°. Liefert bei der Oxydation mit alkalischer Wasserstoffperoxyd-Lösung 2-Methoxy-3-allyl-benzoesäure.
- 2-Allyloxy-3-allyl-benzaldehyd $C_{13}H_{14}O_3=CH_3\cdot CH\cdot CH_2\cdot O\cdot C_0H_3(CHO)\cdot CH_3\cdot CH$: CH₂. B. Aus 2-Oxy-3-allyl-benzaldehyd beim Kochen mit Allylbromid und Kaliumcarbonat in Alkohol (Claisen, Eisleb, A. 401, 102). Kp₁₁: 145—147°. Liefert beim Erhitzen auf 180—200° 2.6-Diallyl-phenol (Hauptprodukt) und 2-Oxy-3.5-diallyl-benzaldehyd.
- 2 Oxy 3 allyl benzaldoxim $C_{10}H_{11}O_8N = HO \cdot C_8H_8(CH_9 \cdot CH \cdot CH_9) \cdot CH \cdot N \cdot OH$. Krystalle (aus Benzin). F: 79° (CLAISEN, EISLEB, A. 401, 99). Liefert bei der Einw. von Acetylchlorid 2-Oxy-3-allyl-benzaldoximacetat und das Hydrochlorid des 2-Oxy-3-allyl-benzaldoxims. Gibt mit FeCl₈ in Alkohol eine tief dunkelblaue Färbung.
- 2-Oxy-8-allyl-benzaldoximacetat $C_{12}H_{13}O_3N=HO\cdot C_6H_3(CH_2\cdot CH:CH_2)\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Tafeln und Prismen (aus Benzin). F: 58° (CLAISEN, EISLEB, A. 401, 100). Spaltet beim Erhitzen über den Schmelzpunkt Essigsäure ab. Gibt mit Eisenchlorid-Lösung eine dunkelblaue Färbung.
- 6. 4- $Oxy-1^1$ -oxo-1-methyl-3-allyl-benzol, 4-Oxy-3-allyl-benzaldehyd $C_{10}H_{10}O_2 = HO \cdot C_0H_3(CHO) \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2$. B. Aus 4-Allyloxy-benzaldehyd beim Erhitzen auf 260—270° (CLAISEN, EISLEB, A. 401, 107). Blättchen (aus Benzol + Benzin oder aus Ameisensäure + Wasser). F: 66°. Kp₂: 179°. Gibt mit Eisenchlorid-Lösung keine Färbung.
- 4-Allyloxy-3-allyl-benzaldehyd $C_{13}H_{16}O_3=CH_3:CH\cdot CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(CHO)\cdot CH_3\cdot CH:$ $CH_3.$ B. Aus 4-Oxy-3-allyl-benzaldehyd beim Kochen mit Allylbromid und Kaliumcarbonat in Alkohol (Claisen, Eisleb, A. 401, 107). Kp₁₀: 164°. Oxydiert sich beim Aufbewahren an der Luft. Liefert beim Erhitzen auf 250° 4-Oxy-3.5-diallyl-benzaldehyd.
- 7. $\gamma Oxo \beta [2 oxy 4 methyl-phenyl] \alpha propylen, 2 Oxy 4 methyl-a-formyl-styrol <math>C_{10}H_{10}O_2 = HO \cdot C_0H_3(CH_2) \cdot C(CH_2) \cdot CHO$.
- 3.5 Dibrom 2 oxy 4 methyl a formyl styrol $C_{10}H_2O_2Br_2 = HO \cdot C_0HBr_2(CH_2) \cdot C(:CH_2) \cdot CHO$ ist die desmotrope Form der als 5.7 Dibrom 2 oxy 6 methyl 3 methyl encumaran $CH_2 \cdot C_0HBr_2 \cdot C(:CH_2) \cdot CH \cdot OH$ (Syst. No. 2385) formulierten Verbindung.
- 3.5. ω . ω -Tetrabrom-2-oxy-4-methyl-a-formyl-styrol $C_{10}H_6O_2Br_4=HO\cdot C_6HBr_2(CH_3)\cdot C(:CBr_2)\cdot CHO$ ist die desmotrope Form der als 5.7-Dibrom-2-oxy-6-methyl-3-dibrom-methylen-cumaran $CH_2\cdot C_6HBr_2$ $C(:CBr_2)$ $CH\cdot OH$ (Syst. No. 2385) formulierten Verbindung.
- 8. 2-Oxy-1-oxo-2-methyl-hydrinden, 2-Oxy-2-methyl-hydrindon-(1) $C_{10}H_{10}O_2=C_0H_4<\underset{CH_2}{CO}>C(CH_2)$ -OH. B. Aus 2-Brom-2-methyl-hydrindon-(1) beim Kochen mit Kaliumearbonat-Lösung (Kishner, \mathcal{H} . 46, 1423; C. 1915 I, 1114). Krystalle (aus Benzol + Petroläther oder aus Äther). F: 57°. Beim Eindampfen mit alkoh. Alkalilauge entsteht ein in Wasser mit blauer Farbe lösliches Salz.

Semicarbason $C_{11}H_{18}O_3N_3=C_{10}H_3(OH):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Tafeln (aus Methanol). F: 169° (Kishner, H. 46, 1424; C. 1915 I, 1114).

- 9. 6-Oxy-1-oxo-2-methyl-hydrinden, 6-Oxy-2-methyl-hydrinden-(1) $C_{10}H_{10}O_{1}=H_{0}\cdot C_{4}H_{5}<_{CH}^{CO}>CH\cdot CH_{3}$.
- 6-Methoxy-2-methyl-hydrindon-(1) $C_{11}H_{12}O_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_0H_2 < \frac{CO}{CH_2} > CH \cdot CH_2$. B. Aus 4-Methoxy-a-methyl-hydrozimtešurechlorid durch Einw. von Aluminiumehlorid in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 112). Kp₁₀: 148°. $D_{i}^{a,0}$: 1,1188. $n_{\alpha}^{a,0}$: 1,5531; $n_{i}^{a,0}$: 1,559; $n_{\beta}^{a,0}$: 1,5753. Liefert ein bei 163—164° schmelzendes p-Nitro-phenylhydrazon.
- Semicarbason $C_{12}H_{12}O_2N_3=CH_3\cdot O\cdot C_{10}H_3\cdot N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_4$. Krystallpulver (aus Essignaure). F: 215—216° (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 113).

- 10. 7-Oxy-1-oxo-4-methyl-hydrinden, 7-Oxy-4-methyl-hydrindon-(1) $C_{10}H_{10}O_2 = \frac{HO}{CH_2} > C_0H_2 < \frac{CO}{CH_2} > CH_2$. B. Aus a-Brom-propionsäure-p-tolylester beim Erhitzen mit Aluminiumehlorid auf 150° (Auwers, B. 44, 3695). Nadeln (aus Alkohol oder Ligroin). F: 110—111°. Leicht löslich in kaltem Benzol, leicht löslich in anderen organischen Lösungsmitteln in der Wärme, mäßig löslich in heißem Wasser. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb. Liefert ein bei 183° schwelzendes Phenylhydrazon.
- 7-Methoxy-4-methyl-hydrindon-(1) $C_{11}H_{12}O_2 = \frac{CH_2 \cdot O}{CH_3} > C_4H_2 < \frac{CO}{CH_4} > CH_2 \cdot B$. Aus 7-Oxy-4-methyl-hydrindon-(1) und Dimethylsulfat in Natronlauge (Auwers, B. 44, 3696). Nadeln (aus Wasser). F: 112—113°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Eisessig, ziemlich leicht in heißem Wasser, schwer in Äther und Ligroin.

7-Oxy-4-methyl-hydrindon-(1)-semicarbazon $C_{11}H_{13}O_2N_3 = HO \cdot C_9H_6(CH_2): N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln. F: oberhalb 280°; schwer löslich in Eisessig, fast unlöslich in den meisten anderen Lösungsmitteln (AUWERS, B. 44, 3696).

7-Methoxy-4-methyl-hydrindon-(1)-semicarbazon $C_{12}H_{15}O_2N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_9H_6(CH_3)$: $N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 220—224° (je nach der Geschwindigkeit des Erhitzens); schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln (Auwers, B. 44, 3697).

3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{11}H_{12}O_{2}$.

- 1. $\gamma Oxy \beta benzoyl \beta butylen$ $C_{11}H_{12}O_2 = C_4H_5 \cdot CO \cdot C(CH_3) : C(CH_3) \cdot OH$ oder $a-Oxy-\gamma-oxo-\beta-methyl-a-phenyl-a-butylen$ $C_{11}H_{12}O_2 = C_4H_5 \cdot C(OH) : C(CH_3) \cdot CO \cdot CH_2$ ist die Enolform des a-Methyl-a-benzoyl-acetons (S. 369).
- 2. $4-Oxy-3-oxo-1.7-dimethyl-hydrinden, 7-Oxy-3.4-dimethyl-hydrindon-(1) C_{II}H_{I2}O₂ = <math>\frac{HO}{CH_2}$ C_CO- $\frac{CH_2}{CH_2}$ CH₂. B. Aus a Brom-buttersäure-p-tolylester beim Erhitzen mit Aluminiumehlorid auf 130° (Auwers, B. 44, 3698). Krystalle (aus Petroläther). F: 53—54°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, mäßig löslich in heißem Wasser. Flüchtig mit Wasserdampf.

Semicarbason $C_{12}H_{15}O_2N_3 = HO \cdot (CH_3) \cdot C_2H_4 : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle (aus Methanol). F: 217°; schwer löslich in heißem Methanol (Auwers, B. 44, 3698).

3. 7-Oxy-1-oxo-2.4-dimethyl-hydrinden, 7-Oxy-2.4-dimethyl-hydrinden, 10 C₁₁H₁₂O₂ = $\frac{\text{HO}}{\text{CH}_2}$ > C₆H₂ < $\frac{\text{CO}}{\text{CH}_4}$ > CH·CH₂. B. Aus a-Brom-isobuttersaure-p-tolylester beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 150° (Auwers, B. 44, 3697). — Nadeln (aus Petroläther). F: 53°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, etwas löslich in Wasser. Flüchtig mit Wasserdampf.

Semicarbason $C_{12}\hat{H}_{15}O_2N_3 = HO \cdot (CH_3)_3C_3H_4: N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_4$. Krystalle. F: 230° bis 232°; wenig löslich; färbt sich beim Aufbewahren am Licht citronengelb (Auwers, B. 44, 3698).

- 4. β -Oxy- γ -benzoyl- β -amylen $C_{1s}H_{14}O_2 = C_eH_5 \cdot CO \cdot C(C_sH_8) : C(CH_2) \cdot OH$ oder β -Oxo- γ -[α -oxy-benzal]-pentan $C_{1s}H_{04}O_2 = C_eH_5 \cdot C(OH) : C(C_sH_8) \cdot CO \cdot CH_2$ ist die Enolform des α -Athyl- α -benzoyl-scetons, S. 369.
- 5. 1-Methyl-4-[2-oxy-benzyl]-cyclohexanon-(3) $C_{14}H_{18}O_2 = HO \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot$
- 6. [y-Methyl-n-amyl]-[4-exy-styryl]-keton, y-0x0- ζ -methyl- α -[4-exy-phenyl]- α -octylen $C_{15}H_{20}O_{5}=HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH(CH_{3})\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}$

 $0XY-0XO-VERBINDUNGEN C_n H_{2n-10}O_2$ UND $C_n H_{2n-12}O_2$ [Syst. No. 749-750 562

 $\label{eq:condition} \begin{tabular}{ll} $ [\gamma$-Methyl-n-amyl]-[4-methoxy-styryl]-keton & $C_{16}H_{22}O_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_6\cdot CH_2\cdot CH_3. \\ \end{tabular}$

a) Rechtsdrehende Form. B. Aus akt.-Amyl-aceton und Anisaldehyd in alkoh. Natronlauge (Wild, A. 414, 119). — Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 55° . [a] $_{0}^{\circ}$: $+8,62^{\circ}$ (in Benzol; p = 10). Rotations dispersion: W.

b) Inaktive Form. F: 93° (WILD, A. 414, 119).

7. γ -0xo- α -cyclohexyl- α -[4-oxy-phenyl]-butan, [4-0xy- α -cyclohexylbenzyl]-aceton $C_{16}H_{22}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_2 \cdot CO \cdot CH_3) \cdot HC \cdot \frac{CH_2 \cdot CH_3}{CH_2 \cdot CH_3} \cdot CH_2$

[a-Cyclohexyl-anisyl]-aceton $C_{17}H_{34}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3 \cdot CO \cdot CH_3) \cdot HC \cdot CH_3 \cdot CH_$ hexylmagnesiumbromid (Kohler, Burnley, Am. 43, 415). — Zähes Öl. Kp18: 218°.

8. n-Nonyl-[4-oxy-styryl]-keton, γ -0xo- α -[4-oxy-phenyl]- α -dodecylen, $\alpha \cdot n \cdot 0$ ctyl - α' - [4 - oxy - benzal] - aceton $C_{18}H_{26}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot C_6H_4$ $CH_2 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$.

n-Nonyl-[4-methoxy-styryl]-keton, a-n-Octyl-a'-anisal-aceton $C_{19}H_{28}O_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CO\cdot CH_2\cdot [CH_2]_7\cdot CH_3$. B. Aus Anisaldehyd und Methyl-n-nonyl-keton in alkoh. Natronlauge (Scholtz, Meyer, B. 48, 1864). — Blättchen. F: 63°.

Semicarbason $C_{20}H_{31}O_2N_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CH_2\cdot [CH_2]_7\cdot CH_3$. Gelbliche Nadeln. F: 114° (SCHOLTZ, MEYER, B. 43, 1864).

f) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-12} O_2$.

- 1. 1-0xy-2-oxo-1-methyl-1.2-dihydro-naphthalin, 1-Methyl-1.2-naph- $C(CH_3)(OH) \cdot CO$ (S. 139). B. Aus 1 - Methyl - naph thochinol $C_{11}H_{10}O_2=C_6H_4$ thol-(2) bei mehrjährigem Aufbewahren im Dunkeln unter Luftzutritt, schneller in Benzollösung (FRIES, B. 47, 1193).
- 6-Brom-1-oxy-2-oxo-1-methyl-1.2-dihydro-naphthalin, 6-Brom-1-methyl-1.2-naphthochinol $C_{11}H_9O_2Br = C_8H_3Br < C(CH_9)(OH) \cdot CO$ (S. 140). B. In geringer Menge bei mehrjährigem Aufbewahren von 6-Brom-1-methyl-naphthol-(2) im Dunkeln unter Luftzutritt (FRIES, B. 47, 1194).
- 2. ϵ 0 x o α [4 o x y phenyl] α . γ hexadien, 4 0 x y cinnamal aceton $C_{12}H_{12}O_2 = HO \cdot C_4H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot CH_2$
- 4-Methoxy-cinnamalaceton $C_{15}H_{14}O_2=CH_3\cdot O\cdot C_0H_4\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 4-Methoxy-zimtaldehyd und überschüssigem Aceton in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Pfelffer, A. 412, 327). Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 107—108,5°. Gibt mit 4-Methoxy-zimtaldehyd a.a'-Bis-[4-methoxy-cinnamal]-aceton.

3. Oxy-oxo-Verbindungen C13H14O2.

- 1. γ -Oxo-s-methyl-a-[2-oxy-phenyl]-a.s-hexadien, a-Isopropyliden-a'-[2-oxy-benzal]-aceton $C_{12}H_{14}O_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CO\cdot CH\cdot C(CH_3)_2$. B. Aus 2-Oxy-benzaldehyd und Mesityloxyd beim Kochen mit Zinkchlorid in Alkohol (GHOSH, Soc. 115, 298). Krystalle (durch Auflösen in Kalilauge und Fällen mit Salzsäure). Die Lösung in Kalilauge ist orangerot.
- 2. $\gamma-Oxo-s-methyl-a-[4-oxy-phenyl]-a.s-hexadien. a-Isopropyliden-a'-[4-oxy-benzal]-aceton <math>C_{12}H_{14}O_3=HO\cdot C_4H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH\cdot C(CH_4)_3$. B. Aus 4-Oxy-benzaldehyd und Mesityloxyd beim Kochen mit Zinkehlorid in Alkohol (GHOSH, Soc. 115, 298). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 120°. — Färbt chromgebeizte Wolle gelb.

a-Isopropyliden-a'-[4-methoxy-bensal]-aceton $C_{14}H_{16}O_2=CH_2\cdot O\cdot C_9H_4\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH:C(CH_3)_2\cdot B$. Aus N-Nitroso-a-a-dimethyl-a'-[4-methoxy-phenyl]- γ -piperidon beim Erwärmen mit alkoh. Natriumäthylat-Lösung unter Ausschluß von Sauerstoff (Evens, Gifford, Griffiths, Soc. 107, 1676). — Gelbe Tafeln (aus Petroläther). F: 56°.

3. 2-Oxy-1-oxo-1-methyl-3.5-diallyl-benzol, 2-Oxy-3.5-diallyl-benzaldehyd $C_{13}H_{14}O_3 = HO \cdot C_4H_4(CH_1 \cdot CH : CH_2)_3 \cdot CHO$. B. Durch Kochen von 2-Allyloxy-3-allyl-benzaldehyd, neben 2.6-Diallyl-phenol (Hauptprodukt) (Claisen, Eisles, A. 401, 105). — Gelbliches Ol. Kp10: 138—143°. — Gibt mit Eisenchlorid eine blauschwarze Färbung. Die Lösung in Natronlauge ist gelb.

Semicarbason $C_{14}H_{17}O_2N_3=HO\cdot C_4H_3(CH_2\cdot CH:CH_2)_2\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 154—156° (Claisen, Eisleb, A. 401, 105).

- 4. $4-0xy-1^1-oxo-1-methyl-3.5-diallyl-benzol$, 4-0xy-3.5-diallyl-benzolaldehyd C₁₃H₁₄O₃ = HO·C₆H₂(CH₂·CH:CH₂), CHO. B. Aus 4-Allyloxy-3-allyl-benzaldehyd beim Erhitzen auf 250° (CLAISEN, EISLEB, A. 401, 108). — Nadeln (aus Benzin oder Essigsäure). F: 67,5°. Kp₁₆: 185—190°. Ziemlich löslich in siedendem Wasser.
- 4-Allyloxy-8.5-diallyl-bensaldehyd $C_{16}H_{18}O_{2}=CH_{2}:CH\cdot CH_{2}\cdot O\cdot C_{6}H_{2}(CH_{2}\cdot CH:CH_{2})$; CHO. B. Aus 4-Oxy-3.5-diallyl-benzaldehyd und Allylbromid beim Kochen mit Kaliumcarbonat in Alkohol (Claisen, Eisleb, A. 401, 107). Ol. Nicht unzersetzt destillierbar. — Oxydiert sich beim Aufbewahren an der Luft. Gibt beim Erhitzen oberhalb 170° 2.4.6-Triallyl-phenol.
- 5. 1-Benzoyl-cyclohexen-(1)-ol-(2) $C_{13}H_{14}O_{3} = C_{6}H_{5} \cdot CO \cdot C < C(OH) \cdot CH_{3} > CH_{3}$ ist desmotrop mit 1-Benzoyl-cyclohexanon-(2), S. 380.

hexanon-(2) und Essigsäureanhydrid im Rohr bei 175° (BAUER, A. ch. [9] 1, 418). — Gelbliches Ol. Kp_{so}: 197—200°. — Gibt beim Kochen mit alkoh. Salzsäure Essigester und 1-Benzoylcyclohexanon-(2).

4. 1-Methyl-4-[2-oxy-benzal]-cyclohexanon-(3) $C_{14}H_{16}O_2 =$

1-Methyl-cyclohexanon-(3) in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Borsche, Gever, A. 398, 40). — Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 153°. Sehr leicht löslich in Aceton und Chloroform, leicht in Eisessig und Alkohol, weniger löslich in Äther und Benzol. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und heißer Natronlauge oder besser mit Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidalem Palladium in Methanol 1-Methyl-4-[2-oxy-benzyl]-cyclohexanon-(3) (B., G., B. 47, 1159). Liefert in Äther oder Eisessig beim Einleiten von Chlorwasserstoff 3-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-xanthoxoniumehlorid (Syst. No. 2386) (Borsche, Gever, A. 393, 46). Gibt bei der Destillation mit Zinkehlorid unter 12—15 mm Druck 3-Methyl-xanthen und andere Produkte (B., G., B. 47, 1157). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine orangerote Färbung (B., G., A. 393, 40). — Das Natriumsalz ist rot (B., G., A. 393, 46).

Über eine isomere Verbindung C₁₄H₁₄O₂ s. bei der Pseudobase der 3-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-xanthoxoniumsalze, Syst. No. 2386.

- 1 Methyl 4 [5 chlor 2 oxy bensal] cyclohexanon (3) $C_{14}H_{16}O_{2}Cl =$ HO·C₄H₂Cl·CH:C<CO·CH₂·CH₂·CH·CH₂. B. Aus 5-Chlor-salicylaldehyd und rechtsdrehendem 1-Methyl-cyclohexanon-(3) in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Borsche, A. 411, 46). — Gelbe Nadeln (aus Methanol oder Benzol). F: 153°. — Liefert in Salzsäure + Eisessig auf Zusatz von Eisenchlorid das Eisenchlorid-Doppelsalz des 7-Chlor-3-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-xanthoxoniumchlorids (Syst. No. 2386).
- 5. 1-Methyl-4-[6-oxy-3-methyl-benzal]-cyclohexanon-(3) $C_{15}H_{18}O_8 =$ HO · C₈H₃(CH₃) · CH : C CO · CH₃ CH · CH₂. B. Aus 6-Oxy-3-methyl-benzaldehyd und rechtsdrehendem 1-Methyl-cyclohexanon-(3) in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Borsche, A. 411, 45). — Gelbe Nadeln (aus Methanol), Prismen (aus Benzol). F: 142°. — Liefert in Salzsaure + Eisessig auf Zusatz von Eisenchlorid das Eisenchlorid-Doppelsalz des 2.6-Dimethyl-5.6.7.8-tetrahydro-xanthoxoniumchlorids (Syst. No. 2386).

564 OXY-OXO-VERBINDUNGEN Cn H2n-12 O2 UND Cn H2n-14 O2 [Syst. No. 750-751

6. 1.1.2.5 · Tetramethyl · 2 · [4 · oxy · cinnamoyl] · cyclopentan $C_{18}H_{24}O_2 = HO \cdot C_8H_4 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot (CH_2)C \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH$

1.1.2.5 - Tetramethyl - 2 - [4 - methoxy - cinnamoyl] - cyclopentan $C_{19}H_{26}O_{2} = CH_{2}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH: CH\cdot CO\cdot (CH_{3})C\cdot CH_{2}\cdot CH\cdot CH_{3}$. Rechtsdrehende Form. B. Aus Anisaldehyd und rechtsdrehendem 1.1.2.5 Tetramethyl 2-acetyl - cyclopentan in wäßrigalkoholischer Natronlauge (Ruff, Kloffenburg, Helv. 2, 373). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 54°. Kp_{10,6}: 234—237°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. [α] $_{0}^{\text{max}}$: +63,43° (in Benzol; p=10). Rotationsdispersion in Benzol: R., K.

g) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_2$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen C₁₁H₈O₂.

- 1. 2-Oxy-1¹-oxo-1-methyl-naphthaltn, 2-Oxy-naphthaldehyd-(1) C₁₁H₈O₂ = HO·C₁₀H₄·CHO (S. 143). Zur Darstellung aus β-Naphthol und Blausaure vgl. Manchot, A. 388, 112; Sages, Brigl, B. 44, 2096. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine alkoh. Lösung von 2 Mol 2-Oxy-naphthaldehyd-(1) und 1 Mol β-Hydrindon bei 0° erhält man die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2688) (Ruhemann, Levy, Soc. C₁₀H₄·CH:C·CH₄·C:CH₄·C:CH₆·C₁₀H₄ 103, 563). Kondensiert sich mit Desoxybenzoin in Gegenwart von Chlorwasserstoff zu Diphenyl-naphthopyroxoniumchlorid C₂₂H₁₇OCl (Syst. No. 2395) (Deoker, v. Fellenberg, A. 364, 43; Singe, Mazumdar, Soc. 115, 823). Gibt beim Erhitzen mit Ammoniumsulfit-Lösung und Ammoniak auf 145° β-Naphthylamin (Sachs, Brigl, B. 44, 2099). Liefert ein bei 205—208° (Zers.) schmelzendes Phenylhydrazon und ein bei 194—195° (Zers.) schmelzendes p-Brom-phenylhydrazon (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 437). 2-Oxy-naphthaldehyd-(1) färbt Wolle gelb an (Sa., B., B. 44, 2093).
- $C_{11}H_{3}O_{8}+HBr.$ Gelb (Gomberg, Cone, A. 376, 236). Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{11}H_{8}O_{8}+C_{6}H_{8}O_{6}N_{3}$. Braune Nadeln. F: 137° (Sudborough, Soc. 109, 1345).
- 2-Methoxy-naphthaldehyd-(1) $C_{12}H_{10}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_{10}H_4 \cdot CHO$ (8. 145). B. Aus 2-Oxy-naphthaldehyd-(1) und Dimethylsulfat in wäßrig-methylalkoholischer Kalilauge (BARGER, STARLING, Soc. 99, 2031). F: 84°. Kp₁₈: 205°. Kondensiert sich mit Essigester in Gegenwart von feinverteiltem Natrium zu β -[2-Methoxy-naphthyl-(1)]-acrylsäure-äthylester.
- 2-Äthoxy-naphthaldehyd-(1) $C_{18}H_{19}O_{3} = C_{8}H_{4} \cdot O \cdot C_{10}H_{4} \cdot CHO$ (8. 145). B. Aus 2-Oxy-naphthaldehyd-(1), Diāthylsulfat und wäßrig-alkoholischer Alkalilauge (Sachs, Brigh, B. 44, 2097). Zur Bildung aus Äthyl- β -naphthyl-äther und Blausäure vgl. Manchot, A. 388, 122. Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 112—113° (M.), 111° (S., B.). Liefert ein bei 91° schmelzendes Phenylhydrazon (S., B.).
- 2.2'.2"-Trioxy-hydronaphthamid $C_{33}H_{24}O_3N_4=HO\cdot C_{10}H_6\cdot CH(N:CH\cdot C_{10}H_6\cdot OH)_4$?). B. Entsteht in geringer Menge neben 2-Oxy-naphthaldehyd-(1) beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine mit Zinkchlorid und Blausäure versetzte Lösung von β -Naphthol in wasserfreiem Ather (Sachs, Brigl, B. 44, 2096). Rote Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 312°. Unlöslich in fast allen organischen Lösungsmitteln. Wird durch siedende konzentrierte Salzsäure in 2-Oxy-naphthaldehyd-(1) und Ammoniak gespalten.

2-Oxy-naphthaldehyd-(1)-oxim $C_{11}H_2O_2N = HO \cdot C_{10}H_4 \cdot CH : N \cdot OH$.

a) Höherschmelzende Form (vgl. S. 146). B. Aus dem Phenylhydrazon des 2-Oxynaphthaldehyds-(1) beim Kochen mit Hydroxylamin und wäßrig-alkoholischer Kalilauge, neben der niedrigerschmelzenden Form (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 439). — Lachsfarbene Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 158—160°. Leichter löslich in Alkohol als die niedrigerschmelzende Form.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. bei der höherschmelzenden Form. — Gelbbraune Nadeln (aus Alkohol). F.: 148—150° (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 439).

Bis-[2-methoxy-naphthyl-(1)-methylen]-hydrasin, Axin des 2-Methoxy-naphthaldehyds-(1) $C_{24}H_{20}O_2N_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_{10}H_4 \cdot CH \cdot N \cdot N \cdot CH \cdot C_{10}H_4 \cdot O \cdot CH_2$ (8. 146). Entwickelt beim Erhitzen auf ca. 360° Ammoniak und Stickstoff (Pascal, Normand, Bl. [4] 11, 21).

- [3-Oxy-naphthyl-(1)-methylen]-[3-acetoxy-naphthyl-(1)-methylen]-hydrazin $C_{34}H_{16}O_3N_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_4\cdot CH\cdot N\cdot N\cdot CH\cdot C_{10}H_4\cdot OH.$ B. Aus dem Azin des 2-Oxynaphthaldehyds-(1) beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (TORREY, BREWSTER, Am. Soc. 35, 438). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 183—185°.
- 2-Oxy-naphthaldehyd-(1)-semicarbason $C_{12}H_{11}O_2N_2 = HO \cdot C_{12}H_3 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Sintert bei 217—218° und schmilzt von 240° an unter Zersetzung (Torret, Brewster, Am. Soc. 35, 438). Löslich in Alkohol, Essigsäure, Benzol und Ather, unlöslich in CCl., Ligroin und Chloroform.
- 2-Åthoxy-naphthaldehyd-(1)-semicarbason $C_{14}H_{15}O_2N_3=C_2H_5\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_6.$ Nadeln (aus Methanol). F: 214—215°; löslich in heißem Methanol, sonst sehwer löslich (Sachs, Brigl, B. 44, 2097).
- 2. 4 $Oxy 1^1$ oxo 1 methyl naphthalin, 4 Oxy naphthaldehyd (1) $C_{11}H_4O_6 = HO \cdot C_{10}H_5 \cdot CHO$ (8. 146). Gibt bei der Kalischmelze bei 250° 4-Oxy-naphthoesaure-(1) (Heller, B. 45, 675).
- 4-Methoxy-naphthaldehyd-(1) $C_{12}H_{10}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_{10}H_3\cdot CHO$ (8. 147). B. Beim Sättigen einer mit Zinkohlorid versetzten Leeung von Methyl- α -naphthyl-äther und Blausaure in wasserfreiem Ather mit Chlorwasserstoff unter Kühlung und Zersetzen des Reaktionsprodukts (Madinavertia, Puyal, C. 1919 III, 789). Aus 4-Oxy-naphthaldehyd-(1) und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (M., P.). — Kp₂₅: 210°. — Liefert ein bei 113° schmelzendes Phenylhydrazon.
- 4-Äthoxy-naphthaldehyd-(1) $C_{18}H_{12}O_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot CHO$ (S. 147). B. Aus 4-Oxy-naphthaldehyd-(1) beim Kochen mit Diathylsulfat und verd. Kalilauge (Kame, McClugacz, Landstrom, Am. Soc. 39, 1247). F: 72°. Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ 4-Athoxy-naphthoesaure-(1).
- **4-Acetoxy-naphthaldehyd-(1)** $C_{18}H_{10}O_8 = CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_4 \cdot CHO$. F: 110° (KAMM, McClugage, Landstrom, Am. Soc. 89, 1247).
- 3. 3-Oxy-4-oxo-1-methylen-1.4-dihydro-naphthalin, 2-Oxy-naphtho-chinon-(1.4)-methid-(4) bezw. 3.4-Dioxo-1-methyl-3.4-dihydro-naphthalin, 4-Methyl-naphthochinon-(1.2) $C_{11}H_{2}O_{2}=C_{4}H_{4}$ $C(:CH_{2})\cdot CH_{2}$ bezw.
- Erhitzen mit Pyridin (Dean, Nierenstein, Soc. 109, 593). — Rote Nadeln (aus Eisessig). F: ca. 248—250° (Zers.). — Liefert bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure Oxalsäure (D., N.; Herrig, B. 47, 954; A. 432, 113). Bei der Destillation mit Zinkstaub erhält man Naphthalin (D., N.). Gibt beim Erhitzen mit Acetanhydrid 3-Acetoxy-4-oxo-1-methylen-1.4-dihydro-naphthalin; behandelt man 3-Oxy-4-oxo-1-methylen-1.4-dihydro-naphthalin mit Acetanhydrid und wenig konz. Schwefelsaure und gießt das Reaktionsgemisch in Wasser, so erhålt man 4.11-Dioxy-3-acetoxy-1-methyl-naphthalin (D., N.). — Die Lösung in wäßrigem oder alkoholischem Alkali ist blau und wird beim Ansauern rot (D., N.).
- 8-Methoxy-4-oxo-1-methylen-1.4-dihydro-naphthalin $C_{12}H_{10}O_{3} =$ C(:CH₂)·CH B. Aus 3-Oxy-4-oxo-1-methylen-1.4-dihydro-naphthalin und _с∙о·сн.` Diazomethan in Ather (DEAN, NIBERNSTEIN, Soc. 109, 595). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 184—185°. — Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam 2-Methoxy-1.4-methylenr: 104—100. — Leiert bei der Reduktion mit Natriumamaigam 2-Methoxy-1.4-methylennaphthalin. Gibt in Eiseseig bei Zusatz von verd. Sohwefelsäure und Verdünnen mit Wasser 4.1. Dioxy-3-methoxy-1-methyl-naphthalin. Liefert mit Chlorameisensäureäthylester in alkalischer Lösung 2-Methoxy-1.4-[carbāthoxy-oxymethylen]-naphthalin (?) (Ergw. Bd. VI, S. 484). — Liefert ein bei ca. 254—257° (Zers.) sohmelzendes Phenylhydrazon.

 Verbindung mit 4.1. Dioxy-3-methoxy-1-methyl-naphthalin C₁₂H₁₀O₂ + C₁₂H₁₀O₂. B. Aus äquimolekularen Mengen 3-Methoxy-4-oxo-1-methylen-1.4-dihydronaphthalin und 4.1. Dioxy-3-methoxy-1-methyl-naphthalin in Äther (DEAN, NIERENSTEIN, 800, 109, 596). — Braune Prigmen (aus Äther). F. 2420 (Zers.)
- Soc. 109, 596). Braune Prismen (aus Ather). F: 219° (Zers.).
- 8 Acetoxy 4 oxo 1 methylen 1.4 dihydro naphthalin $C_{12}H_{10}O_{2}$ = C(:CH₂)·CH B. Beim Erhitzen von 3-Oxy-4-oxo-1-methylen-1.4-dihydronaphthalin mit Acetanhydrid (DEAN, NIERENSTEIN, Soc. 109, 594). — Citronengelbe Nadeln (aus Essigester). F: 212—213° (Zers.). — Gibt in Eisessig auf Zusatz von verd. Schwefelsäure 4.11-Dioxy-3-acetoxy-1-methyl-naphthalin. — Liefert ein bei ca. 278—281° (Zers.) schmelzendes Phenylhydrason.

- $1 Oxy 2^1 oxo 2 methyl naphthalin, 1 Oxy naphthaldehyd (2)$ C₁₁H₈O₂ = HO·C₁₀H₅·CHO (S. 148). B. Aus 1-Oxy-naphthoesäure-(2), 1-Acetoxy-naphthoesäure-(2) oder 4-Sulfo-1-oxy-naphthoesäure-(2) bei der Reduktion mit Natriumamalgam in schwach saurer Lösung in Gegenwart von NaHSO₃ und Na₂SO₃ (Weil, B. 44, 3058; W., Ostermeier, B. 54, 3218; W., Heerdt, B. 55, 227). Aus 4-Sulfo-1-oxy-naphthoesäure-(2) bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Borsäure in Gegenwart von p-Toluidin (W., H.). - Oxydiert sich beim Aufbewahren (W., O.). Liefert bei der Kondensation mit Dimethylanilin und Oxydation des Reaktionsproduktes mit Bleidioxyd einen blauen Farbstoff (W., H., B. 55, 230).
- 4 Chlor 1 oxy naphthaldehyd (2) $C_{11}H_7O_2Cl = HO \cdot C_{10}H_5Cl \cdot CHO$. B. Aus 4-Chlor-1-oxy-naphthoesaure-(2) bei der Reduktion mit Natriumamalgam in schwach saurer Lösung bei Gegenwart von NaHSO₃ (Weil, B. 44, 3061; W., Heerdt, B. 55, 228). — Gelbe Losung bei Gegenwart von Natiso₃ (Weil., B. 44, 3001; W., Hekkit, B. 55, 220). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 103° (W.). — Liefert beim Einleiten von Ammoniak in die äther. Lösung eine Verbindung C₂₂H₁₆O₃N₂Cl₂ (s. u.) (W., H., B. 55, 229). — Gibt ein bei 153° schmelzendes Phenylhydrazon; (W.; W., H.). — NaC₁₁H₆O₂Cl. Gelbe Blättchen (W.; W., H.). Verbindung C₂₂H₁₈O₃N₂Cl₂. B. Aus 4-Chlor-1-oxy-naphthaldehyd-(2) beim Einleiten von Ammoniak in die äther. Lösung (WEIL, HERDT, B. 55, 229). — Gelb. Unzersetzt löslich in Alkohol. — Zerfällt bei gelindem Frwärmen mit Weser Säusen oder Alkelien in Ammoniak

in Alkohol. — Zerfällt bei gelindem Erwärmen mit Wasser, Säuren oder Alkalien in Ammoniak

und 4-Chlor-1-oxy-naphthaldehyd-(2).

4-Chlor-1-oxy-naphthaldehyd-(2)-oxim $C_{11}H_8O_2NCl = HO \cdot C_{10}H_8Cl \cdot CH : N \cdot OH$. Nadeln. F: 184° (Well, Heerdt, B. 55, 229), 194° (Well, B. 44, 3061).

Azin des 4-Chlor-1-oxy-naphthaldehyds-(2) $C_{22}H_{14}O_2N_2Cl_2 = HO \cdot C_{10}H_5Cl \cdot CH : N \cdot N : CH \cdot C_{10}H_5Cl \cdot OH$. Gelbe Nadeln. F: 179° (Well, B. 44, 3061; W., Heerdt, B. 55, 229).

4-Brom-1-oxy-naphthaldehyd-(2) $C_{11}H_7O_5Br = HO \cdot C_{10}H_5Br \cdot CHO$. 4-Brom-1-oxy-naphthoesaure-(2) bei der Reduktion mit Natriumamalgam in schwach saurer Lösung bei Gegenwart von NaHSO₃ (Well, B. 44, 3060; W., Heerdt, B. 55, 228). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 112° (W.). Leicht löslich in Äther, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser (W.). — Beim Sättigen der äther. Lösung mit Ammoniak erhält man eine Verbindung C₁₂H₁₈O₃N₂Br₂ (s. u.) (W., H.). — Gibt ein bei 159° schmelzendes Phenylhydrazon (W.; W., H.).

Verbindung C₂₂H₁₈O₃N₂Br₂. B. Beim Sättigen der äther. Lösung von 4-Brom-1-oxynaphthaldehyd (2) mit Ammoniak (Weil, Heerdt, B. 55, 228). — Gelbe Krystalle.

F: 126°. — Zersetzt sich sehr schnell.

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{12}H_{10}O_{2}$.

- 2-Oxy-1-oxo-1-dihyl-naphthalin, 2-Oxy-1-acetyl-naphthalin, Methyl-[2-oxy-naphthyl-(1)]-keton, 1-Acetyl-naphthol-(2), 1-Aceto-naphthol-(2) $C_{12}H_{16}O_3 = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot CO \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Fries, Schmmelschmidt, B. 58, 2835. — B. Aus Methyl-β-naphthyl-åther, Acetylchlorid und Aluminiumchlorid in Benzol (With Braun, B. 47, 3225). Aus Methyl-[2-methoxy-naphthyl-(1)]-keton und Aluminiumchlorid in Benzol (With Braun) (W. B. 47, 2020). Aluminium chlorid in Benzol (W., B., B. 47, 3230). — Blätter (aus Petroläther). F: 64—65° (W., B.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (W., B.). — Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ Phthalsäure (W., B.). Die ammoniakalische Lösung färbt sich beim Aufbewahren schwarz (W., B.). Gibt mit Hydrazinhydrat in siedender Essigsäure 3-Methyl-4.5-benzo-indazol (W., B.; vgl. F., Sch.). — Kaliumsalz. Gelbe Blättchen (W., B.).
- 2-Methoxy-1-acetyl-naphthalin, Methyl-[2-methoxy-naphthyl-(1)]-keton $C_{13}H_{12}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot CO \cdot CH_3$. Diese Konstitution kommt der S. 152 als Methyl- $[\beta$ -methoxy-naphthyl-(x)]-keton beschriebenen Verbindung zu (FRIES, SCHIMMELSCHMIDT, B. 58, 2835). — Zur Bildung aus Methyl-β-naphthyl-āther, Acetylchlorid und AlCl, in CS, vgl. Witt, Braun, B. 47, 3229. — F: 57,5—58°(W., B.). — Gibt bei der Einw. von AlCl, in Benzol 1-Aceto-naphthol-(2) und x.x-Diaceto-naphthol-(2) (W., B.).
- 2-Äthoxy-1-seetyl-naphthalin, Methyl-[2-äthoxy-naphthyl-(1)]-keton $C_{14}H_{14}O_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_{10}H_4 \cdot CO \cdot CH_3$. Diese Konstitution kommt der S. 152 als Methyl-[β -äthoxy-naphthyl-(x)]-keton beschriebenen Verbindung zu (FRIES, SCHIMMELSCHMIDT, B. 58, 2835; vgl. WITT, BRAUN, B. 47, 3224).
- 2. $4-0xy-1^1-0xo-1-athyl-naphthalin, 4-0xy-1-acetyl-naphthalin,$
 $$\label{eq:methyl-state} \begin{split} & Methyl-[4-oxy-naphthyl-(1)]-keton, \ 4-Acetyl-naphthol-(1), \ 4-Aceto-naphthol-(1) \\ & C_{12}H_{10}O_2=HO\cdot C_{10}H_4\cdot CO\cdot CH_3. \quad B. \quad \text{Aus Athyl-a-naphthyl-ather beim Behandeln mit Acetylchlorid und AlCl}_3 \ \ \text{in CS}_3 \ \ \text{oder Benzol} \ \ (\text{Witt, Brank}, \ B. \ \ 47, \ 3222). \ \ \text{Aus Methyl-a-naphth$$
 [4-āthoxy-naphthyl-(1)]-keton bei Einw. von AlCl, in Benzol (W., B., B. 47, 3228). — Gelbliche Prismen (aus Eisessig und Toluol). F: 198°. — Liefert bei der Oxydation mit KMnO, in essigsaurer Lösung Phthalsäure. — Gibt ein bei 133° schmelzendes Phenylhydrazon.

- 4-Methoxy-1-acetyl-naphthalin, Methyl-[4-methoxy-naphthyl-(1)]-keton $C_{13}H_{13}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot CO \cdot CH_3$ (8. 148). F: 67° (Madinaveitia, Bl. [4] 25, 605). Bei der Einw. von Amylnitrit und Natriumäthylat-Lösung und Reduktion des Reaktionsproduktes mit Zinnehlorür und Salzsäure erhält man 4-Methoxy-1-glycyl-naphthalin.
- 4-Äthoxy-1-acetyl-naphthalin, Methyl-[4-äthoxy-naphthyl-(1)]-keton $C_{14}H_{14}O_3=C_3H_5\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 148). Zur Bildung aus Äthyl-a-naphthyl-äther, Acetylchlorid und Aluminiumchlorid vgl. Wift, Braun, B. 47, 3222; Kamm, McClugage, Landstrom, Am. Soc. 39, 1245. F: 78—79° (W., B.). Kp₈₈: 254—256° (K., McC., L.). Etwas flüchtig mit Wasserdampf (K., McC., L.). Liefert bei der Oxydation mit alkal. KMnO₄-Lösung den Äthyläther der [4-Oxy-naphthoyl-(1)]-ameisensäure (K., McC., L.). Liefert beim Erwärmen mit Aluminiumchlorid ohne Lösungsmittel unter Umlagerung 2-Acetyl-naphthol-(1) (Hartmann, Gattermann, B. 25, 3534; W., B., B. 47, 3223); bei der Einw. von Aluminiumchlorid in Benzol erhält man 4-Oxy-1-acetyl-naphthalin und 4-Oxy-1.3-diacetyl-naphthalin (W., B., B. 47, 3228).

Methyl-[4-oxy-naphthyl-(1)]-ketoxim $C_{13}H_{11}O_2N = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot C(CH_3) : N \cdot OH$. B. Aus 4-Oxy-1-acetyl-naphthalin und alkoh. Hydroxylaminlösung (Witt, Braun, B. 47, 3228). — Lichtempfindliche Krystalle (aus Toluol). F: 164°.

- 4-Oxy-1-chloracetyl-naphthalin (?), Chlormethyl-[4-oxy-naphthyl-(1)]-keton (?), 4-Chloracetyl-naphthol-(1) (?) $C_{12}H_0O_2Cl = HO \cdot C_{10}H_0 \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Aus 4-Methoxy-1-chloracetyl-naphthalin (?) durch Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 120° (MADINA-VEITIA, PUYAL, C. 1919 III, 789). F: 130°.
- 4-Methoxy-1-chloracetyl-naphthalin (?), Chlormethyl-[4-methoxy-naphthyl-(1)]-keton (?) C₁₃H₁₁O₂Cl = CH₃·O·C₁₀H₆·CO·CH₃Cl. B. Aus Methyl-α-naphthyl-äther, Chloracetylchlorid und Aluminiumchlorid in CS₂ (Johannssen, Dissertation [Rostock 1898], S. 23; Maddinaveitia, Puyal, C. 1919 III, 789). Nadeln (aus Alkohol). F: 85° (J.), 70° (M., P.). Verflüchtigt sich beim Erwärmen (J.). Löslich in Benzol, Äther und Chloroform (J:; M., P.). Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 120° 4-Oxy-1-chloracetyl-naphthalin(?) (M., P.).
- 4-Äthoxy-1-chloracetyl-naphthalin (?), Chlormethyl-[4-äthoxy-naphthyl-(1)]-keton(?) C₁₄H₁₃O₃Cl = C₂H₅·O·C₁₀H₆·CO·CH₂Cl. B. Aus Äthyl-a-naphthyl-äther, Chloracetylchlorid und Aluminiumchlorid in CS₃ (Johannssen, Dissertation [Rostock, 1898], S. 23; MADINAVEITIA, PUYAL, C. 1919 III, 789). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 134° (J.), 98° (M., P.).
- 3. 1-Oxy-2¹-oxo-2-dthyl-naphthalin, 1-Oxy-2-acetyl-naphthalin, Methyl-[1-oxy-naphthyl-(2)]-keton, 2-Acetyl-naphthol-(1), 2-Aceto-naphthol-(1) C₁₂H₁₀O₂ = HO·C₁₀H₆·CO·CH₃ (S. 149). B. Beim Kochen von a-Naphthol mit Essigsäureanhydrid und Eisessig in Gegenwart von Zinkchlorid (Witt, Braun, B. 47, 3219). Aus 6-Methyl-4-methylen-[naphtho-1.2':2.3-pyran] bei der Kalischmelze (Ghosh, Soc. 107, 742). Existiert anscheinend in zwei Formen: gelbgrüne Nadeln (aus Ałkohol), F: 103°; gelbe Nadeln (aus Benzol und Ligroin), F: 98°; die beiden Modifikationen lagern sich beim Umkrystallisieren aus verschiedenen Lösungsmitteln wechselseitig ineinander um (W., Br.; Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 429). Die niedrigerschmelzende Form ist leichter löslich (T., B.). Kondensiert sich mit Ameisensäureester zu 7.8-Benzo-chromon (Ptetyfer, Grimmer, B. 50, 922).

Oxalsäure-bis-[8-acetyl-naphthyl-(1)]-ester $C_{16}H_{16}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot C_{10}H_6 \cdot CO \cdot CH_2$. B. Aus 1-0xy-2-acetyl-naphthalin und Oxalylchlorid in Pyridin unter Kühlung (Adams, Gilman, Am. Soc. 37, 2719). — Blätter (aus Benzol). F: 197°. Leicht löslich in Eisessig, Chloroform und Aceton, schwer in Methanol, Alkohol und Äther.

Azin des 1-Oxy-2-acetyl-naphthalins $C_{24}H_{20}O_2N_2 = HO \cdot C_{10}H_3 \cdot C(CH_3) \cdot N \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot C_{16}H_4 \cdot OH$. Hellorangefarbene Krystalle (aus Anilin). Zersetzt sich bei hoher Temperatur (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 431). Löslich in siedendem Anilin, unlöslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln. — Wird von verd. Säuren und verd. Natronlauge in der Siedehitze nicht angegriffen. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot und wird beim Erwärmen farblos.

 $\{a - [1 - Oxy - naphthyl - (2)] - äthyliden\} - \{a - [1 - acetoxy - naphthyl - (2)] - äthyliden\} - hydraxin <math>C_{24}H_{23}O_3N_5 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_4 \cdot C(CH_3) : N \cdot N : C(CH_3) \cdot C_{10}H_5 \cdot OH$. B. Aus der vorangehenden Verbindung beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 431). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 169—170°.

Methyl-[1-oxy-naphthyl-(2)]-keton-semicarbazon $C_{13}H_{13}O_2N_3 = HO \cdot C_{10}H_0 \cdot C(CH_3)$: N·NH·CO·NH₂. Gelbliches Pulver. F: 245—250° (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 432). Sehr wenig löslich in Alkohol, Benzol und Essigsäure. — Gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung eine tiefgrüne Färbung.

4 - Brom - 1 - acetoxy - 2 - acetyl - naphthalin, Methyl - [4 - brom - 1 - acetoxy - naphthyl-(2)]-keton, Acetat des 4-Brom-2-acetyl-naphthols-(1) $C_{14}H_{11}O_3Br=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_{16}H_2Br\cdot CO\cdot CH_3$ (8. 150). F: 95—96° (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 433). Löslich in Alkohol, Ather und Benzol. — Zersetzt sich beim Erwärmen mit Natronlauge.

Methyl-[4-brom-1-oxy-naphthyl-(2)]-ketoxim $C_{12}H_{10}O_4NBr = HO \cdot C_{10}H_5Br \cdot C(CH_3):N\cdot OH$. Gelbliche Krystalle (aus Alkohol oder aus Benzol + Ligroin). F: 189—190° (Zers.) (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 434). — Färbt sich beim Aufbewahren am Sonnenlicht tiefbraun. Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine grüne Färbung. Liefert ein

wenig lösliches grünes Natriumsalz.

Asin des Methyl - [4 - brom - 1 - oxy - naphthyl - (2)] - ketons $C_{24}H_{18}O_3N_3Br_3 = HO \cdot C_{10}H_5Br \cdot C(CH_3) \cdot N \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot C_{10}H_5Br \cdot OH$. Hellorangefarbene Nadeln (aus Anilin). Zersetzt sich bei hoher Temperatur (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 435). Löslich in heißem Anilin, sehr wenig löslich in Chloroform und CCl₄, unlöslich in Alkohol, Äther, Aceton, Benzol und Ligroin. Unlöslich in verd. Natronlauge. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine scharlachrote Lösung, die beim Erwärmen farblos wird.

Methyl-[4-brom-1-oxy-naphthyl-(2)]-keton-semicarbazon $C_{13}H_{13}O_3N_3Br=HO\cdot C_{10}H_4Br\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_4$. Gelbliches amorphes Pulver. Zersetzt sich bei hoher Temperatur (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 434). Sehr wenig löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. — Wird von siedender verdünnter Salzsäure nicht angegriffen. Beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure erhält man 4-Brom-2-acetylnaphthol-(1). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine orangefarbene Lösung. Liefert mit Eisenchlorid-Lösung eine dunkelgrüne Färbung.

- 4-Nitro-1-oxy-2-acetyl-naphthalin, Methyl-[4-nitro-1-oxy-naphthyl-(2)]-keton, 4-Nitro-2-acetyl-naphthol-(1) $C_{12}H_0O_4N=HO\cdot C_{10}H_5(NO_2)\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 150). B. Bei 10—15-stdg. Aufbewahren von 2-Aceto-naphthol-(1) mit 30—50% iger Salpetersäure (TORREY, BREWSTER, Am. Soc. 85, 435). — Liefert ein bei 222—223° (Zers.) schmelzendes Phenylhydrazon und ein bei 257-258° (Zers.) schmelzendes p-Brom-phenylhydrazon.
- 4. G-Oxy-2¹-oxo-2-äthyl-naphthalin, G-Oxy-2-acetyl-naphthalin, Methyl-[6-oxy-naphthyl-(2)]-keton, 6-Acetyl-naphthol-(2), 6-Aceto-naphthol-(2), $C_{12}H_{10}O_3=H0\cdot C_{10}H_4\cdot C0\cdot CH_2$. B. In geringer Menge beim Erhitzen von β -Naphthylacetat mit Eisessig und Zinkchlorid auf 150—160° (WITT, BRAUN, B. 47, 3231). — Prismen (aus Benzol). F: 171°. — Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ Trimellitsäure. — Die Alkalisalze sind gelb.

Agin des 6-Oxy-2-acetyl-naphthalins $C_{34}H_{30}O_3N_2 = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot C(CH_3) : N \cdot N : C(CH_3) \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Beim Kochen einer essigsauren Lösung von 6-Aceto-naphthol-(2) mit Hydrazinhydrat (Wiff, Braun, B. 47, 3232). — Gelbe Nadeln (aus Pyridin). F: 295°. Sehr wenig löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in verd. Alkalien. Gibt beim Kochen mit Essigsäure + Schwefelsäure die Ausgangsmaterialien.

5. Methyl-[β -oxy-naphthyl-(x)]-keton, x-Acetyl-naphthol-(2), x-Acetonaphthol-(2) $C_{13}H_{10}O_3 = HO \cdot C_{10}H_3 \cdot CO \cdot CH_3$.

Methyl- $[\beta$ -methoxy-naphthyl-(x)]-keton, Methyl-[x-acetyl-naphthyl-(2)]-äther $C_{18}H_{18}O_{2} = CH_{3} \cdot O \cdot C_{10}H_{3} \cdot CO \cdot CH_{3}$ (S. 152). Ist als Methyl-[2-methoxy-naphthyl-(1)]-keton (S. 566) erkannt worden (Fries, Schimmelschmidt, B. 58, 2835; vgl. Wift, Braun, B. 47, 3229).

 $Methyl - [\beta - athoxy - naphthyl - (x)] - keton$, Athyl - [x - acetyl - naphthyl - (2)] - ather $C_{16}H_{14}O_2 = C_2H_3 \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 152). Ist als Methyl-[2-athoxy-naphthyl-(1)]-keton (S. 566) zu formulieren (Fries, Schimmelschmidt, B. 58, 2835; vgl. Witt, Braun, B. 47, 3224).

3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{18}H_{16}O_{9}$.

- 1. 1.5 Dimethyl 2 [2 oxy benzal] cyclohexen (4) on (3) $C_{15}H_{16}O_{2} = HO \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH : C < CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{3}$. Aus 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) und Salicylaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Borsone, Gever, A. 393, 41). — Dunkelgelbe Tafeln (aus Methanol). F: 179°.
- 2. 1^{1} -Oxy- 1^{2} -oxo-1-n-amyl-naphthalin, Athyl- $[\beta$ -oxy- β -naphthyl-(1)äthyl]-keton, a-Oxy- γ -oxo-a-naphthyl-(1)-pentan $C_{15}H_{16}O_{2}=C_{10}H_{\gamma}\cdot CH\cdot (OH)\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}$.
- 2 Chlor 1¹ oxy 1² oxo 1 n amyl naphthalin, α Oxy γ oxo α [2 chlor-naphthyl-(1)] pentan $C_{1g}H_{1g}O_{3}Cl = C_{1o}H_{6}Cl \cdot CH(OH) \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot CH_{2} \cdot CH_{3}$. B. Aus 2-Chlornaphthaldehyd-(1) und Methyläthylketon in schwach alkal. wäßr.-alkoh. Lösung (Saces, Brigh, B. 44, 2105). Krystalle (aus Alkohol), schiefwinkelige Doppelpyramiden (aus Ligronia). F: 124°. Gibt bei der Einw. von wäßrig-alkoholischen Alkalien Athyl- $[\beta$ -[2-chlor-naphthal.] naphthyl-(1)]-vinyl}-keton.

h) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O_2$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{13}H_{10}O_{2}$

1. Phenyl-[2-oxy-phenyl]-keton, o-Benzoyl-phenol, 2-Oxy-benzophenon, o-Oxy-benzophenon $C_{13}H_{10}O_3=C_0H_3\cdot CO\cdot C_0H_4\cdot OH$ (S. 155). Hellgelbe Nadeln. F: 40° (PTRIFFER, B. 44, 2658).

Verbindung C₁₃H₂O₂Cl₃Sn. B. Aus 2-Oxy-benzophenon und Zinntetrachlorid in siedendem wasserfreiem Benzol (Prairfer, B. 44, 2658). — Hellgelbe Blättehen mit 0,5 C₆H₄. F: ca. 250°. Löslich in Chloroform mit gelber Farbe, etwas löslich in siedendem Benzol, unlöslich in Benzol, Alkohol und Eisessig in der Kälte. Wird durch siedendes Wasser zersetzt.

Phenyl-[2-methoxy-phenyl]-keton, o-Benzoyl-anisol, 2-Methoxy-benzophenon $C_{14}H_{19}O_3=C_4H_4\cdot CO\cdot C_4H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 156). B. In geringer Menge aus 2-Oxy-benzophenon und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (STAUDINGER, Kon, A. 384, 99). — Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin bei 131°: St., K.

- [3.4-Dinitro-phenyl]-[2-benzoyl-phenyl]-sulfid, 2-[2.4-Dinitro-phenylmercapto]-benzophenon $C_{19}H_{18}O_5N_4S=C_4H_5\cdot CO\cdot C_4H_4\cdot S\cdot C_4H_3(NO_3)_3$. B. Aus 2-[2.4-Dinitro-phenylmercapto]-benzoesäure beim Kochen mit Phosphorpentachlorid und Aluminium-chlorid in Benzol (MAYER, B. 43, 593). Hellgelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 155—156°.
- 2. Phonyl-[3-oxy-phenyl]-keton, m-Benzoyl-phenol, 3-Oxy-benzophenon, m-Oxy-benzophenon $C_{13}H_{10}O_2=C_4H_5\cdot CO\cdot C_4H_4\cdot OH$.

Phenyl-[3-methoxy-phenyl]-keton, m-Benzoyl-anisol, 3-Methoxy-benzophenon $C_{14}H_{12}O_3=C_4H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 158). B. Aus 3-Oxy-benzophenon und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Staudinger, Kon, A. 384, 100). — F: 44°. Kp₁₇: 201°. — Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin bei 131°: St., K.

3. Phenyl-[4-oxy-phenyl]-keton, p-Benzoyl-phenol, 4-Oxy-benzophenon, p-Oxy-benzophenon $C_{13}H_{10}O_3=C_4H_4\cdot OH\cdot (S.~158)$. B. Beim Erhitzen von Phenol mit Benzoylchlorid und Aluminiumchlorid auf 75° und Behandeln des Reaktionsproduktes mit verd. Alkalilauge, neben Benzoesäurephenylester (HELLER, B. 46, 1502). — Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure p-Benzyl-phenol (CLEMMENSEN, B. 47, 682).

S. 158, Z. 14 v. u. statt "carbonsäure-(2)" lies "carbonsäure-(3)".

Phenyl-[4-methoxy-phenyl]-keton, p-Bensoyl-anisol, 4-Methoxy-bensophenon $C_{14}H_{12}O_2 = C_4H_4 \cdot CO \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 159). Zur Bildung aus Benzoylchlorid und Anisol bei Gegenwart von AlCl₂ in CS₂ vgl. Petterson, Am. 46, 335. — F: 62° (P.; Cohen, R. 38, 121), 67—68° (Ramaet-Lucas, A. ch. [8] 30, 397). Thermische Analyse des Systems mit Trichloressigsäure: Kendall, Gibbons, Am. Soc. 37, 167. — Liefert bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in 80°/oigem Alkohol 4-Methoxy-benzhydrol und a.a'-Diphenyl-a.a'-bis-[4-methoxy-phenyl]-āthylenglykol (C., R. 38, 121; Böeseken, C., C. 1915 I, 1376). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Alkohol erhält man 4-Methoxy-benzhydrol (Kohler, Patch, Am. Soc. 38, 1213; Adams, Wieth, French, Am. Soc. 40, 430). Wird durch Alkohol im Sonnenlicht zu a.a'-Diphenyl-a.a'-bis-[4-methoxy-phenyl]-āthylenglykol reduziert (B., C., Akad. Amsterdam Versl. 28 [1914/15], 775). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenyl-keten-Chinolin bei 131°: Staudinger, Kon, A. 384, 100. — $C_{14}H_{12}O_2 + HClO_4$. Sehr zer-fließliche gelbbraune Krystalle (Periffer, A. 412, 316).

Phenyl-[4-āthoxy-phenyl]-keton, p-Bensoyl-phenetol, 4-Äthoxy-bensophenon $C_{18}H_{14}O_8=C_4H_8\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot O\cdot C_8H_5$ (S. 159). Liefert mit Methylmagnesiumjodid a-Phenyla-[4-āthoxy-phenyl]-āthylen; reagiert analog mit Athylmagnesiumjodid und Benzylmagnesiumohlorid (Busicaurs, C. r. 151, 516).

Phenyl-[4-methoxy-phenyl]-ketimid, 4-Methoxy-benzophenonimid $C_{14}H_{13}ON = C_4H_4 \cdot C(:NH) \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot CH_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht, wenn man ein Gemisch aus 4-Methoxy-benzophenon und Phosphorpentachlorid auf 140—160° erhitzt, das entstandene Phosphoroxychlorid durch Vakuumdestillation entfernt und den Rückstand mit Urethan bei 160° behandelt (Phyenson, Am. 46, 336). — $C_{14}H_{12}ON + HCl$. Schmilzt oberhalb 170° (Zers.). Liefert bei der Einw. von warmem Wasser 4-Methoxy-benzophenon und Ammonium-chlorid. Gibt bei der Einw. von Alkalihypochlorit in wäßr. Lösung zwei stereoisomere 4-Methoxy-benzophenonchlorimide (8. 570).

4 - Methoxy - benzophenonchlorimid $C_{14}H_{12}ONCl = C_4H_5 \cdot C(:NCl) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. C.H. C.C.H. O.CH. Existiert in zwei stereoisomeren Formen, entsprechend den Formeln CI·N

 $C_6H_5 \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ und $N \cdot CI$

- a) Höherschmelzende Form, a. Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form aus dem Hydrochlorid des 4-Methoxy-benzophenonimids bei der Einw. von Alkalihypochlorit in wäßr. Lösung; man erhält die reine a-Form durch Krystallisation aus Chloroform + Ligroin (Peterson, Am. 46, 337; vgl. Stieglitz, P., B. 43, 787). — Sechsseitige Plättchen (aus Ligroin). F: 90° (P.). — Liefert mit Chlorwasserstoff in Ligroin das Hydrochlorid des 4-Methoxy-benzophenonimids zurück (P., Am. 46, 336).
- b) Niedrigerschmelzende Form, β -Form. B. s. bei der α -Form. Krystalle (aus Ligroin). F: 54° (Peterson, Am. 46, 338). Liefert mit Chlorwasserstoff in Ligroin das Hydrochlorid des 4-Methoxy-benzophenonimids zurück (P., Am. 46, 336).
- β -p-Methoxy-benzophenon-oxim $C_{14}H_{13}O_2N=C_6H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 160). B. Aus a-p-Methoxy-benzophenonoxim bei Bestrahlung der alkoh. Lösung mit ultraviolettem Licht (STORRMER, B. 44, 667). - F: 116-117°.
- a-p-Methoxy-benzophenon-oxim $C_{14}H_{13}O_{9}N=C_{6}H_{5}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}$ (S. 161). F: 146—147° (Stoermer, B. 44, 667). Gibt in alkoh. Lösung bei Belichtung mit ultraviolettem Licht β -p-Methoxy-benzophenon-oxim.
- [2-Chlor-phenyl]-[4-methoxy-phenyl]-keton, 2'-Chlor-4-methoxy-benzophenon C₁₄H₁₁O₂Cl = C₆H₄Cl·CO·C₆H₄·O·CH₂. B. Aus 2-Chlor-benzoylchlorid, Anisol und Aluminiumchlorid in CS₂ unter Kühlung (Peterson, Am. 46, 344). — Kp₅₀: 250°.
- [4-Chlor-phenyl]-[4-methoxy-phenyl]-keton, 4'-Chlor-4-methoxy-benzophenon $C_{14}H_{11}O_2Cl=C_6H_4Cl\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_5$. B. Aus 4-Chlor-benzoylchlorid, Anisol und Aluminiumchlorid in CS₂ bei 0° (Peterson, Am. 46, 339). Krystalle (aus Alkohol). F: 125°.
- 4'-Chlor-4-methoxy-benzophenonchlorimid $C_{14}H_{11}ONCl_{2} = C_{6}H_{4}Cl \cdot C(:NCl) \cdot C_{8}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$. Existiert in zwei stereoisomeren Formen, entsprechend den Formeln $C_{6}H_{4}Cl \cdot C \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$ und $C_{6}H_{4}Cl \cdot C \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$

 $\mathbf{Cl} \cdot \mathbf{N}$ Ñ ∙Ci

- a) Höherschmelzende Form, a-Form. B. Entsteht neben der β-Form, wenn man 4'-Chlor-4-methoxy-benzophenon mit Phosphorpentachlorid auf 160° erhitzt, das entstandene Phosphoroxychlorid durch Vakuumdestillation entfernt, den Rückstand in Chloroform löst, die Chloroform-Lösung mit Ammoniak sättigt, filtriert, das Filtrat mit Chlorwasserstoff sättigt und auf das entstandene, unreine Hydrochlorid des 4'-Chlor-4-methoxy-benzophenonimids Alkalihypochlorit in wäßr. Lösung einwirken läßt; man trennt die beiden Isomeren durch Krystallisation aus Ligroin (Peterson, Am. 46, 340). — Platten (aus Ligroin). F: 94,5°. — Sättigt man die Lösung in Chloroform mit Chlorwasserstoff und behandelt das Reaktionsprodukt mit heißem Wasser, so erhält man 4'-Chlor-4-methoxy-benzophenon.
- b) Niedrigerschmelzende Form, β-Form. Bildung s. o. bei der α-Form. Krystalle (aus Ligroin). F: 65° (P.). Sättigt man die Lösung in Chloroform mit Chlorwasserstoff und behandelt das Reaktionsprodukt mit heißem Wasser, so erhält man 4'. Chlor-4-methoxybenzophenon.
- [4-Brom-phenyl]-[4-oxy-phenyl]-keton, 4'-Brom-4-oxy-benzophenon $C_{12}H_0O_2Br=C_0H_4Br\cdot CO\cdot C_0H_4\cdot OH$. B. Neben anderen Produkten durch Diazotieren von 4-Brom-4-amino-benzophenon mit NaNO₂ in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung und darauffolgendes Verkochen (Montagne, C. 1917 II, 289). — Nadeln (aus Benzol). F: 191°.
- [4-Brom-phenyl]-[4-äthoxy-phenyl]-keton, 4'-Brom-4-äthoxy-benzophenon $C_{15}H_{13}O_2Br=C_6H_4Br\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Neben anderen Produkten durch Diazotieren von 4'-Brom-4-amino-benzophenon mit NaNO₂ in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung und darauffolgendes Verkochen (Montagne, C. 1917 II, 289). Aus 4-Brom-benzoplehlorid, Phenetol und Aluminiumchlorid in CS₂ bei 60° (M.). Krystalle (aus Alkohol). F: 132°.
- Phenyl [3-jod-4-methoxy-phenyl] keton, 3-Jod-4-methoxy-bensophenon $C_{14}H_{11}O_{2}I = C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}I\cdot O\cdot CH_{3}$. B. Aus o-Jod-anisol, Benzoylchlorid und Aluminium-chlorid in CS₂ (Willgerodt, Burkhard, A. 389, 301). — Blättchen (aus Alkohol). F: 80°.
- Phenyl-[3-jodoso-4-methoxy-phenyl]-keten, 3-Jodoso-4-methoxy-bensophenon $C_{14}H_{11}O_3I = C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(IO)\cdot O\cdot CH_3$ und Salze vom Typus $C_{14}H_{11}O_3\cdot IAc_3$. B. Durch Phenyl-later and Chlorida and C Einleiten von Chlor in eine gekühlte Lösung von 3-Jod-4-methoxy-benzophenon in Chloroform + Ligroin und Einw. von Sodalösung auf das entstandene Jodidchlorid (Willerrodt, Burkhard, A. 389, 302). — Gelbliches Pulver. Zersetzt sich bei 108°. Unlöslich in den

üblichen Lösungsmitteln. — Chlorid $C_{14}H_{11}O_{2}\cdot ICl_{2}$. Hellgelbe Schuppen. Zersetzt sich bei 123°. Leicht löslich in Chloroform, weniger löslich in Äther, Ligroin und Eisessig. — Acetat $C_{14}H_{11}O_{2}\cdot I(O\cdot CO\cdot CH_{2})_{2}$. Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 163°.

Phenyl - [3 - jodo - 4 - methoxy - phenyl] - keton, 3-Jodo-4-methoxy-benzophenon $C_{14}H_{11}O_4I = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_3 \cdot IO_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus dem Chlorid des 3-Jodoso-4-methoxy-benzophenons (s. o.) und überschüssiger konzentrierter Natriumhypochlorit-Lösung unter Zusatz von Eisessig (Willgerodt, Burkhard, A. 389, 303). — Weißes Pulver. Verpufftbei 190°. Unlöslich in Wasser und Eisessig.

Phenyl-[6-methoxy-3-benzoyl-phenyl]-jodoniumhydroxyd $C_{2n}H_{17}O_3I = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_4H_2(O \cdot CH_3) \cdot I(C_6H_5) \cdot OH$. B. Das Chlorid entsteht, wenn man das Chlorid des 3-Jodoso-4-methoxy-benzophenons (s. o.) mit Quecksilberdiphenyl in Wasser behandelt (WILIGEBODT, BURKHARD, A. 389, 304). — $C_{20}H_{16}O_2I \cdot Cl$. Blätchen (aus Alkohol), Nadeln (aus Wasser). F: 181°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Benzol. — $C_{20}H_{16}O_2I \cdot B$. Nädelchen (aus Alkohol). F: 179°. Schwer löslich in Wasser. — $C_{20}H_{10}O_2I \cdot I$. Gelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 156°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser. — $[C_{20}H_{16}O_2I]_2Cr_2O_7$. Orangefarbener Niederschlag. Zersetzt sich bei 167°. Zersetzt sich beim Aufbewahren. Verpufft beim Erhitzen auf dem Platinblech. — $2C_{20}H_{10}O_2I \cdot Cl + PtCl_4$. Schmutziggelbes Pulver. Zersetzt sich bei 194°. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

Phonyl-[3-nitro-4-oxy-phonyl]-keton, 3-Nitro-4-oxy-benzophonon $C_{13}H_9O_4N=C_6H_5\cdot CO\cdot C_4H_3(NO_9)\cdot OH$. B. Aus 4-Brom-3-nitro-benzophonon beim Erhitzen mit wasserfreiem Natriumacetat und käuflichem (wasserhaltigem) Acetamid auf 200° (Borsohe, B. 50, 1354). — Gelbbraune Krystalle (aus Methanol). F: 120—121°.

- **2.2'-Dinitro-4.4'-dibens**oyl-diphenylsulfid $C_{36}H_{16}O_6N_2S = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_3 \cdot NO_3 \cdot S \cdot C_6H_3 \cdot NO_3 \cdot CO \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus 4-Chlor-3-nitro-benzophenon beim Kochen mit Kaliumxanthogenat und Natriumacetat in Alkohol (Maron, Fox, B. 47, 2783). Krystalle (aus Benzol und CS₃). F: 174—175°. Sehr wenig löslich in Eisessig, CS₂ und Benzol, unlöslich in Alkohol.
- 2.2'-Dinitro-4.4'-bis-[4-chlor-bensoyl]-diphenylsulfid $C_{24}H_{14}O_6N_1Cl_2S = C_6H_4Cl \cdot CO \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot S \cdot C_6H_4(NO_2) \cdot CO \cdot C_6H_4Cl \cdot B$. Aus 4.4'-Dichlor-3-nitro-benzophenon beim Erhitzen mit Kaliumxanthogenat und Natriumacetat in Alkohol auf dem Wasserbad (MABON, Fox, B. 47, 2783). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 205—206°. Schwer löslich in Eisessig, CS₂ und Benzol, unlöslich in Alkohol.
- 4. 4-Oxy-1-oxo-perinaphthindan 1) OC C₁₃H₁₀O₂, s. nebenstehende Formel.
- 4-Methoxy-1-oxo-perinaphthindan, 4-Methoxy-perinaphthindan or (1) C₁₄H₁₂O₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von P₂O₅ auf β-[2-Methoxy-naphthyl-(1)]-propionsäure in Benzol auf dem Wasserbad (Barger, Starling, Soc. 99, 2033). Gelbe Prismen (aus Benzol und Petroläther). F: 135°. Kp₁₂: 210°.

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{14}H_{19}O_2$.

- 1. [4-Oxy-phenyl]-benzyl-keton, p-Phenacetyl-phenol, 4-Oxy-desoxybenzoin $C_{14}H_{13}O_1=C_4H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_4H_4\cdot OH$.
- [4-Methoxy-phenyl]-bensyl-keton, p-Phenacetyl-anisol, 4-Methoxy-desoxybensoin $C_{18}H_{14}O_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (8. 166). B. Aus a-Phenyl-a'-anisoyl-athylenglykoldiacetat in Alkohol beim Kochen mit Natronlauge oder verd. Schwefelsäure (JÖRLANDER, B. 50, 415). Aus [4-Methoxy-phenyl]-benzyl-glykolsäure und $K_2Cr_2O_7$, in Eisessig auf dem Wasserbad (J.). Blätter (aus Methanol oder Benzol + Ligroin). F: 77°.
- [4-Methoxy-phenyl]-[2.4-dinitro-bensyl]-keton, 2'.4'-Dinitro-4-methoxy-desoxybensoin $C_{12}H_{12}O_4N_5 = C_6H_4(NO_2)_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2$. B. Aus 2.4-Dinitro-phensoetylchlorid und Anisol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid in CS_3 (Periffer, A. 412, 304). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 101—103°. Leicht löslich in Aceton, Alkohol, Ather und Benzol, schwer in Ligroin. Löst sich in alkoh. Kailauge und in alkoh. Ammoniak mit violetter, in Anilin mit orangegelber, in Dimethylanilin und in geschmolzenem Diphenylamin mit orangeroter Farbe. Gibt mit Anilin eine additionelle Verbindung.

¹⁾ Bezifferung des Perinaphthindans s. S. 391 Anm. 1.

- Phenyl-[a-oxy-benzyl]-keton, Benzoin $C_{14}H_{12}O_2 = C_6H_6 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot C_6H_6 \cdot Stellungs be zeichnung in den von "Benzoin" abgeleiteten Namen s. in$ -CH(OH)-CO-(1) nebenstehender Formel.
- a) l-Benzoin $C_{14}H_{12}O_3 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot C_6H_5 \cdot (S. 167)$. B. Entsteht vielleicht in geringer Menge bei der Einw. von gärender Hefe auf Benzil (Neuberg, Nord, B. 52, 2251, 2254). Liefert bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid rechtsdrehendes $a.\beta$ -Dioxy $a.\beta$ -diphenyl-propan, reagiert analog mit Athylmagnesiumjodid und Phenylmagnesiumbromid (Mc Kenzie, Wren, Soc. 97, 477). Bei der Einw. von Thionylchlorid bildet sich inaktives Desylchlorid (Mc K., W., Soc. 97, 481).
- [1-Benzoin]-methyläther $C_{15}H_{14}O_2=C_6H_5\cdot CH(O\cdot CH_2)\cdot CO\cdot C_6H_5$ (S. 167). B. Aus linksdrehendem a-Methoxy-phenylessigsäureamid beim Erhitzen mit Phenylmagnesiumbromid (Mc Kenzie, Maetin, Rulle, Soc. 105, 1587).
- b) dl Benzoin $C_{14}H_{12}O_2 = C_eH_5 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot C_eH_5$ (S. 167). B. Bei der Einw. von gärender Hefe auf Benzil (Neuberg, Nord, B. 52, 2253). Krystallographisches: Gaubert, C. 1910 I, 1000. D¹²⁴: 1,0790 (Vanstone, Soc. 108, 1837). Adsorption von Benzoin aus Aceton-Lösung durch Kohle: Freundlich, Posnjak, Ph. Ch. 79, 172. Bei 20—25° lösen 100 g Wasser 0,03 g, 100 g Pyridin 20 g Benzoin (Denn. Am. Soc. 89, 1400). 100 g 95% ige Ameisensäure lösen bei 18,6° 3,06 g Benzoin (Aschan, Ch. Z. 37, 1117). Thermische Analyse der binären Systeme mit Dibenzyl (Eutektikum bei 50,2° und 5,5 Mol. -% Benzoin): V., Soc. 103, 1834; mit Benzil: Eutektikum bei 84,0° und 17,8 Mol. -% Benzoin (V.); Eutektikum bei 86° und 1834; mit Benzil: Eutektikum bei 84,0° und 17,8 Mol.-% Benzoin (V.); Eutektikum bei 86° und 20 Mol.-% Benzoin (Benzath, J. pr. [2] 87, 421). Thermische Analyse der binären Systeme mit Benzanilid, Benzylanilin, Benzalanilin, Hydrazobenzol und Azobenzol: V. Elektrische Leitfähigkeit in wäßrig-alkoholischer Natronlauge: Higglund, C. 1911 II, 825; J. Ohim. phys. 10, 229. — Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure Dibenzyl (Clemaensen, B. 47, 683). Kondensiert sich mit Pinakolin bei Gegenwart von Kaliumcyanid in siedendem verdünntem Alkohol zu ω-Desyl-pinakolin (Boon, Soc. 97, 1258). — Geht im Kaninchen-Organismus in o-Benzyl-benzoesäure über (Steburg, Habloff, H. 108, 200). — Verhalten gegenüber Fehlingscher Lösung und anderen Zucker-Reagenzien: Milius, Schoobl, R. 36, 360; C. 1916 II, 896.

S. 172, Z. 27 v. o. statt "3638" lies "2638".

Benzilbenzoin $C_{48}H_{28}O_6=C_{14}H_{18}O_2+2C_{14}H_{10}O_2$ (S. 173). Ist als a.a'-Diphenyl-a.a'-dibenzoyl-āthylenglykol (Syst. No. 815) aufzufassen (Comen, C. 1916 II, 480).

Benzoinmethyläther $C_{15}H_{14}O_3=C_6H_5\cdot CH(0\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_5$ (S. 174). F: 49°; Kp_{15} : 188—189° (Staudinger, Kon, A. 384, 113). — Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin bei 131°: St., K.

Essigsäuredesylester, Benzoinacetat $C_{1e}H_{1a}O_{2}=C_{4}H_{5}\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_{3})\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$ (S. 174). B. Aus Benzoin, Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure in der Kälte (FRANCIS, KEANE, Soc. 99, 346). — Liefert bei der Einw. von rauchender Salpetersäure bei 0° oder von Kaliumnitrat, Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure bei —15° 4′(?)-Nitro-benzoinacetat.

Oxalsäuredidesylester, Bensoinoxalat $C_{20}H_{22}O_6 = [C_6H_5 \cdot CH(CO \cdot C_6H_5) \cdot O \cdot CO -]_2$.

a) Höherschmelzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form bei der Einw. von Oxalylchlorid auf Benzoin in Pyridin unter Kühlung; man extrahiert mit Alkohol, in dem nur die niedrigerschmelzende Form löslich ist (McCombin, Parkes, Soc. 105, 1689; rdin item iter die ineurgerschnieizeitige Form iesien ist (miccosis), Farasse, 500. 100, 1005; vgl. Adams, Wirte, France, Am. Soc. 40, 430). — Krystallpulver (aus Toluol oder Xylol). F: 250° (McC., P.). Schwer löslich in Xylol, Chlorbenzol und Toluol, unlöslich in anderen organischen Lösungsmitteln (McC., P.). — Wird durch siedendes Pyridin gespalten (McC., P.).

b) Niedrigersch melzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. — Krystallpulver (aus Alkohol oder Xylol). F: 208° (McComstr., Parasse, Soc. 105, 1689).

500 cm² heißen Alkohols lösen ca. 1 g. Ziemlich löslich in Xylol, schwer in Chlorbenzol und Toluol, unlöslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln. — Wird durch siedendes Pyridin gespalten.

Kohlensäure-äthylester-desylester $C_{17}H_{14}O_4 = C_2H_5 \cdot CH(CO \cdot C_6H_5) \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_5H_5$. B. Aus Benzoin und Chlorameisensäureäthylester auf dem Wasserbad (Mo Combre, Parkes, Co. 105 4820) Soc. 105, 1689). — Krystalle (aus Alkohol). F: 84°. — Wird durch alkoh. Kalilauge gespalten.

Kohlensäuredidesylester, Bensoinearbonat $C_{29}H_{22}O_5 = [C_6H_5 \cdot CH(CO \cdot C_6H_5) \cdot O]_2CO$.

B. Aus Bensoin in Pyridin und Phoegen in Toluci unter Kühlung (McCombie, Parkes, Soc. 105, 1689). — Pulver (aus Alkohol). F: 165°. Schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in anderen organischen Lösungsmitteln. — Wird durch alkoh. Kalilauge oder verd. Säuren gespalten.

Desylnitrat, Bensoinnitrat $C_{14}H_{11}O_4N = C_4H_5 \cdot CO \cdot CH(O \cdot NO_2) \cdot C_4H_5$. B. Bei langsamem Zusatz von Kaliumnitrat zu einer Lösung des α· oder β-Diacetats des α.α'-Dioxystilbens in Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure bei —15° (Frances, Krane, Soc. 99, 348). — Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 167°. Sehr wenig löslich in Äther und Petroläther. — Beim Erhitzen mit konz. Salpetersäure entsteht Benzil.

a-Benzoinoxim $C_{14}H_{12}O_2N=C_4H_5\cdot CH(OH)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_4H_5$ (S. 175). Zersetzt sich beim Erhitzen auf 240° im $CO_3\cdot Strom$ unter Bildung von Benzonitril, Benzaldehyd und Lophin (Syst. No. 3492) (Kötz, Wunstorf, J. pr. [2] 88, 527).

Benzoin-methyläther-oxim $C_{18}H_{19}O_8N = C_8H_8 \cdot CH(O \cdot CH_9) \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_8H_8 (S. 176)$. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Natronlauge oder mit Natriumamalgam und Alkohol + Essigsäure β -Methoxy- $\alpha.\beta$ -diphenyl-äthylamin (Irvine, Fyee, Soc. 105, 1653).

- 4.4'-Dijod-benzoin $C_{14}H_{10}O_{2}I_{4}=C_{6}H_{1}\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot C_{4}H_{4}I$. B. Man versetzt eine Lösung von 4-Jod-benzaldehyd in wenig Methanol bei 40—50° mit einer konz. Kaliumcyanid-Lösung (WILLGERODT, UCKE, J. pr. [2] 86, 282). Nadeln (aus Alkohol). F: 122°. Fast unlöslich in Wasser. Liefert mit Chlor in Chloroform ein sehr unbeständiges Jodidchlorid. Reduziert Freilingsche Lösung.
- 4'(?)-Nitro-desylacetat, 4'(?)-Nitro-benzoinacetat $C_{16}H_{13}O_{5}N=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_{2})\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus Benzoinacetat bei der Einw. von rauchender Salpetersäure bei 0° oder bei der Einw. von Kaliumnitrat, konz. Schwefelsäure und Acetanhydrid bei —15° (Francis, Krank, Soc. 99, 346). Fast farblose Blättchen (aus 90% jegem Alkohol). F: 125° (unkorr.). Leicht löslich in Chloroform, Aceton und Benzol, schwer in Äther und Petroläther. Liefert bei der Oxydation mit $K_{2}Cr_{2}O_{2}$, und Schwefelsäure Essigsäure, Benzoesäure und 4-Nitro-benzie und 4-Nitro-benzie und 4-Nitro-benzie und 4-Nitro-benzie und 4-Nitro-benzie und 4-Nitro-benzie und 2-5-Diphenyl-3-4-bis-[4-nitro-phenyl]-furan(?) (F.). Gibt beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,40) 4-Nitro-benzie (F., K.). Wird von Alkalien in wäßriger oder alkoholischer Lösung zersetzt (F., K.).
- 4' (oder 4)-Nitroso-4 (oder 4') nitro-benzoin $C_{14}H_{10}O_5N_2=O_5N\cdot C_5H_4\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO$ oder $ON\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO_5$. Hiermit desmotrop ist 4'-Nitroso-4-nitro-a.o'-dioxy-stilben $O_5N\cdot C_6H_4\cdot C(OH)\cdot C(OH)\cdot C_6H_4\cdot NO$, Ergw. Bd. VI, S. 499.
- 3. Phenyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-keton, 2-Benzoyl-p-kresol, 6-Oxy-3-methyl-benzophenon $C_{14}H_{19}O_3=C_6H_3\cdot CO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH$.
- Asin $C_{eg}H_{gd}O_{g}N_{g}=CH_{g}\cdot C_{e}H_{g}(OH)\cdot C(C_{g}H_{g}):N\cdot N:C(C_{g}H_{g})\cdot C_{e}H_{g}(OH)\cdot CH_{g}$. Citronengelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 259—260° (ADAMS, Am. Soc. 41, 269).
- 4. [2-Oxy-phenyl]-p-tolyl-keton, 2-p-Toluyl-phenol, 2'-Oxy-1-methyl-benzophenon $C_{14}H_{12}O_1=CH_1\cdot C_4H_4\cdot CO\cdot C_4H_4\cdot OH$.
- [3.4 Dinitro phenyl] [2 p toluyl phenyl] sulfid, 2' [3.4 Dinitro phenyl-mercapto]-4-methyl-benzophenon $C_{10}H_{14}O_5N_2S = CH_2 \cdot C_4H_4 \cdot CO \cdot C_4H_4 \cdot S \cdot C_4H_4 \cdot (NO_5)_2$. B. Aus 2'.4'-Dinitro-diphenylsulfid-carbonsäure-(2) beim Kochen mit Phosphorpentachlorid, Aluminiumchlorid und Toluol (MAYER, B. 43, 594). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 122°.
- 5. x-Benzoyl-o-kresol $C_{14}H_{12}O_2 = C_4H_5 \cdot CO \cdot C_6H_9(CH_2) \cdot OH$ (S. 178). B. Beim Behandeln von o-Brom-toluol mtt Benzoylchlorid und Aluminiumchlorid und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit verd. Salzsäure (Heller, B. 46, 1501). Aus o-Kresol, Benzoylchlorid und Aluminiumchlorid; man zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (H.). Fast farblose Krystalle (aus Eisessig); gelbe Krystalle (aus Benzol oder Chloroform). F: 173°. Leicht löslich in Aceton, Ather, Alkohol, heißem Benzol, heißem Chloroform und heißem Eisessig, sehr wenig löslich in Ligroin und Wasser.
- Acetat $C_{10}H_{14}O_{3}=C_{0}H_{5}\cdot CO\cdot C_{0}H_{3}(CH_{6})\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}$ (S. 178). Nadeln (aus Ligroin). F: 68—69°; leicht löslich (HELLER, B. 46, 7502).
- 6. x Benzoyl m kresol vom Schmelzpunkt 129° $C_{14}H_{12}O_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_6(CH_9) \cdot OH$ (S. 179). B. Aus m-Kresol bei der Einw. von Benzoylchlorid und Aluminium-chlorid, neben x-Benzoyl-m-kresol vom Schmelzpunkt 63° und m-Tolyl-benzoat (Heller, B. 46, 1503). Nadeln (aus Benzol). F: 129°. Leicht löelich in Aceton, Äther und Alkohol, schwer löslich in Eisessig und Benzol, sehr wenig löslich in Ligroin.
- 7. x Benzoyl m kresol vom Schmelspunkt 63° C₁₄H₁₂O₂ = C₈H₄·CO·C₆H₅(CH₄)·OH. B. Aus m-Kresol bei der Einw. von Benzoylchlorid und Aluminiumchlorid, neben x-Benzoyl-m-kresol vom Schmelzpunkt 129° und m-Tolyl-benzoat (Heller, B. 46, 1503). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 63°. Leicht löslich in Aceton, Äther, Chloroform und Benzol, etwas schwerer in Alkohol, Eisessig und heißem Ligroin. Gibt in alkoh. Lösung mit FeCl₂ eine braunrote Färbung.

- 3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{15}H_{14}O_2$.
- 1. $[2-Oxy-phenyl]-\beta-phenäthyl-keton, \gamma-Oxo-a-phenyl-\gamma-[2-oxy-phenyl]-propan, 2-Oxy-\omega-benzyl-acetophenon, 2-Oxy-\beta-phenyl-propiophenon <math>C_{11}H_{14}O_3=C_4H_5\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_4H_4\cdot OH.$
- $a.\beta$ -Dibrom- γ -oxo-a-phenyl- γ -[5-chlor-2-oxy-phenyl]-propan, 5-Chlor $a.\beta$ -dibrom-2-oxy- β -phenyl-propiophenon, 5'-Chlor-2'-oxy-chalkon-dibromid $C_{15}H_{11}O_3ClBr_2=C_4H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_4H_3Cl\cdot OH$. B. Aus 5'-Chlor-2'-oxy-chalkon und Brom in Chloroform (Kunckell, B. 44, 3656). Krystalle (aus Alkohol). F: 185°. Leicht löslich in Chloroform, löslich in Alkohol und Äther.
- 2. [4-Oxy-phenyl]- β -phenäthyl-keton, γ -Oxo-a-phenyl- γ -[4-oxy-phenyl-propan, 4-Oxy- ω -benzyl-acetophenon, 4-Oxy- β -phenyl-propiophenon $C_{18}H_{14}O_1=C_4H_{1}\cdot CH_1\cdot CO\cdot C_4H_{4}\cdot OH$.
- [4-Methoxy-phenyl]- β -phenäthyl-keton, 4-Methoxy- ω -benzyl-acetophenon, 4-Methoxy- β -phenyl-propiophenon $C_{16}H_{16}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 4-Methoxy- ω -benzal-acetophenon bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Eisessig (Jörlander, B. 50, 411) oder mit Wasserstoff bei Gegenwart von Platinschwarz in Koehen mit Zinkstaub und Eisessig in Gegenwart von Platinschwarz beim Koehen mit Zinkstaub und Eisessig in Gegenwart von Platinschorid (J.). Blätter (aus Alkohol), Tafeln (aus Äther + Ligroin). F: 97° (J.; Pf., N.). Leicht löslich in Äther und Eisessig, fast unlöslich in Wasser (Pf., N.). Liefert mit Isoamylnitrīt und Natriumāthylat-Lösung sehr geringe Mengen 4-Methoxy- ω -isonitroso- ω -benzyl-acetophenon (J.). Gibt mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur 4-Methoxy- ω -benzyl-acetophenon-sulfonsäure-(31) (Pf., N.).
- 4-Methoxy- ω -bensyl-acetophenonoxim $C_{16}H_{17}O_{2}N=C_{4}H_{4}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_{4}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}.$ Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 114°; leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Benzol und Äther (Pfeiffer, Negreanu, B. 50, 1475).
- 3. Phenyl-[β -(2-oxy-phenyl)-āthyl]-keton, a-Oxo-a-phenyl- γ -[2-oxy-phenyl]-propan, ω -[2-Oxy-benzyl]-acetophenon, β -[2-Oxy-phenyl]-propio-phenon $C_{15}H_{14}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_4\cdot OH$ (8. 180). B. Aus ω -Salicylal-acetophenon bei der Reduktion mit Wasserstoff in Methanol bei Gegenwart von kolloidalem Palladium (Borsche, Geyer, B. 47, 1160) oder in Äther bei Gegenwart von Platinschwarz (Bargellini, Bini, G. 41 II, 441). Gibt bei der Destillation mit Zinkchlorid unter vermindertem Druck 2-Phenyl-chroman (Bo., G.).

Semicarbason $C_{16}H_{17}O_2N_3=C_6H_5\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_9)\cdot CH_9\cdot CH_9\cdot C_6H_4\cdot OH$. Nadeln (aus Benzol). F: 174—175° (BARGELLINI, BINI, G. 41 II, 442).

- 4. Phenyl- $[\beta-(3-oxy-phenyl)-athyl]-keton, a-Oxo-a-phenyl-\gamma-[3-oxy-phenyl]-propan, <math>\omega-[3-Oxy-benzyl]-acetophenon, \beta-[3-Oxy-phenyl]-propio-phenon <math>C_{15}H_{14}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_4\cdot OH.$
- $\beta.\gamma$ -Dibrom-a-oxo-a-phenyl- γ -[6-brom-3-methoxy-phenyl]-propan, ω-Brom-ω-[6.a-dibrom-3-methoxy-benzyl]-acetophenon, $a.\beta$ -Dibrom- β -[6-brom-3-methoxy-phenyl]- propiophenon, 6-Brom 3-methoxy-chalkon-dibromid $C_{18}H_{13}O_2Br_3=C_4H_5\cdot CO\cdot CHBr\cdot C_4H_3Br\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus ω-[3-Methoxy-benzal]-acetophenon und Brom in Eisessig (BAUER, VOGEL, J. pr. [2] 88, 336). Krystalle (aus Eisessig). F: 140°. Leicht löslich in Benzol, Ligroin und Chloroform, schwer löslich in Alkohol und Eisessig. Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat 6-Brom-3-methoxy-benzoesäure. Beim Kochen mit Natriumäthylat-Lösung erhält man β (oder γ)-Brom- γ (oder β)-äthoxy- α -oxo- α -phenyl- γ -[6-brom-3-methoxy-phenyl]-propan. Bei der Einw. von siedendem Pyridin entsteht 6.a(oder 6. β)-Dibrom-3-methoxy-chalkon.
- 5. Phenyl-[β -(4-oxy-phenyl)-āthyl]-keton, a-Oxo-a-phenyl- γ -[4-oxy-phenyl]-propan, ω -[4-Oxy-benzyl]-acetophenon, β -[4-Oxy-phenyl]-propio-phenon $C_{15}H_{14}O_{1}=C_{4}H_{5}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{1}\cdot C_{4}H_{4}\cdot OH$.

Phenyl-[β -(4-methoxy-phenyl)-āthyl]-keton, ω -Anisyl-acetophenon, β -[4-Methoxy-phenyl]-propiophenon $C_{18}H_{18}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2$. B. Aus Anisalacetophenon bei der Reduktion mit Wasserstoff bei Gegenwart von Platinschwarz in Eisessig (Pfelfer, Negreanu, B. 50, 1473) oder Åther (Bargellink, Bini, G. 41 II, 443) oder bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidaem Palladium (Kohler, Conant, Am. Soc. 89, 1709). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Erweicht bei 55°; F: 59—60° (Ba., Bl.), 68° (Pf., N.). Löslich in Äther, Alkohol und Benzol, sehr wenig in Petroläther und Wasser (Ba., Bl.). — Färbt sich beim Aufbewahren am Licht gelb (Ba., Bl.). Einw. von Brom in Chloroform: K., C. Liefert mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur ω -[4-Methotoform: K., C. Liefert mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur ω -[4-Methotoform: K., C. Liefert mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur ω -[4-Methotoform: K., C. Liefert mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur ω -[4-Methotoform: K., C. Liefert mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur ω -[4-Methotoform: K., C. Liefert mit konz. Schwefelsäure konz.]

oxy-3(?)-sulfo-benzyl]-acetophenon (Pf., N.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb (BA., BI.; Pf., N.).

 ω -Anisyl-scetophenon-semicarbason $C_{17}H_{19}O_2N_2=C_6H_5\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2$. Nådelchen (aus verd. Alkohol). F: 118—120° (BARGELLINI, BINI, G. 41 II. 444).

- 6. Phenyl-[a-oxy- β -phenyl-dthyl]-keton, β -Oxy-a-oxo-a-y-diphenyl-propan, ω -Oxy- ω -benzyl-acetophenon, a-Oxy- β -phenyl-propiophenon, Benzyl-benzoyl-carbinol $C_{15}H_{14}O_1=C_4H_5\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_1\cdot C_4H_5$.
- a) In Aceton rechtsdrehendes Benzyl-benzoyl-carbinol $C_{18}H_{14}O_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus rechtsdrehendem a-Oxy- β -phenyl-propionsäureamid beim Kochen mit überschüssigem Phenylmagnesiumbromid in Ather (Mc Kenzie, Martin, Rule, Soc. 105, 1590). Prismen (aus Petroläther). F: 75,5—75,5°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, sehr wenig in Wasser. $[a]_5^{(1)}: +12,6°$ (in Aceton; c=1,2), $[a]_5^{(1)}: -19,3°$ (in Alkohol; c=5). Wird durch Natriumäthylat allmählich racemisiert. Reduziert Fehlingsche Lösung. Farbenreaktion mit konz. Schwefelsäure: Mc K., M., R.
- b) Inaktives Benzyl-benzoyl-carbinol, dl-Benzyl-benzoyl-carbinol $C_{15}H_{14}O_3 = C_4H_5 \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH_3 \cdot C_6H_5$. B. Aus dl-a-Oxy- β -phenyl-propions are amid beim Erhitzen mit überschüssigem Phenylmagnesiumbromid in Ather (McKenzie, Martin, Rule, Soc. 105, 1589). Nadeln (aus Wasser). F: 65—66°. Liefert bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid $a.\beta$ -Dioxy-a-a-y-triphenyl-propan. Reduziert Freilingsche Lösung. Farbenreaktion mit konz. Schwefels aue: McK., M., R.
- Phenyl- $[\beta$ -chlor-a-oxy- β -(3-nitro-phenyl)-äthyl]-keton, ω -Oxy- ω -[a-chlor-3-nitro-bensyl]-acetophenon, [a-Chlor-3-nitro-bensyl]-bensoyl-carbinol $C_{18}H_{12}O_4NCl=C_4H_5\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CHCl\cdot C_4H_4\cdot NO_3$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von a-[3-Nitro-phenyl]- β -benzoyl-āthylenoxyd in CCl_4 + Chloroform oder in Eisessig (Bodforss, B. 49, 2808). Prismen. F: 100—100,5°. Leicht löslich. Geht bei 68— 69° unter ca. 17 mm Druck in Phenyl-[3-nitro-benzyl]-glyoxal über. Gibt bei der Einw. von alkoh. Alkali das Ausgangsmaterial zurück. Bei der Einw. von Hydraxin-hydrat erhält man 4-Oxy-3-phenyl-5-[3-nitro-phenyl]-4.5-dihydro-pyrazol; statt dessen entstand einmal 5-Hydrazino-3-phenyl-5-[3-nitro-phenyl]-4.5-dihydro-pyrazol(?) (B., B. 51, 207). Gibt mit Semicarbazid 4-Oxy-3-phenyl-5-[3-nitro-phenyl]-1-carbaminyl-4.5-dihydro-pyrazol (B., B. 51, 207). Liefert bei kurzem Kochen mit Phenylhydraxin in Alkohol ein bei 104° (Zers.) schmelzendes Phenylhydrazon, bei längerem Kochen 4-Oxy-1-3-diphenyl-5-[3-nitro-phenyl]-4.5-dihydro-pyrazol (B., B. 51, 207). $C_{18}H_{12}O_4NCl+CCl_4$. Prismen (aus CCl $_4$). Verwittert an der Luft (B., B. 49, 2809). $C_{18}H_{12}O_4NCl+C_2H_4O_2$. Nadeln (aus Eisessig). Verwittert an der Luft (B., B. 49, 2809). $C_{18}H_{12}O_4NCl+C_2H_4O_2$.
- 7. Phenyl-[β -oxy- β -phenyl-äthyl]-keton, γ -Oxy-a-oxo-a, γ -diphenyl-propan, ω -[a-Oxy-benzyl]-acetophenon, β -Oxy- β -phenyl-propiophenon, Phenyl-phenacyl-carbinol $C_{15}H_{14}O_3=C_4H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot C_4H_5$.
- β-Chlor-γ-oxy-a-oxo-aγ-diphenyl-propan, ω-Chlor-ω-[a-oxy-benzyl]-aceto-phenon, a-Chlor-β-oxy-β-phenyl-propiophenon $C_{18}H_{13}O_3Cl = C_6H_5 \cdot CO \cdot CHCl \cdot CH(OH) \cdot C_4H_5$. B. Bei der Einw. von alkoh. Salzsäure auf a-Phenyl-β-benzoyl-āthylenoxyd (Widman, B. 49, 479, 2780). Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 106—107°. Sehr leicht löslich in Benzol. Gibt mit Natriumāthylat-Lösung das Ausgangsmaterial zurück. Liefert mit Hydroxylaminhydrochlorid in siedendem Alkohol δ-Oxy-3.5-diphenyl-4.5-dihydro-isoxazol (Syst. No. 4226).
- 8. o-Tolyl-[a-oxy-benzyl]-keton, a-Oxy-β-oxo-a-phenyl-β-o-tolyl-āthan, 2-Methyl-bensotn C₁₂H₁₄O₃ = CH₃·C₄H₄·CO·CH(OH)·C₂H₅. B. Aus inaktivem Mandelsäureamid beim Kochen mit überschüssigem o-Tolylmagnesiumbromid in Äther (McKenzie, Martin, Rule, Soc. 105, 1586). F: 108—109°.
- 9. p-Tolyl-[a-oxy-benzyl]-keton, a-Oxy-β-oxo-a-phenyl-β-p-tolyl-āthan, 4-Methyl-benzoin C₁₂H₁₄O₂ = CH₂·C₂H₄·CO·CH(OH)·C₂H₅. B. Aus inakt. Mandelsåureamid beim Kochen mit überschüssigem p-Tolylmagnesiumbromid in Äther (McKenzia, Martin, Rulle, Soc. 105, 1585). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 108—109°. Leicht löslich in Methanol, Äther, Benzol und CCl₄. Reduziert Fehlingsche Lösung in der Kälte.
 - 10. x-Bensoyl-p-xylenol $C_{18}H_{14}O_3 = C_{2}H_{5} \cdot CO \cdot C_{4}H_{2}(CH_{2})_{3} \cdot OH$.
- x-Brom-x-bensoyl-p-xylenol $C_{15}H_{12}O_2Br = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6HBr(CH_2)_2 \cdot OH$ (S. 184). S. 184, Zeile 3 v. u. statt ${}_{*}C_0H_5 \cdot CO \cdot C_6H_2Br(CH_2)_2$ lies ${}_{*}C_0H_2 \cdot CO \cdot C_6HBr(CH_2)_2 \cdot OH$.

576 OXY-OXO-VERBINDUNGEN C_nH_{2n-16}O₂ UND C_nH_{2n-18}O₂ [Syst. No. 752-753

4. p-Tolyi-[a-oxy-4-methyl-benzyl]-keton, 4.4'-Dimethyl-benzoin, p-Toluoin $C_{16}H_{16}O_{2}=CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}$ (S. 186). Liefert mit Hydrazinhydrat p-Toluoinhydrazon und Tetra-p-tolyl-pyrazin (Curtius, Kastner, J. pr. [2] 88, 230).

p-Toluoinhydrazon $C_{16}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C(:N \cdot NH_2) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus p-Toluoin beim Kochen mit Hydrazinhydrat (Curtius, Kastner, J. pr. [2] 88, 230). — Nadeln (aus Alkohol). F: 147—148°. — Liefert beim Erhitzen auf 185° Tetra-p-tolyl-pyrazin und p-Tolyl-p-toluyl-ketazin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblicher Farbe, die bald in Braunschwarz übergeht.

5. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{17}H_{18}O_2$.

1. a-Oxo- β , β -dimethyl-a-phenyl- γ -[4-oxy-phenyl]-propan, ω . ω -Dimethyl- ω -[4-oxy-benzyl]-acetophenon, a-Methyl-a-[4-oxy-benzyl]-propiophenon $C_{17}H_{18}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot OH$.

ω.ω-Dimethyl-ω-anisyl-acetophenon $C_{18}H_{20}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus Anisylchlorid und der Natriumverbindung des Isopropylphenylketons in Äther oder Benzol (Haller, Bauer, C. τ . 153, 23; A. ch. [8] 28, 403). — Kp₁₅: 222—224°. — Gibt beim Erhitzen mit der berechneten Menge Natriumamid in Benzol a.a-Dimethyl-β-[4-methoxy-phenyl]-propionsāureamid (H., B., C. τ . 153, 24; A. ch. [9] 1, 23).

2. Phenyl- $[\beta-oxy-\beta-phenyl-butyl]-keton, \gamma-Oxy-a-oxo-a.\gamma-diphenyl-pentan, <math>\omega-[a-Oxy-a-phenyl-propyl]-acetophenon, \beta-Oxy-\beta-phenyl-valero-phenon <math>C_{17}H_{16}O_3=C_6H_6\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(C_2H_6)(OH)\cdot C_6H_5.$

Phenyl-[β -āthoxy- β -phenyl-butyl]-keton, γ -Äthoxy- α -oxo- α - γ -diphenyl-pentan, ω -[α -Äthoxy- α -phenyl-propyl]-acetophenon $C_{19}H_{22}O_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(C_2H_5) \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus ω -[α -Äthoxy-benzal]-acetophenon und Äthylmagnesiumbromid in Äther, neben anderen Produkten (Reynolds, Am. 44, 325). — Kp₁₈: 96°. — Gibt bei Einw. von 2 Mol Semicarbazid das Semicarbazon des Phenyl-[β -semicarbazino- β -phenyl-butyl]-ketons (Syst. No. 2079).

6. γ -0xy- α -oxo- β . β -dimethyl- α . γ -diphenyl-butan, β -0xy- α . α -dimethyl- β -phenyl-butyrophenon $C_{18}H_{20}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot C(CH_3)_2\cdot C(CH_3)(OH)\cdot C_6H_6$. B. Aus β . β -Dibenzoyl-propan und Methylmagnesiumjodid (SMEDLEY, Soc. 97, 1493). — Öl. Kp_{s5}: 120—125°. — Gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung.

i) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_2$.

1. 0xy-oxo-perinaphthinden C₁₃H₈O₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit Perinaphthindandion-(1.3), S. 391.

Methyläther $C_{14}H_{10}O_2 = C_{10}H_{\bullet}$ CO CH. B. Aus Perinaphthindandion-(1.3) und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Errera, G. 41 I, 194). — Gelbbraune Tafeln. F: 144°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Petroläther, löslich in Methanol und Benzol. Unlöslich in Alkalien. Ist leicht verseifbar.

Äthyläther $C_{15}H_{12}O_2 = C_{10}H_6 CO C_2H_5$ CH. B. Aus Perinaphthindandion-(1.3) durch Behandeln mit Alkohol und Schwefelsäure (Errera, G. 41 I, 196). — Gelbbraune Krystalle. F: 147,5°.

Nitro-oxy-oxo-perinaphthinden I $C_{13}H_{7}O_{4}N$, s. nebenstehende Formeln, ist desmotrop mit 5-Nitro-perinaphthindandion-(1.3), S. 391.

Methyläther $C_{14}H_9O_4N=O_2N\cdot C_{10}H_6$ CO CH. B. Aus 5-Nitro-perinaphth-indandion-(1.3) und Dimethylsulfat in alkal. Lösung oder besser aus dem Silbersalz des 5-Nitro-perinaphthindandions-(1.3) beim Erhitzen mit Methyljodid (CALDERARO, G. 45 II, 132). — Gelbe Krystalle (aus Xylol). Schmilzt unter Zersetzung zwischen 230° und 245°. Schwer löslich in Alkohol, löslich in Benzol, leicht löslich in Eisessig. Unlöslich in Alkalien. — Wird beim Erhitzen mit Salzsäure unter Druck verseift.

p-TOLUOIN, OXYANTHRONE

Äthyläther $C_{15}H_{11}O_4N=O_4N\cdot C_{10}H_5$ CH. B. Durch Kochen des Silbersalzes von 5-Nitro-perinaphthindandion-(1.3) mit Äthyljodid (CALDERARO, G. 45 II, 133). — Rotbraune Krystalle (aus Benzol). F: 195—197°. Schwer löslich in Alkohol, löslich in Benzol, leicht löslich in Eisessig. Unlöslich in Alkalien.

Acetat $C_{15}H_9O_5N=O_2N\cdot C_{10}H_5$ $CO_{10}\cdot CO_{10}\cdot CH_3$ CH. B. Durch Kochen von 5-Nitroperinaphthindandion-(1.3) mit Essigsäureanhydrid (Calderaro, G. 45 II, 134). — Gelbbraune Krystalle (aus Benzol). F: 194—195° (Zers.). Sehr wenig löslich in Alkohol, schwer in Benzol und Eisessig, löslich in Xylol. Unlöslich in Alkalien.

Nitro - oxy - oxo - peri - naphthinden II $C_{18}H_7O_4N$, s. nebenstehende Formeln, ist desmotrop mit 6-Nitro-perinaphthindandion-(1.3), S. 392.

Äthyläther $C_{16}H_{11}O_4N=O_2N\cdot C_{10}H_5$ CO CO CH. B. Durch Kochen des Silbersalzes von 6-Nitro-perinaphthindandion-(1.3) mit Äthyljodid (Calderaro, G. 46 I, 262). — Gelbbraune Krystalle (aus Xylol). F: 175—176° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol, löslich in Benzol und Eisessig. Unlöslich in Alkalien.

Acetat $C_{15}H_9O_5N = O_2N \cdot C_{10}H_5 - C(O \cdot CO \cdot CH_3) = CH$. B. Durch Kochen von 6-Nitroperinaphthindandion-(1.3) mit Essigsäureanhydrid (Calderaro, G. 46 I, 263). — Braungelbe Krystalle (aus Benzol). F: 156—157° (Zers.). Sehr wenig löslich in Alkohol, schwer in Benzol, löslich in Eisessig und Xylol. Unlöslich in Alkalien.

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{14}H_{10}O_2$.

1. 3-Oxy-9-oxo-9.10-dihydro-anthracen, 3-Oxy-anthron-(9) bezw.
2.10-Dioxy-anthracen, 3-Oxy-anthranol-(9) C₁₄H₁₀O₂, s. untenstehende Formeln (S. 189). Das beim Erhitzen mit Glycerin in Gegenwart von konz. Schwefelsäure oder Zinkchlorid entstehende Produkt (BASF, D. R. P. 187495; C. 1907 II, 1367; Frdl. 9, 816) ist nicht 3-Oxy-1.9-benzanthron-(10), wie schon im D.R.P. 187495 angenommen wurde (vgl. dazu S. 589).

2. 1 (oder 4) - Oxy - 9 - oxo - 9.10 - dihydro - anthracen, 1 (oder 4) - Oxyanthron - (9) bezw. 1.9 (oder 1.10) - Dioxy - anthracen, 1 (oder 4) - Oxyanthranol - (9) $C_{14}H_{10}O_3$ =

(a-Oxy-anthranol, "Erythrooxyanthranol") (S. 189). B. Durch Reduktion von 1-Oxy-anthrachinon mit Na₂S₂O₄ in alkal. Lösung oder mit Zinnchlorür und Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 242053; C. 1912 I, 305; Frdl. 10, 532). Durch Einw. von Zink und konz. Salssäure auf die siedende Eisessig-Lösung von 1-Oxy-anthrachinon (BAYER & Co., D. R. P. 301452; C. 1917 II, 714; Frdl. 13, 392) oder 1-Methoxy-anthrachinon (BAYER & Co., D. R. P. 305886; C. 1918 II, 238; Frdl. 13, 393). — F: 133—135° (Höchster Farbw.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Pyridin (Höchster Farbw.). Die gelbe Lösung in verd. Alkalien

$$I. \qquad \begin{array}{c} CO \\ CH \\ CH \end{array} \\ \begin{array}{c} CO \\ CH \end{array} \\ \\ \begin{array}{c} CO \\ CH \end{array} \\ \begin{array}{c} CO \\ CH \end{array} \\ \begin{array}{c} CO \\ CH \end{array} \\ \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} CO \\ CH \end{array} \\ \\ \\ \begin{array}{c} CO \\ CH \end{array} \\ \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} CO \\ CH \end{array}$$

färbt sich an der Luft rot (Höchster Farbw.). — Beim Kochen mit Kaliumnitrit in Sodalösung bei Gegenwart von Kaliumferro- (oder ferri-)cyanid bei gleichzeitigem Einleiten von Sauerstoff entwickeln sich Stickoxyde (Baudisch, B. 51, 797). Gibt beim Erwärmen mit Isatin-a-anil und Essigsäureanhydrid Algolblau 3GN (Formel I oder II, Syst. No. 3237) (Höchster Farbw.,

D. R. P. 242053; C. 1912 I, 305; Frdl. 10, 532; vgl. a. Frdl. 10, 457; Schultz, Tab. 7. Aufl. [Leipzig 1931], No. 1331); liefert analoge Küpenfarbstoffe mit Dibromisatinchlorid (s. Syst. No. 3237) (Höchster Farbw.) und mit dem a-Anil des Thionaphthenchinons (s. Syst. No. 2502) (Höchster Farbw., D. R. P. 239674; C. 1911 II, 1501; Frdl. 10, 533).

- 3. $10 Oxy 9 oxo 9.10 dihydro anthracen, ms Oxy anthron bezw. 9.10 Dioxy anthracen, ms Oxy anthranol, Anthrahydrochinon (<math>\beta$ -0 xy-anthranol, Oxanthranol) $C_{14}H_{10}O_2 = C_4H_4 \stackrel{CO}{CH(OH)} C_4H_4$ bezw. $C_4H_4 \stackrel{CO(OH)}{C(OH)} C_6H_4$.
- a) Ketoform, Oxanthron C₁₄H₁₀O₂ = C₅H₄ CH(OH) C₅H₄. Zur Konstitution vgl. K. H. Meyer, A. 879, 43. B. Beim Behandeln von Anthracen in 50°/₅iger Essigsäure mit Chlor oder in verd. Aceton mit Brom (M., A. 379, 77; D. R. P. 250075; C. 1912 II, 1084; Frdl. 10, 572). Durch Erhitzen von 10-Brom-anthron-(9) mit verd. Aceton (M., A. 379, 63). Durch Kochen von 10-Brom-anthron-(9) mit Wasser, bis sich das Reaktionsprodukt in Natronlauge löst (M., D. R. P. 250075). Schwach gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 167° (Zers.) (M., A. 379, 64). Sehr leicht löslich in Chloroform und Aceton, weniger löslich in Eisessig, Alkohol, Äther und Benzol, sehr wenig in Ligroin. Geht beim Schmelzen unter Abspaltung von Wasser in Anthron und Anthrachinon über (M., A. 379, 64). Oxanthron bleibt beim Behandeln mit Lösungsmitteln, Brom, Jod oder wäßr. Alkalien in der Kälte unverändert; beim Kochen der konz. Lösung in Toluol oder Eisessig lagert es sich in geringem Maße, beim Behandeln mit siedenden oder alkoholischen Alkalien, alkoh. Salzsäure oder Natriumacetat in Alkohol fast völlig in Anthrahydrochinon um (M., A. 379, 45, 64). Oxanthron wird du ch Zinkstaub und Eisessig schon in der Kälte zu Anthranol reduziert (M., A. 379, 64). Beim Kochen mit Acetylchlorid in Pyridin erhält man Anthrahydrochinondiacetat (Ergw. Bd. VI, S. 504) (M., A. 379, 67). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter, schnell in Gelb umschlagender Farbe (M., A. 379, 64).
- b) Enolform, Anthrahydrochinon $C_{14}H_{10}O_2 = C_4H_4\{C(OH)\}C_4H_4$ (S. 190). Zur Konstitution vgl. K. H. Meyer, A. 379, 43. B. In geringer Menge beim Belichten der alkoh. Lösung von Anthrachinon mit Sonnenlicht (H. Meyer, Ecker, M. 39, 249). Man behandelt Anthrachinon in konz. Schwefelsäure mit Aluminiumpulver unter Kühlung und gießt die Reaktionsflüssigkeit in Wasser, sobald sie stark dunkel gefärbt ist (Ecker, Pollak, M. 38, 12). Zur Darstellung vgl. K. H. Meyer, A. 379, 60. Braune Nadeln. F. ca. 180° (K. H. M., A. 379, 46). Die alkoh. Lösung ist in der Kälte gelb und fluoresciert grün; beim Kochen wird die Lösung tief gelb (K. H. M.). Löslich in Ather, sehr wenig löslich in Chloroform und Benzol (K. H. M.). Die Lösungen in Alkalien sind in der Kälte hellrot, in der Siedehitze tief dunkelrot (K. H. M.). Anthrahydrochinon ist in seinen roten Alkalisalzen zweibesisch (K. H. M.). Anthrahydrochinon geht beim Schmelzen unter Abspaltung von Wasser in Anthron und Anthrachinon tiber (M., A. 379, 61). Wandelt sich in alkoh. Salzsäure su ca. 3°/o in Oxanthron um; beim Kochen mit alkoh. Salzsäure unter Luftausschluß erhält man Anthrachinon, Anthranol und Dianthron (M., A. 379, 61). Wird durch Brom eder Jod sofort zu Anthrachinon oxydiert (M., A. 379, 60). Verhalten gegen Alkalinitrit in zikal. Lösung in Gegenwart von Eisensalzen; Baudisch, B. 52, 39. Das Natriumsalz gibt beim Schütteln mit Dimethylsulfat unter Luftausschluß Anthrahydrochinon-mono- und -dimethyläther und Anthrachinon, mit Diäthylsulfat Anthrahydrochinondiäthyläther, ms-Äthyloxanthranol und Anthrachinon (M., A. 379, 47, 67, 70, 72).
- 10-Methoxy-9-oxo-9.10-dihydro-anthracen, ms-Methoxy-anthron bezw.10-Oxy-9-methoxy-anthracen, ms-Methoxy-anthranol, Anthrahydrochinon-monomethyläther $C_{18}H_{18}O_2 = C_0H_4 \underbrace{CO_{10}C_0H_0}_{CH(0\cdot CH_2)}C_0H_4$ bezw. $C_0H_4 \underbrace{CO_{10}C_0H_0}_{C(0\cdot CH_2)}C_0H_6$.
- a) Ketoform, ms-Methoxy-anthron $C_{13}H_{13}O_{3} = C_{6}H_{4}$ $CH_{4}(O \cdot CH_{3})$ $C_{6}H_{4}$ (8. 190).

 B. Man läßt unter Umrühren eine Lösung von 3,6 Tln. Anthraeen in 150—200 Tln. Eisessig gleichzeitig mit einer Lösung von 6,4 Tln. Brom in Methanol in ca. 1000 Tle. Methanol einfließen (K. H. Mayre, A. 379, 78; D. R. P. 250075; C. 1912 II, 1084; Frdl. 10, 572). Durch kurzes Kochen von 10-Brom-anthron-(9) mit Methanol (M., A. 379, 68). Krystalle (aus Alkohol). F: 102°. Ist beständig gegen kaltes Alkali. Wird durch warmes Alkali, zum Teil auch durch siedende wäßrig-alkoholische Salzsäure in Anthrahydrochinon-monomethyläther übergeführt.
- b) Enolform, Anthrahydrochinon-monomethyläther $C_{12}H_{12}O_{3}=C_{4}H_{4}\binom{C(O:H_{1})}{C(O:CH_{2})}C_{5}H_{4}$. B. Man reduziert Anthrachinon mit Zinkstaub und Natronlauge

und schüttelt das erhaltene Natriumsalz des Anthrahydrochinons unter Luftausschluß mit Dimethylsulfat (K. H. MEYER, A. 379, 67). Durch Behandeln von ms-Methoxy-anthron mit warmem Alkali (M., A. 379, 68). — Braune Krystalle (aus Äther). F: 164°. Leicht löslich in Eisessig und Alkohol, weniger leicht in Benzol und Chloroform. Die Lösungen sind gelb und fluorescieren blaugrün. Mit rotgelber Farbe löslich in kalten Alkalien. — Wird in alkalischer oder benzolischer Lösung leicht durch Luftsauerstoff zu Dimethoxydianthron und Anthrachinon oxydiert. Brom und Jod oxydieren in alkoh. Lösung momentan. Beim Schütteln der gelben alkalischen Lösung mit Essigsäureanhydrid erhält man Anthrahydrochinon-methyläther-acetat (M., A. 379, 70).

ms-Acetoxy-anthron $C_{16}H_{19}O_3 = C_6H_4$ $CH_{(O\cdot CO\cdot CH_3)}$ C_6H_4 . B. Durch Behandeln der Eisessig-Lösung von Anthracen mit 2 Mol Bleidioxyd bei 70° (K. H. MEYER, A. 379, 76). Durch Kochen von 10-Brom-anthron-(9) mit Eisessig und Kaliumacetat (M., A. 379, 66). — Fast farblose Nadeln (aus Benzin). F: 108—109°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. — Ist gegen Brom, Bleidioxyd in Eisessig usw. in der Kälte beständig. Liefert beim Kochen mit Alkalilauge Anthrahydrochinon.

Anthrahydrochinon-dimethyläther, -diäthyläther, -methylätheracetat und -diacetat s. Ergw. Bd. VI, S. 504.

3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{15}H_{12}O_2$.

- 1. Phenyl-[2-oxy-styryl]-keton, γ -Oxo- γ -phenyl-a-[2-oxy-phenyl]-a-propylen, ω -[2-Oxy-benzal]-acetophenon, Salicylalacetophenon, 2-Oxy-chalkon $C_{18}H_{19}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_5\cdot OH$ (S. 191). Gibt bei der Hydrierung in Methanol in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Borsche, Geyer, B. 47, 1160) oder in Ather in Gegenwart von Platinschwarz (Bargellini, Bini, G. 41 II, 440) ω -[2-Oxy-benzyl]-acetophenon. Gibt beim Erwärmen mit Zinntetrachlorid in Benzol eine krystallisierte Verbindung $C_{18}H_{18}O_3+\mathrm{SnCl}_4$, die mit Alkali kein unverändertes 2-Oxy-chalkon zurückliefert (Pfelffer, A. 398, 175).
- ω-[2-Methoxy-benzal]-acetophenon, 2-Methoxy-chalkon $C_{16}H_{14}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot CH:CH:C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{2}$. B. Durch Kondensation von 2-Methoxy-benzaldehyd mit Acetophenon in wäßrig-alkoholischer Natronlauge, neben [2-Methoxy-benzal]-diacetophenon (Pfelffer, A. 412, 308; Stober, Wilson, Soc. 97, 1724 Anm.). Durch Behandeln von ω-[2-Oxy-benzal]-acetophenon mit Dimethylsulfat und Kalilauge (Pf., A. 412, 307). Gelbliche Nadeln (aus Petroläther oder aus Ligroin + Äther). F: 64—65° (Pf.), 58—59° (St., W.). Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, Methanol und Alkohol, schwer in Ligroin. Löst sich mit rotgelber Farbe in konz. Schwefelsäure (Pf.). 2 $C_{16}H_{14}O_{2}$ + Sn C_{14} . Rotes krystallinisches Pulver (aus Benzol). Färbt sich beim Erhitzen bräunlich (Pf.). F: 135° bis 136° (Pf.). Wird an der Luft harzig. Wird durch kaltes Wasser zersetzt.
- 2. Phonyl-[3-oxy-styryl]-keton, γ -Oxo- γ -phenyl-a-[3-oxy-phenyl]-a-propylen, ω -[3-Oxy-benzal]-acetophenon, 3-Oxy-chalkon $C_{1b}H_{12}O_2=C_0H_b$ · CO·CH:CH· C_2H_4 ·OH.
- ω-[3-Methoxy-benzal]-acctophenon, 3-Methoxy-chalkon $C_{16}H_{14}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH: CH: CH-C_6H_4\cdot O\cdot CH_2$. B. Durch Kondensation von 3-Methoxy-benzaldehyd mit Acetophenon in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (BAUER, VOGEL, J. pr. [2] 88, 334; PFEIFFER, A. 419, 309). Durch Schütteln von ω-[3-Oxy-benzal]-acetophenon mit Dimethylsulfat und Kalilauge (Pr., A. 419, 308). Gelbliche Blättchen oder Tafeln (aus Methanol). F: 65° (B., V.), 64° (Pr.). Kp₁₃: 247° (B., V.). Unlöslich in Wasser (B., V.), leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (B., V.; Pr.). Gibt mit Brom in Eisessig 6-Brom-3-methoxy-chalkon-dibromid (B., V.). Liefert beim Kochen mit Phenylhydrazin in Alkohol 1.3-Diphenyl-5-[3-methoxy-phenyl]-pyrazolin (B., V.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit hellgelber Farbe (Pr.). 2 $C_{14}H_{14}O_3 + SnCl_4$. Gelbe Krystalle (aus Benzol). Färbt sich beim Erhitzen rot (Pr.). F: 100—110° (Pr.). Löst sich mit hellgelber Farbe in absol. Alkohol, mit tiefgelber Farbe in siedendem Benzol (Pr.). Wird durch Wasser zersetzt (Pr.).

 β (oder a) -Brom -y -oxo -y - phenyl -a - [6 - brom - 3 - methoxy - phenyl] -a - propylen, 6.a (oder 6.5) -Dibrom -8 - methoxy - chalkon $C_{16}H_{18}O_2Br_1 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CBr \cdot C_6H_5Br \cdot O \cdot CH_2 \cdot B$. Durch Kochen von 6-Brom -3 - methoxy - chalkondibromid mit Pyridin (BAUEE, Vogel, J. pr. [2] 88, 336). — Nadeln (aus Alkohol). F: 105°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig und Aceton.

3. Phenyl-[4-oxy-styryl]-keton, γ -Oxo- γ -phenyl-a-[4-oxy-phenyl]-a-propylen, ω -[4-Oxy-benzal]-acetophenon, 4-Oxy-chalkon $C_{1s}H_{1s}O_{2}=C_{s}H_{s}\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_{s}H_{s}\cdot OH.$

37*

- ω-[4-Methoxy-benzal]-acetophenon, Anisalacetophenon, 4-Methoxy-chalkon C₁₆H₁₄O₂ = C₆H₅·CO·CH:CH·C₄H₄·O·CH₃ (S. 192). Darst. Man fügt zu einer Mischung von 110 g Acetophenon, 130 g Anisaldehyd und 35 cm³ 10°/_θiger Natronlauge soviel Alkohol, daß sich alles löst, bewahrt die Reaktionsflüssigkeit mehrere Stunden lang im geschlossenen Gefäß auf und wäscht das abgesaugte Rohprodukt mehrmals mit verd. Alkohol (KOHLER, CONANT, Am. Soc. 39, 1702). Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 77—78° (BARGELLINI, BINI, G. 41 II, 442; PFRIFFER, A. 413, 318). Gibt beim Hydrieren in Gegenwart von Platinschwarz in Äther (Ba., Bl.) oder in Eisessig (PFRIFFER, NEGREANU, B. 50, 1473) oder in Gegenwart von kolloidalem Palladium (KOHLER, CONANT, Am. Soc. 39, 1709) ω-[4-Methoxy-benzyl]-acetophenon. Beim Erhitzen mit Zinkstaub und Eisessig erhält man unter anderem a.ξ-Dioxo-a.ζ-diphenyl-γ.δ-bis-[4-methoxy-phenyl]-hexan (Ba., BI.; vgl. THELE, Ruggli, A. 393, 52). Anisalacetophenon gibt mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur 4-Methoxy-chalkon-sulfonsäure-(3?) (PFRIFFER, NEGREANU, B. 50, 1470). Beim Erwärmen mit 1 Mol Cyclopentanon in Gegenwart von Diäthylamin oder Piperidin erhält man 1-[a-(4-Methoxy-phenyl)-β-benzoyl-äthyl]-cyclopentanon-(2); in einem Falle wurde außerdem eine Verbindung C₂₂H₂₈O₄(?) isoliert (Nadeln; F: 191—192°; sohwer löslich in Äther) (Stobbe, Streigeler, J. pr. [2] 86, 248). Anisalacetophenon liefert mit Diphenylketen-Chinolin bei 130—140° in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre a.a.β-Triphenyl-δ-[4-methoxy-phenyl]-a.y-butadien und a'.β-β-Triphenyl-γ-[4-methoxy-phenyl]-β-y-dihydro-a-pyron (Syst. No. 2523) (Staudinger, Endle, A. 401, 278). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin bei 131°: St., Kon, A. 384, 122. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot (Reddeller, B. 45, 2908) bezw tiefrot (Pr., N.); auf Zusatz von Salpetersäure schlägt die Farbe nach Gelb um (R.). C₁₂H₁₄O₂ + HClO₄. Blauschimmernde, orangerote Nadeln. F: 103—107° (Pfreiffer, A. 412, 318).
- 4 Chlor ω [4 methoxy bensal] acetophenon, 4'- Chlor 4 methoxy chalkon $C_{14}H_{13}O_4Cl = C_6H_4Cl \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Kondensation von Anisaldehyd mit 4-Chlor-acetophenon in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (STRAUS, BLANKENHORN, A. 415, 253). Gelbe Nadeln (aus Essigester). F: 121—122°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit chromgelber Farbe.
- ω -[3-Brom-4-methoxy-bensal]-acetophenon, 3-Brom-4-methoxy-chalkon $C_{14}H_{13}O_2Br=C_4H_5\cdot CO\cdot CH: CH\cdot C_4H_2Br\cdot O\cdot CH_2$. B. Durch Kondensation von 3-Brom-4-methoxy-benzaldehyd mit Acetophenon in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Kohler, Conint, Am. Soc. 39, 1703). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 107°. Gibt mit Brom ein bei 179° schmelzendes Dibromid.
- $a.\beta$ -Dibrom- γ -oxo- γ -phenyl-a-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen, $a.\beta$ -Dibrom-4-methoxy-chalkon, [4-Methoxy-phenyl]-bensoyl-acetylendibromid $C_{16}H_{19}O_5Br_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CBr\cdot CBr\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus [4-Methoxy-phenyl]-benzoyl-acetylen und Brom in Chloroform (Manchot, A. 387, 285). Krystalle (aus Åther + Petroläther). F: 90°.
- 4. [2-Oxy-phenyl]-styryl-keton, γ -Oxo-a-phenyl- γ -[2-oxy-phenyl]-a-propylen, 2-Oxy- ω -benzal-acetophenon, 2'-Oxy-chalkon $C_{16}H_{19}O_{1}=C_{4}H_{5}\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_{4}H_{4}\cdot OH.$
- 5-Chlor-2-oxy- ω -benzal-acetophenon, 5'-Chlor-2'-oxy-chalkon $C_{18}H_{11}O_{2}Cl=C_{4}H_{5}\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_{4}H_{5}Cl\cdot OH.$ B. Aus 5-Chlor-2-oxy-acetophenon und Benzaldehyd in Gegenwart von $30^{9}/_{0}$ iger Natronlauge (Kunckell, B. 44, 3655). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 108°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Ather, Petroläther und Xylol. Löst sich in verd. Natronlauge mit hellgelber, in konz. Schwefelsäure mit gelbroter Farbe.
- 5. [4-Oxy-phenyl]-styryl-keton, γ -Oxo-a-phenyl- γ -[4-oxy-phenyl]-a-propylen, 4-Oxy- ω -benzal-acetophenon, 4'-Oxy-chalkon $C_{18}H_{18}O_{2}=C_{4}H_{5}\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH$ (8. 193). Gibt beim Kochen mit 4-Oxy-acetophenon und Zinkehlorid in Acetanhydrid das Zinkehlorid-Doppelsalz des 4-Phenyl-2.6-bis-[4-acetoxy-phenyl]-pyroxoniumehlorids (Syst. No. 2428) (Dilthey, B. 52, 1203).
- 4-Methoxy- ω -benzal-acetophenon, 4'-Methoxy-chalkon $C_{12}H_{14}O_3=C_4H_5\cdot CH$: $CH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 193). B. Durch Kondensation von Benzaldehyd mit 4-Methoxy-acetophenon in wäßrig-methylalkoholischer Kalilauge (STAUDINGER, KON, A. 384, 123). F: 105—106° (ST., K.), 107° (PFELFER, A. 412, 306). Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und Eisessig 4-Methoxy-benzyl-acetophenon und a. ζ -Dioxo- γ - δ -diphenyl-a- ζ -bis-[4-methoxy-phenyl]-hexan (JÖRLANDER, B. 50, 411). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin bei 131°: ST., K. Gibt mit Acetophenon und Eisenchlorid in Essigsäureanhydrid das Eisenchlorid-Doppelsalz des 2.4-Diphenyl-6-[4-methoxy-phenyl]-pyroxoniumchlorids (Syst. No. 2411) (Dilthey, B. 52, 1200). Kondensiert sich mit Malonsäure-

OXYCHALKONE

dimethylester bezw. diāthylester in siedendem Alkohol bei Gegenwart von Piperidin zu [a-Phenyl- β -anisoyl-āthyl]-malonsāuredimethylester bezw. diāthylester (Hahn, Allber, Am. 49, 173). — $C_{16}H_{14}O_{3}+HClO_{4}$. Orangegelbe Krystalle. F: 63—78° (Pfeiffer, A. 412, 318). — $2C_{16}H_{14}O_{3}+SnCl_{4}$. Gelbe, zum Teil rötliche Krystalle mit 1 $C_{6}H_{6}$ (aus Benzol). F: ca. 105° (Pf., A. 412, 306).

- 4-Phenoxy- ω -benzal-acetophenon, 4'-Phenoxy-chalkon $C_{21}H_{16}O_{7}=C_{6}H_{5}\cdot CH$: $CH\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot C_{6}H_{5}\cdot B$. Durch Kondensation von Zimtsäurechlorid mit Diphenyläther in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Kohler, Heritage, Burnley, Am. 44, 68). Gelbliche Platten. F: 85°. Leicht löslich in Ather und Aceton, löslich in Alkohol, schwer löslich in Ligroin. Gibt mit Phenylmagnesiumbromid 4-Phenoxy- $\beta.\beta$ -diphenyl-propiophenon.
- 4-Methoxy- ω -[4-chlor-benzal]-acetophenon, 4-Chlor-4'-methoxy-chalkon $C_{1e}H_{13}O_3Cl=C_eH_4Cl\cdot CH\cdot CO\cdot C_eH_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch Kondensation von 4-Methoxy-acetophenon und 4-Chlor-benzaldehyd in alkoh. Natriummethylat-Lösung (STRAUS, BLANKEN-RORN, A. 415, 254). Hellgelbe Schuppen (aus Essigester). F: 130—131°. Ist mit citronengelber Farbe löslich in konz. Schwefelsäure.
- 6. a-Oxy-y-oxo-a-y-diphenyl-a-propylen. ω -[a-Oxy-benzal]-acetophenon, β -Oxy-chalkon $C_{15}H_{15}O_2=C_eH_5\cdot C(OH):CH\cdot CO\cdot C_eH_5$ ist desmotrop mit Dibenzoylmethan $C_eH_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_eH_5$, S. 398.
- ω-[a-Äthoxy-benzal]-acetophenon, β-Äthoxy-chalkon $C_{17}H_{16}O_{2} = C_{6}H_{5} \cdot C(O \cdot C_{2}H_{5}) \cdot CH \cdot CO \cdot C_{4}H_{5}$ (S. 194). B. Aus ω-Brom-ω-benzal-acetophenon distriumhydroxyd in 95% alkohol oder von Natriumāthylat in absol. Alkohol (Abell, Soc. 101, 993, 1002). Durch Behandeln von Dibenzoylmethan mit Äthyljodid und Silberoxyd (A., Soc. 101, 992). Prismen (aus Alkohol). F: 77,5—78° (A.), 78° (Smedley, Soc. 97, 1490). Kp₃₀: 227—230° (A.). Molekular-Refraktion in Chloroform: Sm. Gibt bei der Einw. von Äthylmagnesiumbromid in Äther γ-Äthoxy-a-oxo-a-y-diphenyl-pentan, eine bei 185° und eine bei 205° schmelzende Verbindung $C_{24}H_{32}O_{3}$ (s. u.) und γ-Oxy-a-āthoxy-a-y-diphenyl-a-amylen; bei Gegenwart von viel Äther bildet sich an Stelle der letzten Verbindung v-a-Diphenyl-a-a-heptadien (Reynolds, Am. 44, 325, 328). Liefert mit Phenylmagnesiumbromid in Äther v-Āthoxy-a-a-y-triphenyl-allylalkohol; in Gegenwart von viel Äther erhält man a-a-y-y-Tetraphenyl-allylalkohol (R., Am. 44, 330).

Verbindung C₃₄H₃₂O₃.

- a) Bei 185° schmelzende Form. Das Mol.-Gew. ist ebullioskopisch in Tetrachlor-kohlenstoff bestimmt. B. Neben der bei 205° schmelzenden Form und anderen Produkten bei der Einw. von Athylmagnesiumbromid auf ω -[a-Athoxy-benzal]-acetophenon in Ather (REYNOLDS, Am. 44, 327). Durch Einw. von Lösungsmitteln auf die bei 205° schmelzende Form (R.). Gelbe Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). F: 185°. Löslich in Chloroform, unlöslich in Ather.
- b) Bei 205° schmelzende Form. B. s. o. Farblose Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 205° (REYNOLDS, Am. 44, 327). Löslich in Chloroform. Geht in Lösung in die bei 185° schmelzende Form über.
- ω-[8-Nitro-α-methoxy-bensal]-acetophenon, 3-Nitro-β-methoxy-chalkon $C_{14}H_{12}O_4N = C_9H_6 \cdot CO \cdot CH$; $C(O \cdot CH_3) \cdot C_4H_4 \cdot NO_2$. B. Durch Kochen von [3-Nitro-benzal]-acetophenon-dibromid mit methylalkoholischer Kalilauge (Bodross, B. 49, 2805). Nadeln (aus Methanol). F: 91°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin.

Bis - [a-bensoyl-styryl]-sulfid, Bis - [a-bensal-phensoyl]-sulfid $C_{30}H_{2}$, $O_{2}S = C_{4}H_{5}\cdot CO\cdot C(:CH\cdot C_{4}H_{5})\cdot S\cdot C(:CH\cdot C_{4}H_{5})\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$. B. In sehr geringer Menge aus Diphensoylsulfid und Benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Fromm, Schömer, A. 399, 353). — Krystalle (aus Eisessig). F: 270°.

7. 2-Oxy-1-oxo-2-phenyl-hydrinden, 2-Oxy-2-phenyl-hydrindon-(1) $C_{15}H_{12}O_3=C_4H_4<\frac{CH_2}{CO^2}>C(OH)\cdot C_4H_5$.

Bis - [1 - oxo - 2 - phenyl - hydrindyl - (2)] - äther $C_{30}H_{32}O_3 = C_4H_4 < C_{00}^{CH_2} > C(C_4H_5) \cdot O \cdot C(C_4H_5) < C_{00}^{CH_3} > C_6H_4$. B. Durch Behandeln von 2-Brom-2-phenyl-hydrindon-(1) mit Soda in heißem verdünntem Aceton (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 110). — Krystallpulver. F: 240°. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

¹⁾ Vgl. dazu S. 398, Anm 1.

- 4. $0xy-0xo-Verbindungen C_{16}H_{14}O_2$.
- 1. γ -Oxy-a-oxo-a.5-diphenyl- β -butylen, β -Oxy- γ -phenyl-a-benzoyl-a-propylen $C_{16}H_{16}O_{1}=C_{2}H_{5}\cdot CO\cdot CH: C(OH)\cdot CH_{1}\cdot C_{6}H_{5}$ ist desmotrop mit a-Phenyl-a'-benzoyl-aceton, S. 401.
- β-Methoxy-γ-phenyl-a-[4-brom-bensoyl]-a-propylen $C_{17}H_{18}O_8Br = C_8H_4Br \cdot CO \cdot CH: C(O \cdot CH_2) \cdot CH_3 \cdot C_8H_5$. Durch Behandeln der bei 131° schmelzenden Form des 3-Nitro-1-phenyl-2-[4-brom-benzoyl]-cyclopropans mit konzentrierter methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung bei 0° (Komier, Williams, Am. Soc. 41, 1654). Nadeln (aus Methanol). F: 102—103°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Gibt mit wenig Salzsäure in verd. Alkohol 4-Brom-ω-phenacetyl-acetophenon.
- 2. 9-0xy-10-oxo-9-āthyl-9.10-dihydro-anthracen, ms-0xy-ms-āthyl-anthron, ms- \tilde{A} thyl-oxanthranol $C_{16}H_{14}O_{2}=C_{6}H_{4}$ $C_{10}^{C}C_{10}$ $C_{6}H_{4}$ (8.196). B. Entsteht neben Anthrahydrochinondišthylšther, wenn man Anthrachinon mit Zinkstaub und Natronlauge reduziert und das entstandene Natriumsalz des Anthrahydrochinons mit Dišthylsulfat schüttelt (K. H. Meyer, \tilde{A} . 879, 73). F: 107°.
- 5. 9-0xy-10-oxo-9-propyl-9.10-dihydro-anthracen, ms-0xy-ms-propylanthron, ms-Propyl-oxanthranol $C_{17}H_{16}O_2 = OC \underbrace{C_0H_4}_{C_0H_4} C(OH) \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$ (8. 197). B. Durch Erwärmen von ms-Allyl-oxanthranol mit 6% igem Natriumamalgam in Alkohol (Kondo, B. 43, 3184). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 160°.
- 10 Oxy 10 $[\beta,\gamma$ dibrom propyl] anthron (9), ms $[\beta,\gamma$ Dibrom propyl] oxanthranol $C_{17}H_{14}O_2Br_2 = OC < \frac{C_4H_4}{C_4H_4} > C(OH) \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CH_2Br$. B. Aus ms-Allyloxanthranol und 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff (Kondo, B. 43, 3185). Prismen (aus Alkohol). F: 147°. Schwer löslich in Schwefelkohlenstoff, löslich in Alkohol, leicht löslich in Benzol. Gibt beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge eine Verbindung $C_{17}H_{12}O_2$ (s. u.). Verbindung $C_{17}H_{12}O_3$ (ms-Propargyl-oxanthranol?). B. Durch Einw. von alkoh. Kalilauge auf ms- $[\beta,\gamma$ -Dibrom-propyl]-oxanthranol (Kondo, B. 43, 3185). Schwach gelblich. F: 111°. Leicht löslich in Schwefelkohlenstoff und Alkohol. Gibt mit mindestens 2 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff Dibrommethylen-anthron (S. 275) und blutrote, sehr unbeständige Krystalle. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine grüne Färbung.
- 6. Derivateines ϵ -0xo- α -phenyl- η -[4-oxy-phenyl]-heptylens $C_{19}H_{20}O_{3}=HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot CO\cdot C_{4}H_{6}\cdot C_{6}H_{5}$ mit unbekannter Lage der Doppelbindung.

Anisalcinnamalaceton-tetrabromid $C_{20}H_{10}O_2Br_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CO \cdot C_4H_4Br_5 \cdot C_6H_3 \cdot (B. 197)$. Zur Konstitution vgl. BAUEE, DIETERLE, B. 44, 2692. — B. Aus Anisalcinnamalaceton und 2 Mol Brom in Eisessig + Ather (B., D., B. 44, 2694). — Nadeln. F: 155—156°. Leicht löslich in Schwefelkohlenstoff, Aceton und Alkohol, schwer in Petrolather, fast unlöslich in Äther. — Gibt beim Kochen mit Methanol ζ -Brom- η -methoxy-s-oxo- α -phenyl- η -[4-methoxy-phenyl]- α - γ -heptadien-dibromid.

7. 1-Methyl-3.4-dlphenyl-2-acetyl-cyclopentanol-(5) $C_{30}H_{22}O_3 = C_0H_5 \cdot HC \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CH \cdot CH_3$. $C_0H_5 \cdot HC - CH(OH)$

1.2 x-Tribrom-1-methyl-3.4-diphenyl-2-acetyl-cyclopentanol-(5) $C_{20}H_{10}O_{2}Br_{4} = C_{20}H_{19}OBr_{5}$ OH. B. Aus 1-Methyl-3.4-diphenyl-2-acetyl-cyclopenten-(1)-ol-(5) and 2 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff (Knonvenagel, A. 402, 132). — Krystalle (aus Alkohol). F: 183° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Alkohol.

Acetat des 1.2.x-Tribrom-1-methyl-3.4-diphenyl-2-acetyl-cyclopentanols-(5) $C_{12}H_{11}O_3Br_2 = C_{20}H_{12}OBr_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus dem Acetat des 1-Methyl-3.4-diphenyl-2-acetyl-cyclopenten-(1)-ols-(5) und 2 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff (Knonvanagel, A. 402, 132). — Krystalle (aus Benzol). F: 194° (Zers.).

k) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_2$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{15}H_{10}O_2$.

- 1. γ -Oxo- γ -phenyl- α -[4-oxy-phenyl]- α - γ -ropin, [4-Oxy-phenyl]-benzoylacetylen $C_{18}H_{10}O_2=C_4H_5\cdot CO\cdot C\colon C\cdot C_6H_4\cdot OH.$
- γ-Oxo-γ-phenyl-α-[4-methoxy-phenyl]-α-propin, [4-Methoxy-phenyl]-benzoyl-acetylen $C_{14}H_{13}O_{3}=C_{4}H_{5}\cdot CO\cdot C:C\cdot C_{5}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}$. B. Durch Schütteln der Natriumverbindung von p-Methoxy-phenylacetylen mit Benzoylchlorid in Äther (Manchot, A. 387, 285). Krystalle (aus Äther + Ligroin). F: 81°. Kp_{13,5}: 200—220°. Gibt mit 1 Mol Brom in Chloroform $\alpha.\beta$ -Dibrom-4-methoxy-chalkon (S. 580).
- 2. γ -Oxo-a-phenyl- γ -[4-oxy-phenyl]-a-propin, Phenyl-[4-oxy-benzoyl]-acetylen $C_{1s}H_{10}O_1=C_4H_s\cdot C:C\cdot CO\cdot C_5H_4\cdot OH$.
- γ -Oxo-a-phenyl- γ -[4-methoxy-phenyl]-a-propin, Phenyl-anisoyl-acetylen $C_{12}H_{12}O_2=C_2H_5\cdot C\cdot C\cdot C\cdot C\cdot C\cdot H_4\cdot O\cdot CH_3$ (8. 199). F: 90—91° (STAUDINGER, KON, A. 384, 126). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin bei 131°: St., K.
- 3. 3-Oxo-2-[4-oxy-phenyl]-inden, 2-[4-Oxy-phenyl]-inden-(1)-on-(3) $C_{18}H_{10}O_4=C_6H_4 < CO > C \cdot C_6H_4 \cdot OH$.
- 8-Oxo-2-[4-methoxy-phenyl]-inden, 2-[4-Methoxy-phenyl]-inden-(1)-on-(3) $C_{16}H_{19}O_3 = C_6H_4 < \frac{CH}{CO} > C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Aufkochen von a-Oxy- β -phenyl-a-[4-methoxy-phenyl]-propionsäure mit Eisessig und konz. Schwefelsäure (Jörlander, B. 50, 414). Dunkelrotes Krystallpulver (aus Nitrobenzol + Alkohol). F: 263—265°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Ather, schwer in Benzol und Eisessig. Unlöslich in Natronlauge.
- 4. 3-Oxy-4-formyl-phenanthren, Phenanthrol-(3)-aldehyd-(4) C₁₅H₁₀O₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phenanthrol-(3), Blausäure und Chlorwasserstoff in Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid (SMITH, Soc. 109, 569). Citronengelbe Nadeln (aus Petroläther). F: 98° (SM.). Kp₂: 170° (SM.). Sehr wenig löslich in Wasser, schwer in Petroläther, leicht in heißem Alkohol, Benzol und Äther (SM.). Leicht löslich in Natronlauge, weniger leicht in Soda und Ammoniak (SM.). Gibt in Pyridin-Lösung mit Wasserstoffperoxyd und konz. Kalilauge 3.4-Dioxy-phenanthren (BABGER, Soc. 113, 219). Die alkoh. Lösung wird durch Eisenchlorid intensiv grün gefärbt (SM.). Ist mit blutroter Farbe löslich in konz. Schwefelsäure (SM.).

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{16}H_{19}O_{2}$.

- 1. 1.3 Diphenyl cyclobuten (1) ol (2) on (4) $C_{16}H_{12}O_2 = OC CH \cdot C_6H_6$ ist desmotrop mit 1.3-Diphenyl-cyclobutandion-(2.4) (S. 424). $C_6H_8 \cdot C = C \cdot OH$
- 2. 2-[4-Oxy-benzal]-indanon-(1), 2-[4-Oxy-benzal]-hydrindon-(1) $C_{10}H_{11}O_{2}=C_{0}H_{4}<\underset{CH_{4}}{CO}>C:CH\cdot C_{0}H_{4}\cdot OH.$
- 2 Anisal indanon (1), 2 Anisal hydrindon (1) $C_{17}H_{14}O_{3} = C_{0}H_{4} < CO_{CH_{2}} > C:CH \cdot C_{0}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$. B. Aus Hydrindon (1) oder (in geringerer Ausbeute) aus 1 Oxy 1 methyl hydrinden und Anisaldehyd in methylalkoholischer Natronlauge (v. Braun, B. 50, 1660). F: 143°.

3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{17}H_{14}O_{3}$.

- 1. Styryl-[4-oxy-styryl]-keton, γ -Oxo-a-phenyl-s-[4-oxy-phenyl]-a.s-pentadien, a-Benzal-a'-[4-oxy-benzal]-aceton $C_{17}H_{14}O_{1}=C_{6}H_{5}\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_{8}H_{4}\cdot OH.$
- a Bensal a' anisal aceton $C_{18}H_{18}O_{2} = C_{8}H_{5} \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_{8}H_{4} \cdot O \cdot CH$. (8. 200). F: 96,5° (Preuper, A. 412, 311). Liefert beim Erwärmen mit Acetessigsäure-äthylester und Piperidin 2-Phenyl-4-[4-methoxy-styryl]-cyclohexanol-(4)-on-(6)-carbon-säure-(1)-äthylester (Syst. No. 1442) (Borscher, A. 375, 175). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist kirschrot; auf Zusatz von konz. Salpetersäure schlägt die Farbe in Dunkelgelb um

- (REDDELIEN, B. 45, 2908). $C_{18}H_{16}O_3 + HClO_4$. Violette Nadeln mit blauem Oberflächenschimmer (aus Eisessig). F: 123—125° (PF., A. 412, 319). $2C_{18}H_{16}O_2 + SnCl_4$. Rotes Krystallpulver. Sintert bei 158°; ist bei 172° geschmolzen (PF., A. 412, 311). Löslich in Alkohol mit gelber, in Eisessig mit orangeroter Farbe. Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren an der Luft und beim Kochen mit Wasser.
- 2. ϵ -Oxo- ϵ -phonyl-a-[4-oxy-phonyl]-a. γ -pentadien, ω -[4-Oxy-cinnamal]-acetophenon $C_{17}H_{14}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH:CH\cdot CH:CH:CH\cdot C_6H_4\cdot OH.$
- 3. ϵ -Oxo-a-phenyl- ϵ -[4-oxy-phenyl]-a.y-pentadien, 4-Oxy- ω -cinnamal-acetophenon $C_{17}H_{14}O_2=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH$.
- s-Oxo-a-phenyl-s-[4-methoxy-phenyl]-a.y-pentadien, 4-Methoxy- ω -cinnamal-acetophenon $C_{18}H_{16}O_2 = C_2H_3\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 201). F: 93° (SCHOLTZ, MEYER, B. 43, 1865). Liefert beim Kochen mit Eisenchloridhydrat in Eisessig und Easigsäureanhydrid das Eisenchlorid-Doppelsalz des 2-Phenyl-6-[4-methoxy-phenyl]-pyroxoniumehlorids (Syst. No. 2467) (DILTHEY, B. 50, 1009).
- 4-Methoxy- ω -cinnamal-acetophenon-oxim $C_{10}H_{17}O_2N=C_0H_5\cdot CH:CH:CH:CH:CH:CN:OH)\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 201). Gelbe Nadeln. F: 147° (SCHOLTZ, MEYER, B. 43, 1865). Gibt bei der trocknen Destillation 2-Phenyl-6-[4-methoxy-phenyl]-pyridin.
- 4-Methoxy- ω -cinnamal-acetophenon-semicarbazon $C_{19}H_{19}O_2N_3=C_4H_5\cdot CH:CH:CH:CH:CH:CN\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot C_4H_4\cdot O\cdot CH_3$. Gelbe körnige Krystalle. F: 189° (SCHOLTZ, MEYER, B. 43, 1865).
- e-Oxo-a-[4-chlor-phenyi]-e-[4-methoxy-phenyl]-a.y-pentadien, 4-Methoxy- ω -[4-chlor-cinnamal]-acetophenon $C_{10}H_{15}O_1Cl=C_0H_4Cl\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot C_0H_4\cdot 0\cdot CH_3$. B. Aus 4-Chlor-zimtaldehyd und 4-Methoxy-acetophenon in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (STRAUS, BLANKENHORN, A. 425, 255). Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 140°. Ziemlich schwer löslich in Methanol. Löst sich mit orangeroter Farbe in konz. Schwefelsäure.
- 4. 1.2 Diphenyl cyclopenten (2) ol (3) on (4) $C_{17}H_{14}O_{1} = C_{6}H_{6} \cdot HC CH_{8} \cdot CO$ ist desmotrop mit 1.2-Diphenyl-cyclopentandion-(3.4), S. 426.
- Acetat $C_{10}H_{16}O_{2} = \frac{C_{0}H_{5} \cdot HC}{C_{0}H_{5} \cdot C \cdot C(O \cdot CO \cdot CH_{2})} CO$ (S. 202). F: 143—144° (v. LIEBIG, A. 405, 200).
- Verbindung des Acetsts mit schwefliger Säure $C_{19}H_{19}O_6S = C_{19}H_{16}O_3 + H_2SO_3$ (S. 202). B. {Durch Einw. von Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure auf Dibenzalaceton (Vorländer, Schroedter, B. 36, 1491); v. Liebig, A. 405, 194). Das Kaliumsalz liefert beim Kochen mit rauchender Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor 1.2-Diphenyl-cyclopentan vom Schmelzpunkt 46—47°, bei der Reduktion mit Natriumamalgam 1.2-Diphenyl-cyclopentanon-(3) (?) (v. L., A. 405, 209). Das Kaliumsalz gibt beim aufeinanderfolgenden Kochen mit sehr verd. Essigsäure und Soda 1.2-Diphenyl-cyclopentandion-(3.4) (v. L., A. 405, 197). $KC_{19}H_{17}O_6S$. Nadeln mit 1 H_2O (aus Wasser). $Ca(C_{19}H_{17}O_6S)_3$. Nadeln mit 5 H_2O (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser. $Ba(C_{19}H_{17}O_6S)_3$. Krystalle mit 4 oder 5 H_2O (aus Wasser). $Zn(C_{19}H_{17}O_6S)_3$. Nadeln mit 3 H_3O (aus Wasser).
- 5. 1-Methyl-2-f2-oxy-benzalf-indanon-(3), 1-Methyl-2-salicylal-indanon-(3), 3-Methyl-2-f2-oxy-benzalf-hydrindon-(1), 3-Methyl-2-salicylal-hydrindon-(1) $C_{17}H_{14}O_{2}=C_{2}H_{4}-C_{1}C_{1}C_{1}C_{2}C_{1}$ $C:CH\cdot C_{4}H_{4}\cdot OH$. B. Aus 3-Methyl-hydrindon-(1) und Salicylaldehyd in alkoh. Natronlauge (v. Braun, Kirschbaum, B. 48, 3045). Gelbe Blättchen. F: 172°. Gibt mit Alkalien eine rotgelbe, mit konz. Schwefelsäure eine tiefrote Färbung.
- 6. 7-Oxy-4-methyl-2-benzal-indanon-(1), 7-Oxy-4-methyl-2-benzal-hydrindon-(1) $C_{17}H_{14}O_2 = HO \cdot C_6H_8(CH_2) < {CO \atop CH_2} > C \cdot CH \cdot C_6H_8$. B. Aus 7-Oxy-4-methyl-

hydrindon-(1) und Benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Auwers, B. 44, 3696). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 129°. Schwer löslich in Petroläther, in den meisten anderen Lösungsmitteln in der Wärme leicht löslich. Löslich in Alkalien.

- 7-Methoxy-4-methy.-2-benzal-indanon-(1), 7-Methoxy-4-methyl-2-benzal-hydrindon-(1) $C_{18}H_{16}O_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_2(CH_3)<\frac{CO}{CH_2}>C:CH\cdot C_6H_5$. B. Aus 7-Methoxy-4-methyl-hydrindon-(1), Benzaldehyd und wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Auwers, B. 44, 3697).—Nadeln (aus Alkohol). F: 185—186°. Löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer löslich in Ather und Ligroin.
- 7. 9-Oxy-10-oxo-9-allyl-9.10-dihydro-anthracen, ms-Oxy-ms-allyl-anthron, ms-Allyl-oxanthranol $C_{19}H_{14}O_2=OC<\frac{C_6H_4}{C_6H_4}>C(OH)\cdot CH_2\cdot CH: CH_2$. B. Durch Kochen von Anthrachinon mit Zinkstaub, Allylbromid und Kalilauge (Kondo, B. 43, 3182). Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 108° . Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff, sehr wenig löslich in Ligroin. Gibt beim Erwärmen mit 6° 0/gigem Natriumamalgam in Alkohol ms-Propyl-oxanthranol. Liefert mit 1 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff ms- $(\beta, \gamma$ -Dibrom-propyl]-oxanthranol. Beim Schütteln mit Bromwasserstoff-Eisessig bei 0° erhält man ms-Brom-ms- $(\beta$ -brom-propyl]-anthron. Löst sich mit gelber Farbe in konz. Schwefelsäure.
- 4. $4 \cdot 0 \times y \cdot 1.7$ dimethyl 2 benzal indanon (3), $7 \cdot 0 \times y \cdot 3.4$ dimethyl 2 benzal hydrindon (1) $C_{18}H_{16}O_2 = HO \cdot C_6H_2(CH_3) C: CH \cdot C_6H_5$. B. Aus 7-Oxy-3.4-dimethyl-hydrindon-(1), Benzaldehyd und Natronlauge (AUWERS, B.
- B. Aus 7-Oxy-3.4-dimethyl-hydrindon-(1), Benzaldehyd und Natronlauge (AUWERS, B.
 44, 3699). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 114°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Ligroin, schwerer in Äther. Löslich in Alkalien.
- 5. $[\beta-(4-0xy-phenyl)-athyl]-[\beta-styryl-vinyl]-keton, \epsilon-0xo-\alpha-phenyl-\eta-[4-oxy-phenyl]-\alpha.y-heptadien, <math>\alpha-[4-0xy-benzyl]-\alpha'-cinnamal-aceton C_{10}H_{18}O_2=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot OH.$
- $\zeta.\eta$ -Dibrom-ε-oxo-a-phenyl- η -[4-methoxy-phenyl]-a. γ -heptadien, Anisalcinna-malaceton dibromid $C_{90}H_{18}O_2Br_2=C_6H_5\cdot CH: CH: CH: CH: CH: CH: CHBr\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 204). Zur Konstitution vgl. BAUER, DIETERLE, B. 44, 2691. B. Aus Anisalcinna-malaceton und 1 Mol Brom in Eisessig + Äther (B., D., B. 44, 2693). Nadeln (aus Schwefelkohlenstoff). F: 139—140°. Löslich in Aceton, Essigester und Schwefelkohlenstoff, sehr wenig löslich in Äther, unlöslich in Wasser. Gibt beim Kochen mit Methanol ζ-Brom- η -methoxy-ε-oxo- α -phenyl- η -[4-methoxy-phenyl]- $\alpha.\gamma$ -heptadien, beim Behandeln mit Magnesiumacetat in Alkohol ζ -Brom- η -acetoxy-ε-oxo- α -phenyl- η -[4-methoxy-phenyl]- $\alpha.\gamma$ -heptadien.
- 6. 1-Me*hyl-3.4-diphenyl-2-acetyl-cyclopenten-(1)-ol-(5) $C_{20}H_{20}O_3 = C_6H_5 \cdot HC \cdot C(CO \cdot CH_3)$ $C \cdot CH_3$. B. Man läßt auf Benzalaceton bei gewöhnlicher $C_6H_5 \cdot HC CH(OH)$ $C \cdot CH_3$. B. Man läßt auf Benzalaceton bei gewöhnlicher Temperatur Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Eisenchlorid einwirken und kocht das entstandene Acetat mit wäßrig-alkoholischer Sodalösung oder mit Alkohol + Schwefelsäure (Knorvenagel, A. 402, 129, 131). Krystalle (aus 80% igem Alkohol). F: 95°. Löslich in Alkohol. Gibt mit 2 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff 1.2.x-Tribrom-1-methyl-3.4-diphenyl-2-acetyl-cyclopentanol-(5), Das Phenylhydrazon schmilzt bei 94° (Zers.).
 - Acetat $C_{22}H_{23}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot C_6H_3(CH_3)(C_6H_8)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. s. im vorangehenden Artikel. Krystalle (aus Alkohol). F: 118° (KNOEVENAGEL, A. 402, 129). Schwer löslich in kaltem Alkohol, Petroläther und Ligroin in der Kälte. Gibt mit 2 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff das Acetat des 1.2.x-Tribrom-1-methyl-3.4-diphenyl-2-acetyl-cyclopentanols-(5).
 - Oxim des 1-Methyl-3.4-diphenyl-2-acetyl-cyclopenten-(1)-ols-(5) $C_{20}H_{21}O_2N=HO\cdot C_{20}H_{10}:N\cdot OH$. Weißes Pulver. F: 103° (Zers.) (Knoevenagel, A. 402, 132). Leicht löglich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln.

CH2 ·CH. 7. Verbindung $C_{22}H_{24}O_{2}$ (Formel I oder II). CH · CH · CO C(OH)—CH·CH. "Methylanhydroaceton-C(OH)—CH·CH, II. CH CH CO T. retenchinon - dibromid" $C_{22}H_{22}O_2Br_2 =$ CBr · CHBr · CO

CH(CH₂).

C16H16(C(OH)--сн∙сн. B. Aus "Methylanhydroscetonretenchinon" (S. 588) und Brom in Chloroform (HEIDUSCHEA, KHUDADAD, Ar. 251, 422). — Fast farblose Krystalle (aus Essigester oder Chloroform). F: ca. 195° (Dunkelfärbung von 145° an). Löslich in heißem Chloroform, schwer löslich in Essigester, Benzol und Alkohol, sehr wenig in Äther und Ligroin. — Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Alkohol.

CH(CH.).

8. 2 (oder 4) - 0 xy - 6 - methyl - 1 - isopropyl - 2.4 - diphenyl - bicyclo - [1.3.3] $nonanon \cdot (9)$ $C_{25}H_{30}O_{2}$ (Formel I oder II). B. Aus Benzalacetophenon und l-Menthon in Gegenwart von Natriumathylat (Stobbe, Rosenburg, J. pr. [2] 86, 229). — Nadeln (aus 90% igem Alkohol). F: 128—129%. Ist im Vakuum fast unzersetzt destillierbar. Leicht löslich

in Benzol, Chloroform, Aceton und Schwefelkohlenstoff, schwerer in Alkohol und Äther. [a]_p: +57,59° (in Chloroform). — Reagiert in Chloroform-Lösung heftig mit Brom. Wird beim Kochen mit alkoh. Kalilauge verharzt. Reagiert nicht mit Essigsäureanhydrid, Dimethylsulfat, Phenylisocyanat und Benzoylchlorid. — Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine gelbliche Färbung. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist hellgrün.

Oxim $C_{28}H_{21}O_{2}N = HO \cdot C_{28}H_{29} : N \cdot OH$. Krystalle (aus Alkohol). F: 184—185° (Stobbe, Rosenburg, J. pr. [2] 86, 230). [a]₀: +31,89° (in Chloroform).

Semicarbazon $C_{26}H_{35}O_2N_3 = HO \cdot C_{26}H_{25} : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle (aus $60^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F: 154—1566 (Stober, Rosenburg, J. pr. [2] 86, 231). $[a]_0^{\circ,1}: +20,13^{\circ}$ (in Chloroform).

1) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_2$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{17}H_{12}O_{2}$.

1. 4-Oxy-1-benzoyl-naphthalin, Phenyl-[4-oxy-naphthyl-(1)]-keton, 4-Benzoyl-naphthol-(1) $C_{17}H_{12}O_2 = C_4H_5 \cdot CO \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Man behandelt a-Naphthol mit Benzoylchlorid und Zinkchlorid auf dem Wasserbad und kocht das entstandene Benzoat mit alkoh. Kalilauge (SCHOLL, SEER, A. 894, 151). Durch Kochen von Phenyl-[4-athoxynaphthyl-(1)]-keton in Eisessig-Lösung mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,48) (S., Sch., A. 898, 86). — Fast farblose Nadeln (aus verd. Methanol). F: 164—165° (Sch., S.). Leicht löslich in Methanol, Chloroform und Eisessig, löslich in Benzol, sehr wenig löslich in Ligroin (Son., S.). — Gibt beim Erhitzen mit Atzkali auf 300—320° Benzoesaure und a-Naphthol (Son., S.). Beim Behandeln mit Aluminiumchlorid bei 120° erhält man eine Verbindung C11H12O2 (s. u.), bei 150° 3-Oxy-1.2-benzo-fluorenon (Sch., S.; Fierz-David, Jaccard, Helv. 11, 1043;

(S. U.), Del 180° 3-Oxy-1.2-benzo-fluorenon (SCH., S.; FIERZ-DAVID, JACCARD, Helv. 11, 1043; SCH., Priv.-Mitt.). — Die gelbrote Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erwärmen erst gelb, dann braunrot (SCH., S.).

Verbindung C₁₇H₁₂O₂ (vgl. a. S. 587, No. 4). B. Beim Erhitzen von 4-Benzoyl-naphthol-(1) mit Aluminiumchlorid auf 80—120° (SCHOLL, SEER, A. 394, 153). — Gelbbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 142—143° (im vorgewärmten Bad). Löst sich mit dunkelroter Farbe in heißer Natronlauge. — Gibt beim Einleiten von Sauerstoff in die heiße alkalische Lösung 3-Oxy-1.2-benzo-fluorenon (SCH., S.; FIERZ-DAVID, JACCARD, Helv. 11, 1042; SCH., Priv.-Mitt.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird beim Erhitzen grün Priv.-Mitt.). - Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird beim Erhitzen grün.

Phenyl-[4-sthoxy-naphthyl-(1)]-keton $C_{18}H_{16}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot C_{16}H_{6}\cdot O\cdot C_{2}H_{5}$ (8. 207). B. (Aus Athyl-a-naphthyl-sther (Gattermann, B. 23, 1209); Seer, Scholl, A. 398, 85). — Gibt mit Aluminiumchlorid bei 130—145° 3-0xy-1.2-benzo-fluorenon (8., Scholl,

FIERS-DAVID, JACCARD, Helv. 11, 1042; SCH., Priv.-Mitt.). Beim Kochen der Eisessig-Lösung mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,48) erhält man 4-Benzovl-naphthol-(1).

- 2. 1-Oxy-2-benzoyl-naphthalin, Phenyl-[1-oxy-naphthyl-(2)]-keion, 2-Benzoyl-naphthol-(1) C₁H₁₂O₂ = C₂H₅·CO·C₁₀H₅·OH. B. Durch Erhitzen von a-Naphthol mit Benzoesäure in Gegenwart von Zinkchlorid auf 150° (Edminson, Hilditch, Soc. 97, 226). Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 77°. Das Ammoniumsalz und das Natriumsalz sind hellgelb, amorph und werden durch kaltes Wasser zersetzt. Ba(C₁₇H₁₁O₂)₂. Bräunlichgelb. Sehr wenig löslich in Wasser. Ist ziemlic . beständig gegen kaltes Wasser.
- 3. 4-Oxy-2-benzoyl-naphthalin, Phenyl-[4-oxy-naphthyl-(2)]-keton, 3-Benzoyl-naphthol-(1) $C_{17}H_{12}O_{3}=C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot C_{10}H_{6}\cdot OH$. B. Man erhitzt β -Benzal- β -benzoyl-propionsture unter 16 mm Druck zum gelinden Sieden (Borsone, B. 47, 1113). Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 169°.
- 4. Verbindung C₁₇H₁₂O₂ (Formel I bezw. II). Eine Verbindung, der von Scholl, Sheb (A. 394, 153) diese Konstitution zugeschrieben wird, ist im vorliegenden Ergänzungswerk als Umwandlungsprodukt von Phenyl-[4-oxynaphthyl-(1)]-keton (S. 586) abgehandelt.

2. 1-Phenyl-2-[2-oxy-benzal]-cyclopenten-(5)-on-(4), 1-Phenyl-2-salicylal-cyclopenten-(5)-on-(4) $C_{18}H_{14}O_2 = \frac{HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : C - CH_2}{C_2H_5 \cdot C} CO.$

B. Man kocht das Lacton der 2-[2-Oxy-phenyl]-1-acetyl-3-benzoyl-cyclopropan-carbonsāure-(1) mit 10% iger Natronlauge und säuert die Reaktionsflüssigkeit an (WIDMAN, B. 52, 1659). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 202% Leicht löslich in Eisessig, schwer in Essigester, sehr wenig in siedendem Alkohol. — Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid erhält man das Acetat.

Acetat $C_{20}H_{16}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{18}H_{13}O$. B. Beim Kochen von 1-Phenyl-2-salicylal-cyclopenten-(5)-on-(4) mit Essigsäureanhydrid (Widman, B. 52, 1659). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 161°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

Oxim des Acetats $C_{20}H_{17}O_{2}N = CH_{2}\cdot CO\cdot O\cdot C_{16}H_{13}:N\cdot OH$. Gelbliche Nadeln. F: 167° (Zers.) (Widman, B. 52, 1659). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol.

Asin des Acetats $C_{40}H_{22}O_4N_2 = [CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot C_{18}H_{18} : N-]_2$. B. Beim Kochen des Acetats mit Hydrazinhydrochlorid in verd. Alkohol (Widman, B. 52, 1660). — Braunrote Nadeln (aus Eisessig). F: 232°. Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol und Essigester, etwas leichter in siedendem Eisessig.

3. Oxy-oxo-Verbindungen C₁₉H₁₆O₂.

- a-Bensal-a'-[3-methoxy-cinnamal]-aceton $C_{20}H_{18}O_2 = C_0H_5 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot CH : CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH_4 \cdot O \cdot CH_8$. Ans 3-Methoxy-simtaldehyd und Benzalaceton in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Pyriyyra, A. 412, 323). Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 99—101°. Sehr wenig löslich in Ligroin, in den meisten anderen Lösungsmitteln leicht löslich. $C_{20}H_{18}O_3 + HClO_4$. Violettschwarze, grünglänzende Krystalle. F: 155—157° (Zers.).
- α-Bensal-α'-[4-methoxy-cinnamal]-aceton $C_{50}H_{18}O_3=C_0H_5\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_2$. B. Aus 4-Methoxy-zimtaldehyd und Benzalaceton in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (PPEIEFER, A. 412, 321). Gelbes Krystallpulver (aus Methanol). F: 115—116°. Leicht löslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln außer Ligroin. $C_{50}H_{18}O_3+HClO_4$. Stahlblaue, schwach grünglänzende Nadeln. F: 133—147° (Zers.).

a-Anisal-a'-cinnamal-aceton $C_{20}H_{10}O_3=C_4H_5\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_4H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 208). B. Aus Cinnamalaceton und Anisaldehyd oder aus Anisalaceton und Zimtaldehyd in alkoh. Kalilauge (BAUER, DIETERLE, B. 44, 2693). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol oder Schwefelkohlenstoff). F: 138—139°. — Gibt mit Phenylhydrazin in Eisessig 1-Phenyl-5-[4-methoxy-phenyl]-3-[β -styryl-vinyl]-pyrazolin (B., D., B. 44, 2699). Löslich in konz. Salzsäure mit karmoisinroter, in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (B., D., B. 44, 2693).

4. $1-Methyl-2-phenyl-3-[2-oxy-benzal]-cyclopenten-(1)-on-(5), 1-Methyl-2-phenyl-3-salicylal-cyclopenten-(1)-on-(5) <math>C_{19}H_{14}O_{3}=HO\cdot C_{8}H_{4}\cdot CH:C$ CH₂ CO. B. Man löst das Lacton der 2-[2-Oxy-phenyl]-1-propio-

C₆H₅·C=C(CH₃). B. man lost das lacton der 2-[2-Oxy-pnenyi]-1-propionyl-3-benzoyl-cyclopropan-carbonsāure-(1) in siedender 8°/oiger Natronlauge auf und säuert die Reaktionsflüssigkeit an (WIDMAN, B. 52, 1661). — Strohgelbe Tafeln oder Prismen (aus Eisessig). F: 250°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Eisessig.

5. $[\beta-Phen\ddot{a}thyl]-[1-oxy-naphthyl-(2)]-keton,$ $\gamma-Oxo-a-phenyl-\gamma-[1-oxy-naphthyl-(2)]-propan$ $C_{16}H_{16}O_{1}$, s. nebenstehende Formel.

[a.β-Dibrom-β-phenyl-äthyl]-[4-brom-1-oxy-naphthyl-(2)]-keton, a.β-Dibrom-γ-oxo-α-phenyl-γ-[4-brom-1-oxy-naphthyl-(2)]-propan $C_{19}H_{13}O_2Br_3=HO\cdot C_{10}H_8Br\cdot CO\cdot CHBr\cdot C_6H_8$. B. Aus 2-Cinnamoyl-naphthol-(1) oder 4-Brom-2-cinnamoyl-naphthol-(1) und Brom in Schwefelkohlenstoff oder Tetrachlorkohlenstoff (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 439). — Hellgelbe Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 199°. Löslich in Ather, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Tetrachlorkohlenstoff, schwer löslich in Alkohol. Sehr wenig löslich in siedender $10^9/_0$ iger Natronlauge, unlöslich in siedender $30^9/_0$ iger Natronlauge. — Spaltet beim Erhitzen auf 250° Bromwasserstoff ab.

- 4. "Anhydroacetonretenchinon" $C_{21}H_{20}O_3$ (Formel I oder II;
 R = H). B. Aus Retenchinon und
 Aceton in Gegenwart von wäßriger I.
 oder besser alkoholischer Kalilauge
 (HRIDUSCHEA, KRUDADAD, Ar. 251,
 412). Nadeln (aus Benzol).
 F: 206,5°. Sehr wenig löslich in
 Petroläther und Ligroin, schwer in Äther, kaltem Benzol, kaltem Alkohol und Essigester,
 löslich in Aceton, Chloroform und Eisessig, leicht löslich in Schwefelkohlenstoff. Entfärbt sodaalkalische Permanganat-Lösung in der Kälte sofort. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig das Keton $C_{31}H_{30}O$ (S. 287).
- 5. Verbindung $C_{22}H_{22}O_{2}$ ("Methylanhydroacetonretenchinon") (Formel I oder II bei Anhydroacetonretenchinon; $R=CH_{3}$). B. Aus Retenchinon und Methyläthylketon in Gegenwart von wäßriger oder besser alkoholischer Kalilauge (Hedduschka, Khudadah, Ar. 251, 417). Nadeln (aus Benzol, Essigester oder Alkohol). F: 205°. Löslich in heißem Alkohol, Methanol, Benzol und Essigester, schwer löslich in Ather, sehr wenig in Wasser, Petroläther und Ligroin. Entfärbt sodaalkalische Permanganat-Lösung in der Kälte sofort. Gibt bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) oder mit Zinkstaub und Eisessig das Keton $C_{22}H_{24}O$ (S. 283). Gibt mit Brom ein Dibromid (S. 586).
- 6. Verbindung C₂₃H₂₄O₂ ("Äthylanhydroaceto aretenchinon") (Formel I oder II bei Anhydroacetonretenchinon; R = C₂H₅). B. Aus Retenchinon und Methyl-propyl-keton in Gegenwart von wäßr. Kalilauge (Heiduschka, Khudadad, Ar. 251, 423). Nadeln (aus Benzol). F: 186—187°. Sehr wenig löslich in Wasser, Petroläther und Ligroin, sehwer in Äther, löslich in heißem Alkohol und heißem Benzol. Entfärbt sodaalkalische Permanganat-Lösung in der Kälte sofort.
- 7. Verbindung $C_{26}H_{20}O_2$ (,,n-Amyl-anhydroacetonretenchinon") (Formel I oder II bei Anhydroacetonretenchinon; $R=CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot$

OH

chinon und Methyl-n-hexyl-keton in Gegenwart von wäßriger oder besser alkoh. Kalilauge (Heiduschka, Khudadad, Ar. 251, 425). — Nadeln (aus Benzol). F: 181—182°. Löslich in Eisessig, heißem Alkohol und Benzol, schwer löslich in Äther, sehr wenig in Ligroin und Petroläther. — Entfärbt sodaalkalische Permanganatlösung in der Kälte sofort.

m) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-24}O_2$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{17}H_{10}O_8$.

- 1. 2-Oxy-1.9-benzanthron-(10), 2-Oxy-peribenzanthron $C_{17}H_{10}O_2$, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt der im Hptw. (S. 209) als 3-Oxy-1.9-benzanthron-(10) beschriebenen Verbindung zu (vgl. den nachfolgenden Artikel).
- 2. 3-Oxy-1.9-benzanthron-(10), 3-Oxy-peribenz-anthron C₁₇H₁₀O₃, s. nebenstehende Formel. Die im Hptw. (8. 209)
 so formulierte Verbindung ist in Wirklichkeit, wie im D. R. P. 187495
 ursprünglich angenommen und wie von Perkin (Soc. 121, 474) und
 Bradshaw, P. (Soc. 121, 911) bestätigt wurde, 2-Oxy-1.9-benz-anthron-(10). Die von Scholl und Seer (A. 394, 153; 398, 84) als
 2-Oxy-1.9-benzanthron-(10) beschriebene Verbindung ist in Wirklichkeit 3-Oxy-1.2-benzo-fluorenon (s. u.) (Fierz-David, Jaccard, Helv. 11, 1042; Scholl, Priv.-Mitt. vom 28. IV. 1931). Die Anm. auf S. 209 des Hptw. wird damit hinfällig.
- 3. 3-Oxy-1.2-benzo-fluorenon, Oxy-chrysofluorenon

 C₁₇H₁₀O₂, s. nebenstehende Formel. Konstitution: Fierz-David, Jaccard,
 Helv. 11, 1042; Scholl, Priv.-Mitt. vom 28. IV. 1931.—B. Man erhitzt

 Phenyl-[4-oxy-naphthyl-(1)]-keton (Scholl, Seer, A. 394, 153) oder
 Phenyl-[4-äthoxy-naphthyl-(1)]-keton (S., Sch., A. 398, 86) im Laufe
 von 2 Stdn. mit Aluminiumchlorid auf 80—150° und behandelt das Reaktionsprodukt
 mit Sauerstoff in siedender Natronlauge. Beim Einleiten von Sauerstoff in die heiße
 alkalische Lösung der Verbindung C₁₇H₁₂O₂ (s. bei Phenyl-[4-oxy-naphthyl-(1)]-keton, S. 586)
 (Sch., S.).—Dunkelrote Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 304° (Sch., S.). Sehr wenig löslich in
 Alkohol und Eisessig, schwer in kaltem, leicht löslich in heißem Nitrobenzol (Sch., S.).—Ist
 sehr beständig beim Schmelzen mit Atzkali (Sch., S.).—Löst sich mit kirschroter Farbe in
 verd. Natronlauge, mit grüner Farbe in konz. Schwefelsäure (Sch., S.).

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{19}H_{14}O_{2}$.

- 1. 3-Oxy-fuchson $C_{10}H_{14}O_{3} = (C_{6}H_{5})_{9}C:C < \substack{CH:C(OH) \\ CH} = CH > CO.$
- 3-Methoxy-fuchson $C_{20}H_{16}O_3 = (C_6H_5)_3C:C < \begin{array}{c} CH:C(O\cdot CH_3) \\ CH & CH \\ \hline \end{array} > CO.$ B. Beim Erhitzen der benzoiden oder chinoiden Form von 4-Oxy-3-methoxy-triphenylcarbinol auf 75° (GOMBERG, van Stone, Am. Soc. 38, 1594). Krystalle (aus Benzol). F: 183°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Gibt beim Erhitzen auf 100—150° Methoxychinon.
- 5-Chlor-3-methoxy-fuchson $C_{20}H_{15}O_3Cl = (C_6H_5)_3C:C < \begin{array}{c} CH:C(O\cdot CH_3) \\ CH & CCl \\ \end{array} > CO$. B. Aus 4-Oxy-3-methoxy-triphenylcarbinol und 1 Mol Chlor in Tetrachlorkohlenstoff (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1596). Durch Erhitzen der benzoiden oder chinoiden Form von 5-Chlor-4-oxy-3-methoxy-triphenylcarbinol auf 75° (G., v. St.). F: 227°. Löslich in heißem Benzol. Ist bei 75° beständig.
- 5-Brom-3-methoxy-fuchson $C_{20}H_{15}O_2Br = (C_6H_5)_2C:C < \frac{CH:C(O\cdot CH_3)}{CH} < CO.$ B. Aus 4-Oxy-3-methoxy-triphenylcarbinol und Brom in Tetrachlorkohlenstoff (Gomberg, van Stone, Am. Soc. 38, 1595). Durch Erhitzen der benzoiden oder chinoiden Form von 5-Brom-4-oxy-3-methoxy-triphenylcarbinol auf 75° (G., v. St.). Dunkelrote Krystalle (aus Benzol oder Eisessig). F: 232°. Ist bei 75° beständig.
 - $\textbf{2.} \quad \textbf{4'-Oxy-fuchson} \quad C_{10}H_{14}O_2 = HO \cdot C_0H_4 \cdot C(C_0H_5) : C < \begin{matrix} CH:CH \\ CH:CH \end{matrix} > CO.$

Benzaurin $C_{19}H_{14}O_{2}+H_{2}O$ (*Hptw. Bd. VI, S. 1145*). Die vorstehende, von Bistrzycki, Herbst (B. 36, 2338) befürwortete Formel des Benzaurins wird auch durch die Analogie

seiner Salze (s. u.) mit den Salzen des Aurins und Fuchsons nahegelegt. — Absorptionsspektrum des Benzaurins in heißer alkoholischer Lösung und seines Natriumsalzes in alkal. Lösung: R. MEYER, O. FISCHER, B. 46, 72, 74. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe (Noelting, Kempf, Bl. [4] 17, 388). — $C_{19}H_{14}O_{2} + HClO_{4}$. Orangefarbene, grünglänzende Nadeln. F: 246—247° (Pfelffer, A. 412, 331). Löslich in Alkohol und Eisessig mit orangeroter Farbe. —2 $C_{19}H_{14}O_{3} + 2HCl + SnCl_{4}$. Orangefarbene, grünglänzende Krystalle. F: 268—269° (Zers.) (Pf.). Mit orangeroter Farbe leicht löslich in Alkohol, schwer in Eisessig. Wird durch siedendes Wasser zersetzt. — 2 $C_{19}H_{14}O_{2} + 2HBr + SnBr_{4}$. Rote, grünglänzende Krystalle. F: 256—257° (Zers.) (Pf.). Löslich in Alkohol und Eisessig mit orangeroter Farbe. Wird durch siedendes Wasser zersetzt.

3. 1-Oxy-2-cinnamoyl-naphthalin, Styryl-[1-oxy-naphthyl-(2)]-keton, 2-Cinnamoyl-naphthol-(1), 2-Benzalaceto-naphthol-(1) $C_{19}H_{14}O_3=C_4H_5$: CH: CH: CO· $C_{10}H_4$ ·OH (S. 211). Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff oder Tetrachlorkohlenstoff $a.\beta$ -Dibrom- γ -oxo-a-phenyl- γ -[4-brom-1-oxy-naphthyl-(2)]-propan (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 439). Gibt mit rauchender Salpetersaure in Eisessig x-Nitro-[2-cinnamoyl-naphthol-(1)] (T., Cardaellli, Am. Soc. 32, 1484). Liefert beim Kochen mit Phenylhydrazin in Eisessig 1.5-Diphenyl-3-[1-oxy-naphthyl-(2)]-pyrazolin (Syst. No. 3516) (T., Am. Soc. 35, 432).

Styryl-[4-nitro-1-oxy-naphthyl-(2)]-keton, 4-Nitro-2-cinnamoyl-naphthol-(1), 4-Nitro-2-benzalaceto-naphthol-(1) $C_{10}H_{13}O_4N=C_0H_5\cdot CH: CH\cdot CO\cdot C_{10}H_5(NO_2)\cdot OH.$ B. Aus 4-Nitro-2-acetyl-naphthol-(1) und Benzaldehyd in alkoh. Natronlauge (Torrey, Cardarelli, Am. Soc. 32, 1483). — Krystallisiert aus heißem Eisessig in orangegelben Nadeln, die beim Erkalten unter der Mutterlauge rot werden. F: 203—208°. Löslich in Benzol und Eisessig, schwer löslich in Alkohol und Tetrachlorkohlenstoff.

- [8-Nitro-styryl]-[1-oxy-naphthyl-(2)]-keton, 2-[8-Nitro-cinnamoyl]-naphthol-(1), 2-[3-Nitro-benzalaceto]-naphthol-(1) $C_{10}H_{13}O_4N=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_{10}H_4\cdot OH.$ B. In geringer Ausbeute aus 2-Acetyl-naphthol-(1) und m-Nitro-benzaldehyd in 20°/ojeer alkoholischer Kalilauge bei Zimmertemperatur (Torrey, Cardarelli, Am. Soc. 32, 1484). Rote mikroskopische Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 210°. Löslich in Chloroform, schwer löslich in Eisessig und Alkohol.
- x-Nitro-[2-cinnamoyl-naphthol-(1)], x-Nitro-[3-bengalaceto-naphthol-(1)] $C_{19}H_{12}O_4N=HO\cdot C_{19}H_{12}O\cdot NO_1$ [vielleicht identisch mit 4-Nitro-2-benzalaceto-naphthol-(1)]. B. Aus 2-Benzalaceto-naphthol-(1) und der berechneten Menge rauchender Salpetersäure in heißem Eisessig (Torrey, Cardaelli, Am. Soc. 32, 1479, 1484). Orangegelbe Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 208—208°. Löslich in Benzol und Eisessig, sohwer löslich in Alkohol und Tetrachlorkohlenstoff.
- [4-Nitro-styryl]-[4-brom-1-oxy-naphthyl-(2)]-keton, 4-Brom-2-[4-nitro-cinnamoyl]-naphthol-(1), 4-Brom-2-[4-nitro-bensalaceto]-naphthol-(1) $C_{10}H_{12}O_4NBr=O_6N\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CO\cdot C_{10}H_5Br\cdot OH.$ B. Aus 4-Brom-2-acetyl-naphthol-(1) und p-Nitro-benzaldehyd in $40^9/_0$ iger Natronlauge auf dem Wasserbad (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 440). Orangerote Krystalle (aus Äther + Alkohol). F: 194—195°. Schwer löslich in $10^9/_0$ iger Natronlauge, unlöslich in $30^9/_0$ iger Natronlauge.

4. dihu	1 - Oxy - 3 - oxo - dro-perinaphthind	1 - phenyl - 1 len bezw. Di	erinaphthind	lan¹), (erinanh	Oxy - oxo	- phenyl-
	CO C(OH)(C _e H _s) CH _s b					
athyl	athers (Ergw. Bd. VI,	3. 518) mit konz	. Salzsāure im R	ohr bei 1	30-140° (C	ALDERABO

G. 43 II, 633). — Gelbbraune Krystalle (aus Alkohol). F: 253—254°. Ziemlich löslich in Alkohol, löslich in Benzol und Essigsäure, sehr wenig löslich in Petroläther. Sehr leicht löslich in Alkalien.

3. Phenyl-[4-oxy-benzhydryl]-keton, 4-Desyl-phenol, ms-[4-Oxy-phenyl]-desoxybenzoin $C_{20}H_{16}O_8=C_0H_5\cdot CO\cdot CH(C_0H_5)\cdot C_0H_4\cdot OH$ (8.211).

S. 211, Z. 31 v. u. statt "2000" lies "1500".

¹⁾ Bezifferung des Perinaphthindans s. S. 391 Anm. 2.

- 4. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{21}H_{18}O_2$.
- 1. [4-Oxy-phenyl]-[β . β -diphenyl-äthyl]-keton, γ -Oxo-a.a-diphenyl- γ -[4-oxy-phenyl]-propan, 4-Oxy- β . β -diphenyl-propiophenon $C_{21}H_{18}O_2=(C_0H_0)_2CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_0H_4\cdot OH.$
- [4 Phenoxy phenyl] $[\beta.\beta$ diphenyl $\beta.\beta$ diphenyl $\beta.\beta$ diphenyl-propiophenon $C_{27}H_{21}O_2 = (C_0H_0)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_0H_0 \cdot CO \cdot C_0H_0$. Aus 4-Phenoxy- ω -benzal-acetophenon und Phenyl-magnesiumbromid (Kohler, Heritage, Burnley, Am. 44, 68). Nadeln (aus Aceton und Alkohol). F: 103°. Gibt mit Brom in Chloroform a-Brom-4-phenoxy- $\beta.\beta$ -diphenyl-propiophenon und a-x-Dibrom-[4-phenoxy- $\beta.\beta$ -diphenyl-propiophenon].
- [4-Phenoxy-phenyl]-[a-brom- β . β -diphenyl-äthyl]-keton, β -Brom- γ -oxo-a.a-diphenyl- γ -[4-phenoxy-phenyl]-propan, α -Brom-4-phenoxy- β . β -diphenyl-propiophenon C_2 , $H_{21}O_2$ Br = $(C_6H_5)_2$ CH·CHBr·CO· C_6H_4 ·O· C_6H_5 . B. Aus 4-Phenoxy- β . β -diphenyl-propiophenon und Brom in Chloroform (Kohler, Heritage, Burnley, Am. 44, 69). Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 163—165°.
- a.x Dibrom [4 phenoxy β . β diphenyl propiophenon] $C_{27}H_{20}O_2Br_2$. B. Aus 4-Phenoxy- β . β -diphenyl-propiophenon und Brom in Chloroform (Kohler, Heritage, Burnley, Am. 44, 69). Nadeln (aus Chloroform). F: 211—212°.
- 2. Phenyl-[β -oxy- β . β -diphenyl-äthyl]-keton, a-Oxy- γ -oxo-a.a. γ -triphenyl-propan, Diphenyl-phenacyl-carbinol $C_{21}H_{18}O_2=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_5\cdot C(C_6H_5)_2\cdot OH$ (S. 213). Gibt in Eisessig-Lösung mit konz. Schwefelsäure β -Phenyl-chalkon (Dilthey, Last, J. pr. [2] 94, 50).
- 3. [4-Oxy-phenyl]-[a. β -diphenyl-äthyl]-keton, γ -Oxo-a. β -diphenyl- γ -[4-oxy-phenyl]-propan, 4-Oxy-ms-benzyl-desoxybenzoin $C_{21}H_{18}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH.$
- 4-Methoxy-ms-benzyl-desoxybenzoin $C_{22}H_{20}O_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(C_0H_5) \cdot CO \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 213). F: 102,5° (JÖRLANDER, B. 50, 415).
- 4. a-Oxo-a. β -diphenyl- γ -[4-oxy-phenyl]-propan, a-Phenyl- β -[4-oxy-phenyl]-propiophenon, ms-[4-Oxy-benzyl]-desoxybenzoin $C_{21}H_{18}O_2=C_{\phi}H_{\delta}\cdot CO\cdot CH(C_{\phi}H_{\delta})\cdot CH_2\cdot C_{\phi}H_{\phi}\cdot OH.$
- γ-Chlor-α-oxo-α.β-diphenyl-γ-[4-methoxy-phenyl]-propan, β-Chlor-α-phenyl-β-[4-methoxy-phenyl]-propiophenon, ms-[α-Chlor-anisyl]-desoxybenzoin $C_{22}H_{19}O_2Cl = C_0H_5\cdot CO\cdot CH(C_0H_5)\cdot CHCl\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 213). B. Durch Sättigen einer methylalkoholischen Lösung von 1 Mol Desoxybenzoin und 1 Mol Anisaldehyd mit Chlorwasserstoff (Das, Ghosh, Soc. 115, 819). Nadeln (aus Eisessig). F: 152° (Zers.).
- 5. Phenyl- $[\beta$ -oxy-a. β -diphenyl- $[\beta]$ -keton, γ -Oxy-a-oxo-a. β - $[\gamma$ -triphenyl-propan, ms- $[\alpha$ -Oxy-benzyl]-desoxybenzoin, Phenyl-desyl-carbinol $C_{21}H_{16}O_{2}=C_{4}H_{5}\cdot CO\cdot CH(C_{4}H_{5})\cdot CH(C_{5}H_{5})\cdot OH.$
- y-Acetoxy-a-oxo- $a\beta$.y-triphenyl-propan, ms-[a-Acetoxy-benzyl]-desoxybenzoin $C_{23}H_{20}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(C_6H_5)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Schütteln von ms-[a-Brombenzyl]-desoxybenzoin mit Silberacetat in Eisessig (Thiele, Ruggel, A. 393, 76). Säulen (aus Ligroin). F: 127,5—128,5°. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine intensiv grüne Färbung.
- γ -Äthoxy-a-oxo-a.β-diphenyl- γ -[2-nitro-phenyl]-propan, ms-[2-Nitro-α-āthoxy-benzyl]-desoxybenzoin $C_{13}H_{11}O_4N=C_6H_5\cdot CO\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(C_6H_4\cdot NO_3)\cdot O\cdot C_2H_5\cdot B$. Durch Kochen von ms-[a-Chlor-2-nitro-benzyl]-desoxybenzoin mit Alkohol (STOBBE, WILSON, A. 374, 264). Tafeln (aus Alkohol). F: 128—129°. Gibt beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf 100° ms-[2-Nitro-benzal]-desoxybenzoin.
- 6. 4'-Methyl-2-[a-oxy-benzyl]-benzophenon, 2-p-Toluyl-benzhydrol bezw. 5-Oxy-2-phenyl-5-p-tolyl-3.4-benzo-2.5-dihydro-furan $C_{11}H_{18}O_3=C_4H_5\cdot CH(OH)\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH_2$ bezw. $C_6H_4\cdot CH_6\cdot CH(C_6H_5\cdot CH_3)$ 0. Zur Konstitution vgl. Vallette, Thèse [Nancy 1910], S. 8, 60; Kovache, A. ch. [9] 10, 234. B. Man läßt eine äther. Lösung von p-Tolylmagnesiumbromid in die Benzollösung von 3-Phenyl-phthalid einfließen (Guyot, Vallette, A. ch. [8] 23, 371). Wurde nicht krystallisiert erhalten. Liefert bei der Wasserabspaltung 2-Phenyl-5-p-tolyl-3.4-benzo-furan, bei der Reduktion mit Natriumamalgam und heißem Alkohol 1-[a-Oxy-benzyl]-2-[a-oxy-4-methyl-benzyl]-benzol.

592 OXY-OXO-VERBINDUNGEN CnH2n-24 O2 BIS CnH2n-32 O2 [Syst. No. 756-757

7. 2-[a-Oxy-4-methyl-benzyl]-benzophenon, 4'-Methyl-2-benzoyl-benz-hydrol bezw. 2-Oxy-2-phenyl-5-p-tolyl-3.4-benzo-2.5-dihydro-fieran $C_{21}H_{18}O_2 = C_6H_6 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ bezw. $C_6H_6 \cdot C(OH)(C_6H_6 \cdot CH_2) > 0$. Zur Konstitution vgl. Vallette, Thèse [Nancy 1910], S. 8, 60; Kovache, A. ch. [9] 10, 234. — B. Man läßt zu einer Lösung von 3-p-Tolyl-phthalid in Benzol langsam eine äther. Lösung von Phenylmagnesiumbromid zutropfen (Guyot, Vallette, A. ch. [8] 23, 368). — Krystall-pulver (aus Äther + Petroläther). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. — Geht langsam beim Außbewahren, schnell beim Erhitzen oder beim Kochen mit etwas Salzsäure in Alkohol in 2-Phenyl-5-p-tolyl-3.4-benzo-furan über. Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in heißem Alkohol erhält man 1-[a-Oxy-benzyl]-2-[a-oxy-4-methyl-benzyl]-benzol.

5. 4'-Methyl-2-[α -oxy-4-methyl-benzyl]-benzophenon, 4'-Methyl-2-p-toluyl-benzhydrol bezw. 2-0xy-2.5-di-p-tolyl-3.4-benzo-2.5-dlhydrofuran $C_{23}H_{20}O_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ bezw. $C_6H_4\cdot C(OH)(C_6H_4\cdot CH_3)-O. \quad Zur \quad Konstitution \quad vgl. \quad Vallette, \quad Thèse \quad [Nancy 1910], S. 8, 60; Kovache, <math>A.\ ch. \ [9] \ 10, 234. -B. \quad Man \ läßt langsam eine äther. Lösung von p-Tolyl-magnesiumbromid in eine benzolische Lösung von 3-p-Tolyl-phthalid einfließen (Guyot, Vallette, <math>A.\ ch. \ [8] \ 23, 387). - Krystalle. \quad Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Alkohol und Ligroin. - Geht beim Erwärmen, vollständig beim Kochen mit etwas konz. Salzsäure in Eisessig, in 2.5-Di-p-tolyl-3.4-benzo-furan über.$

- 6. Verbindung C₂₄H₂₄O₃ ("Isopropylidenanhydroacetonretenchinon") [Formel I oder II bei Anhydroacetonretenchinon (S. 588); CH·R = C:C(CH₂)₂]. B. Aus Retenchinon und Mesityloxyd in Gegenwart von alkoh. Kalilauge (Hedduschka, Khudadad, Ar. 251, 428). Schwach gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 219°. Löslich in heißem Aceton, Benzol, Alkohol und Eisessig, sehr wenig löslich in Ather, Methanol und Petroläther.
- 7. Verbindung $C_{28}H_{28}O_2$ [Formel I oder II bei Anhydroacetonretenchinon (S. 588); $R = CH_2 \cdot CH \cdot C(CH_2)_1$ bezw. $CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot CH_2$]. B. Aus Retenchinon und Methylheptenon beim Kochen mit wäßr. Kalilauge (Heiduschka, Khudadad, Ar. 251, 426). Nadeln (aus Alkohol). F: 213—214°. Löslich in heißem Benzol, Essigester und siedendem Alkohol, sehr wenig löslich in Ather, unlöslich in Ligroin und Petroläther.

n) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-26}O_2$.

1. $0xy - 0xo - phenyl - perinaphthinden C_{19}H_{18}O_{29}$, s. nebenstehende Formel. Ist desmotrop mit 2-Phenyl-perinaphthindandion-(1.3) (S. 442).

Acetat, Acetoxy - 0xo - phenyl - perinaphthindenC₁H₁₆O₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von

C₁₁H₁₄O₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von 2-Phenyl-perinaphthindandion-(1.3) mit Acetanhydrid (CEsarts, G. 42 II, 464). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 172—175°.

- 2. 9-0xy-10-0x0-9-phenyl-9.10-dihydro-anthracen, ms-0xy-ms-phenyl-anthron, ms-Phenyl-oxanthranol $C_{20}H_{14}O_2 = C_0H_4 \underbrace{C(C_0H_8)(OH)}_{CO}C_0H_4$ (8. 215). B. Neben anderen Produkten bei der Reaktion von Phthalylchlorid mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumehlorid (Copysabow, Soc. 111, 17).
- 3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{21}H_{16}O_{2}$.
- 1. γ -Oxo- β . γ -diphenyl-a-[2-oxy-phenyl]-a-propylen, ms-[2-Oxy-benzal]-desoxybenzoin, ms-Salicylal-desoxybenzoin $C_{i1}H_{16}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot C(C_{6}H_{5})\cdot CH\cdot C_{4}H_{4}\cdot OH$. Diese Formel ist vielleicht für die als 2.3-Diphenyl-benzopyranol (Syst. No. 2393)

Syst. No. 757-760 | ms-PHENYL-OXANTHRANOL, ms-BENZYL-OXANTHRANOL 593

abgehandelte Verbindung in Betracht zu ziehen (vgl. dazu Deckee, Beckee, B. 55, 375; Dilter, J. pr. [2] 101, 181).

2. γ -Oxo- β . γ -diphenyl- α -[4-oxy-phenyl]- α -propylen, ms-[4-Oxy-benzal]-desoxybenzoin $C_nH_{16}O_2=C_0H_1\cdot CO\cdot C(C_0H_2)\cdot CH\cdot C_0H_4\cdot OH$. B. Durch Kondensation von Desoxybenzoin mit p-Oxy-benzaldehyd in mit Chlorwasserstoff gesättigtem Alkohol bei 0° (Singh, Mazumdar, Soc. 115, 824). — Rote Nadeln (aus verd. Essigsäure). F: 155°. Löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser.

Hochschmelsendes ms-[4-Methoxy-bensal]-desoxybensoin, hochschmelsendes ms-Anisal-desoxybensoin $C_{22}H_{18}O_2 = C_4H_5 \cdot CO \cdot C(C_4H_5) \cdot CH \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot CH_2$ (S. 217). B. Durch Sättigen einer Lösung von Desoxybenzoin und Anisaldehyd in Methanol mit Chlorwasserstoff (DAs, Ghosh, Soc. 115, 819). — F: 113°.

3. 9-Oxy-10-oxo-9-benzyl-9.10-dihydro-anthracen, ms-Oxy-ms-benzyl-anthron, ms-Benzyl-oxanthranol $C_{2i}H_{16}O_2 = C_6H_4$ C_6C_1 C_6C_2 C_6C_3 C_6C_4 C_6C_4 C_6C_5 C_6C_5 C_6C_6 C_6

o) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-28}O_2$.

1. 10-0xy-2-p-toluyl-anthracen, 3-p-Toluyl-anthranoi-(9) $C_{ss}H_{1e}O_s=C_eH_4\binom{CH}{C(OH)}C_eH_s\cdot CO\cdot C_eH_4\cdot CH_s$.

Acetat, 10 - Acetoxy - 2 - p - toluyl - anthracen $C_{14}H_{15}O_3 = C_{0}H_{4}\left\{ \begin{array}{c} CH_{15}C_{0}H_{3}\cdot CO\cdot C_{0}H_{4}\cdot CH_{2}. & B. & Man reduziert 2-p-Toluyl-anthrachinon in konz. Schwefelsäure mit Aluminiumpulver bei 10—15° und kocht das Reaktionsprodukt mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Schaarschmidt, Irineu, B. 49, 394). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 154—154,5°.$

2. $1 - 0 \times y - 1' - 0 \times 0 - 1 - benzyl-bis-hydrinden-spiran-(2.2')$ $C_{24}H_{20}O_2 = C_0H_4$ CO $C(CH_2 \cdot C_0H_3)(OH)$ C_0H_4 . B. Durch Umsetzen von Bis-hydrindon-(1)-spiran-(2.2') mit Benzylmagnesiumchlorid in Äther + Benzol, neben anderen Produkten (Leuchs, Lock, B. 48, 1437). — Blättchen (aus Alkohol). F: 180—182°. Leicht löslich in Chloroform und Aceton, etwas schwerer in Benzol, Äther und Eisessig. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die bald in Rot übergeht.

p) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-32} O_2$.

1. 2 · 0 xy · naphthochinon · (1.4) · diphenylenmethid · (4),
3 · 0 xy · 4 · 0 xo · 1 · fluorenyliden · 1.4 · dihydro · naphthalin
C₂₀H₁₄O₂, s. nebenstehende Formel. B. Man kocht das Alkalisalz der
Naphthochinon · (1.2) · sulfonsäure · (4) mit 1 Mol Fluoren und 1 Mol Alkali
in wasserfreiem Alkohol (Sacus, Oholm, B. 47, 960). — Braunviolette

Nadeln (aus Eisessig). F: 240°. Löslich in Chloroform, Alkohol und Essigester; die rote Lösung in Pyridin wird durch Zusets von Wasser blau; die Lösung in alkoh. Alkali ist blau.

— Bei Reduktion mit Zinkstaub und heißem Eisessig entsteht 3.4-Dioxy-1-fluorenyl-(9)-naphthalin. — Verhalten als Beizenfarbstoff: S., Ö. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün.

Methyläther $C_{24}H_{18}O_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_{16}H_3 O \cdot C_{16}H_4$. B. Aus 2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-diphenylenmethid-(4), Dimethylaulfat und Alkali (Saors, Oriolm, B. 47, 961). — Karmoisin-rote Nadeln (aus Alkohol). F: 201°. Die Lösungen sind rot bis rotgelb. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün.

594 OXY-OXO-VERBINDUNGEN C_nH_{2n-32}O₂ BIS C_nH_{2n-42}O₂ [Syst. No. 760-765

2. $2 \cdot [\alpha \cdot Oxy \cdot benzhydryl] \cdot benzophenon, Diphenyl \cdot [2 \cdot benzoyl \cdot phenyl] \cdot carbinol, 2 \cdot Benzoyl \cdot triphenyl carbinol bezw. <math>5 \cdot Oxy \cdot 2.2.5 \cdot triphenyl \cdot 3.4 \cdot benzo \cdot 2.5 \cdot dihydro \cdot furan C₂₆H₂₀O₂ = C₆H₅ \cdot CO \cdot C₆H₄ \cdot C(C₆H₅)₂ \cdot OH$

bezw. $C(C_6H_5)_2$ O. Zur Konstitution vgl. F. Vallette, Thèse [Nancy 1910],

S. 8, 60; Pérard, A. ch. [9] 7, 343, 344 Anm. 1. — B. Aus Phthalsäuredimethylester oder o-Benzoyl-benzoesäuremethylester oder 3.3-Diphenyl-phthalid in Ather oder Benzol und überschüssigem Phenylmagnesiumbromid in Ather (Guyot, Catel, C. r. 140, 254; Bl. [3] 35, 554). — Monokline Krystalle (aus CS₂). F: 118°; löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (G., C., Bl. [3] 35, 558). — Geht bei Reduktion mit Natriumamalgam in Alkohol in 2-[a-Oxy-benzyl]-triphenylcarbinol über (G., C., O. r. 140, 255; Bl. [3] 35, 559). Beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure entsteht quantitativ 2.2.5-Triphenyl-3.4-benzo-2.5-dihydro-furan (G., Koyache, O. r. 154, 122; K., A. ch. [9] 10, 235). Durch Umsetzung mit Phenol in konz. Schwefelsäure erhält man 2.2.5-Triphenyl-5-[4-oxy-phenyl]-3.4-benzo-2.5-dihydro-furan; analog entsteht mit salzsaurem Anilin in siedendem Eisessig 2.2.5-Triphenyl-5-[4-amino-phenyl]-3.4-benzo-2.5-dihydro-furan (G., C., Bl. [3] 35, 564, 565). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit schwach gelber Farbe (G., C., Bl. [3] 35, 559). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 146° (V., Thèse, S. 63; G., Priv.-Mitt.).

3. 4'-Methyl-2-[α -oxy-benzhydryl]-benzophenon, Diphenyl-[2-p-toluyl-phenyl]-carbinol, 2-p-Toluyl-triphenylcarbinol bezw. 5-0xy-2.2-diphenyl-5-p-tolyl-3.4-benzo-2.5-dihydro-furan $C_{27}H_{23}O_{3}=CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO\cdot C_{12}$

 $C_6H_4 \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$ bezw. $C(C_6H_4 \cdot CH_3)(OH) = 0$. Zur Konstitution vgl. Val-

LETTE, Thèse [Nancy 1910], S. 8, 60; PÉRARD, A. ch. [9] 7, 343, 344 Anm. 1. — B. Durch Oxydation von 2.2-Diphenyl-5-p-tolyl-3.4-benzo-2.5-dihydro-furan mit Na₂Cr₂O, in siedendem Eisessig (GUYOT, VALLETTE, A. ch. [8] 23, 385). Aus 3.3-Diphenyl-phthalid und p-Tolyl-magnesiumbromid (G., V.). — Krystalle (aus Alkohol, Benzol oder Ather). F: 130°.

4. "Benzalanhydroacetonretenchinon" $C_{28}H_{24}O_{2}$,
s. nebenstehende Formeln. B.
Aus "Anhydrosoctonretenchinon" (S. 588) und Benzaldehyd in alkoholischer Kalilauge (HEIDUSCHKA, KHUDADAD, Ar. 251,
416). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 203—204° (geringe Zers.).

CH(CH₃)₂

CH(CH₃)₂

CH(CH₃)₂

CH(CH₃)₂

CH(CH₃)₃

CH(CH₃)₂

CH(CH₃)₃

q) Oxy-oxo-Verbindung C_nH_{2n-36}O₂.

a-0xy- ϵ -oxo- $a.y.\delta.\epsilon$ -tetraphenyl-a.y-pentadien $C_{29}H_{22}O_2=C_6H_5\cdot C(OH)$: $CH\cdot C(C_6H_5)\cdot C(C_6H_5)\cdot CO\cdot C_6H_5$ ist desmotrop mit $a.\epsilon$ -Dioxo- $a.\beta.y.\epsilon$ -tetraphenyl- β -amylen, S. 454.

r) Oxy-oxo-Verbindung C_nH_{2n-42}O₂.

 $\begin{array}{ll} \alpha\text{-}0\text{xy}\text{-}\delta\text{-}0\text{xo}\text{-}\alpha\text{-}\alpha\beta\text{-}\gamma\text{-}\delta\text{-}\text{pentaphenyl-}\beta\text{-}\text{butylen}, \ \gamma\text{-}0\text{xy}\text{-}-\alpha\beta\text{-}\gamma\text{-}\gamma\text{tetraphenyl-}\alpha\text{-}\text{benzoyl-}\alpha\text{-}\text{propylen} \ C_{24}H_{26}O_{2} = C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot C(C_{6}H_{5})\cdot C(C_{6}H_$

a) Höherschmelzende Form. B. Die höherschmelzende Form entsteht neben einer kleineren Menge der niedrigerschmelzenden Form bei Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf die niedrigerschmelzende Form des a.a.-Dibenzoyl-stilbens (Hahm, Murrax, Am. Soc. 36, 1491). Beim Kochen der niedrigerschmelzenden Form des a-Oxy-\$-oxo-a.a.\$-\$\text{p.6}-\text{penta-}

phenyl-β-butylens mit Essigsäureanhydrid (H., M.). — Tafeln oder Prismen (aus Eisessig). F: 208°. Fast unlöslich in Alkohol, schwer löslich in Äther, löslich in Aceton und heißem Eisessig, sehr leicht löslich in Chloroform. Beim Umkrystallisieren aus wasserhaltigem Aceton oder Chloroform-Alkohol-Gemisch entsteht das Hydrat C₂₄H₂₆O₃+H₂O (s. u.). — Bei Einw. von Eisessig, Essigsäureanhydrid oder alkoh. Salzsäure entsteht die niedrigerschmelzende Form. Liefert bei mehrstündigem Kochen mit Chromessigsäure Benzoesäure, Benzil und Benzophenon; bei ½-stdg. Kochen erhält man außerdem noch eine sehr geringe Menge der Verbindung C₂₇H₂₄O₃ (s. u.). Durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure in Alkohol oder Alkohol + Chloroform auf dem Wasserbad oder bei Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Rohr bei 160° entsteht 2.2.3.4.5-Pentaphenyl-2.5-dihydro-furan. Oxydation und Reduktion verlaufen viel langsamer als bei der niedrigerschmelzenden Form. — C₂₄H₂₄O₂+H₂O. Platten oder Prismen (aus Aceton). F: 203—206°. Spaltet bei Zimmertemperatur langsam, schneller bei 130°, Wasser ab. Beim Lösen in Essigsäureanhydrid entsteht, unter teilweisem Übergang in die niedrigerschmelzende Form, die wasserfreie Verbindung vom Schmelzpunkt 208°:

b) Niedrigerschmelzende Form. B. S. o. bei der höherschmelzenden Form. Entsteht auch aus der höherschmelzenden Form bei Einw. von Eisessig, Essigsäureanhydrid oder alkoh. Salzsäure (H., M., Am. Soc. 36, 1492). — Platten und Prismen (aus Ather, Aceton oder Chloroform + Alkohol). F: 157°. Leicht löslich in Äther, Essigsäure, heißem Alkohol und Aceton. — Geht beim Kochen mit Acetanhydrid langsam zum Teil in die höherschmelzende Form über. Bei kurzer Einw. von heißer Chromessigsäure entstehen Benzoesäure, Benzil, Benzophenon und die Verbindung C₂₇H₂₂O₂ (s. u.). Verhält sich bei der Reduktion wie die höherschmelzende Form. Oxydation und Reduktion verlaufen schneller als bei der höherschmelzenden Form.

Verbindung $C_{27}H_{22}O_3$ (= $C_6H_5 \cdot C(OH) \cdot C(C_6H_5) \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$?). B. Entsteht in

sehr geringer Menge aus der höherschmelzenden Form des α-Oxy-δ-oxo-α.α.β.γ.δ-pentaphenylβ-butylens bei ¹/₄-stdg. Kochen mit Chromessigsäure oder, in etwas größerer Ausbeute,
aus der niedrigerschmelzenden Form bei kurzem Erwärmen mit Chromessigsäure (HARK,
MURRAY, Am. Soc. 36, 1496). — Platten (aus Alkohol). F: 143°. Leicht löslich in allen
organischen Lösungsmitteln. — Liefert bei Oxydation mit Chromessigsäure Benzophenon und
Benzoesäure. Bei Reduktion mit Zink, Salzsäure und Essigsäure oder bei Reduktion mit
Zinnehlorür und alkoh. Salzsäure entsteht Triphenylvinylalkohol (S. 291). Wird durch
Natrium und Alkohol nicht reduziert. — Löslich in konz. Schwefelsäure und konz. Natronlauge mit leuchtend roter Farbe.

2. Oxy-oxo-Verbindungen mit 3 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-2}O₃.

1. 1-Methyl-4-[α -oxy-isopropyl]-cyclohexanol-(1)-on-(2), p-Menthandlel-(1.8)-on-(2), Dioxytetrahydrocarvon, Ketoterpin $C_{10}H_{18}O_3=CH_3\cdot(HO)C\stackrel{CO}{\subset} CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH$

Oxim $C_{19}H_{19}O_2N = (CH_2)_2C(OH) \cdot C_2H_2(CH_3)(OH) : N \cdot OH$ (S. 226). — $C_{19}H_{19}O_2N + H_2O$. B. Eine Verbindung, der diese Konstitution zugeschrieben wird, entsteht in sehr geringer Menge beim Erwarmen des Oxims des 1-Isonitramino-p-menthanol-(8)-ons-(2) (Syst. No. 2221) mit Wasser auf dem Wasserbad (Cusmano, Linari, G. 42 I, 6). — F: 95° (Zers.).

2. 1.3.4-Trimethyl-1-acetyl-cyclohexandiol-(3.4) (?) $C_{11}H_{20}O_3 = CH_3 \cdot (HO)C \cdot CH_2 \cdot (CH_3) \cdot CO \cdot CH_3 \cdot (1)$. B. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution sukommt, entsteht bei der Oxydation von 1.3.4-Trimethyl-1-[$a.\beta$ -dioxy-isepropyl]-cyclohexandiol-(3.4) mit KMnO₃ in wäßr. Lösung (LEBEDEW, H. 45, 1308; G. 1914 I, 1405). — Krystelle. F: 155—165°.

b) Oxy-oxo-Verbindung $C_n H_{2n-4} O_3$.

1-Methyl-3-oxymethyl-cyclohexen-(3)-ol-(4)-on-(5) $C_aH_{12}O_a=$ $HO \cdot CH_{\bullet} \cdot C \times COH(CH_{\bullet}) - CH_{\bullet}$

Diäthyläther, 4-Äthoxy-1-methyl-8-äthoxymethyl-cyclohexen-(8)-on-(5) $C_{12}H_{20}O_3 = C_2H_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot C \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot B. \quad \text{Aus a.a.'Athyliden-bis-} [y-3thoxy-chick]$ acetessigsäureäthylester] bei 20-stdg. Kochen mit verd. Schwefelsäure oder 12-stdg. Aufbewahren einer mit Chlorwasserstoff gesättigten Lösung in Benzol (Bradshaw, Stephen, WEIZMANN, Soc. 107, 809). - Terpenartig riechendes Öl. Kpis: 157°.

Disthyläther-semicarbason $C_{12}H_{23}O_2N_3=C_4H_5\cdot O\cdot CH_4\cdot (CH_4)C_6H_5(O\cdot C_4H_5):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_4$. Tafeln (aus Methanol). F: 232° (Zers.) (B., Sr., W., Soc. 107, 810).

c) Oxv-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-6} O_8$.

1. Cyclopenten-(1)-oi-(1)-dion-(3.4)
$$C_5H_4O_3 = HO \cdot C CH \cdot CO CH_2 \cdot CO$$

Acetat des 2.5.5-Tribrom-cyclopenten-(1)-ol-(1)-dions-(8.4), Acetylderivat der Diese Konstitution kommt CBr. co. der im Hptw. Bd. VI, S. 1079 als Triacetylderivat der Kanthogallolsäure C₂₄H₁₈O₁₂Br₁₁ = C₁₀H₁O₂Br₁₁(O·CO·CH₂)₂ beschriebenen Verbindung von Hantzsch, Schwitter, (B. 20, 2038) zu (Moore, Thomas, Am. Soc. 39, 980, 1000). — B. Man erwärmt Xanthogallolsäure (S. 468) mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad (M., Th.; vgl. H., Schw.). — Krystalle (aus Eisessig). F: 126—128° (M., TH.).

- 1-Methyläther-3 (oder 4) dimethylacetal des 2.5.5-Tribrom-cyclopenten (1)ol - (1) - dions - (3.4), Kanthogallolsäuremethyläther - dimethylacetal $C_2H_3O_4Br_3 = CH_2 \cdot O \cdot CCBr \cdot C(O \cdot CH_2)_2$ oder $CH_2 \cdot O \cdot CCBr_3 \cdot C(O \cdot CH_3)_3$. Diese Konstitution kommt dem im Hpto. Bd. VI, S. 1079 als V er bindung $C_{10}H_{13}O_4ClBr_4 = C_4HClBr_4(O \cdot CH_3)_4$ beschriebenen Produkt von Theurem (A. 245, 341) zu (Moore, Thomas, Am. Soc. 39, 978, 997). — B. Aus dem 1(oder 2)-Dimethylacetal des 3.3.5-Tribrom-cyclopentantrions-(1.2.4) (S. 469) in Methanol beim Einleiten von Chlorwasserstoff (M., Tho.; vgl. Theu.). — Krystalle (aus verd. Methanol). F: 76,5—77° (М., Тно.).
- 2. 1.1-Dimethyl-4-[a-oxy-äthyllden]-cyclohexandien-(3.5) oder 1.1-Dimethyl-4-acetyl-cyclohexen-(3)-ol-(3)-on-(5) $C_{10}H_{14}O_{3} =$ $(CH_3)_2C < \underbrace{CH_3 \cdot CO}_{CH_3 \cdot CO} > C : C(CH_3) \cdot OH \quad oder \quad (CH_3)_2C < \underbrace{CH_3 \cdot C(OH)}_{CH_3 - CO} > C \cdot CO \cdot CH_3 \quad ist \quad description of the contract of the contract$ motrop mit 1.1-Dimethyl-4-acetyl-cyclohexandion-(3.5), S. 471.

1.1-Dimethyl-4-[a-methoxy-äthyliden]-cyclohexandion-(3.5) oder 8-Methoxy-1.1-dimethyl-4-acetyl-cyclohexen-(3)-cn-(5), Methyläther des Dimethyl-C-acetyl-dihydroresorcins $C_{11}H_{16}O_3=(CH_3)_2C<\frac{CH_3}{CH_3}\cdot CO>C:C(CH_3)\cdot O\cdot CH_3$ oder

- (CH_s)_sC<CH_s·C(O·CH_s)_CC·CO·CH_s. B. Man erhitzt das Silbersalz des 1.1-Dimethyl-4-acetyl-cyclohexandions-(3.5) mit Methyljodid in Äther (Crossley, Renour, Soc. 101, 1530). — Tafeln (aus Chloroform + Petrolather). F: 93°. Sehr leicht löslich in Benzel und Chloroform, löslich in Alkohol. — Sehr empfindlich gegen Wasser.
- 3. 1.1.3.3.5 Pentamethyl-cyclohexen-(4)-ol-(4)-dlon-(2.6), "Pentamethylphloreglucin" $C_{11}H_{16}O_8 = HO \cdot C \underbrace{C(CH_3)_2 \cdot CO}_{C(CH_3) \cdot CO} C(CH_3)_a$ ist desmotrop mit 1.1.3.3.5-Pentamethyl-cyclohexantrion-(2.4.6), S. 472.

Methyläther, 4-Methoxy-1.1.8.8.5-pentamethyl-cyclohexen-(4)-dion-(2.6) $C_{18}H_{18}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C < \frac{C(CH_3)_3 \cdot CO}{C(CH_3)_3 \cdot CO} > C(CH_3)_3 \cdot (S. 230)$. B. Aus Pentamethylphloroglucin und Diasomethan in Äther (Herric, Erthal, M. 31, 831). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 52—55°. — Wird durch siedende alkoholische Kalilauge zu Pentamethylphloroglucin verseift. Bei Einw. von Methylmagnesiumjodid entsteht die Verbindung $C_{18}H_{22}O_3$ (Krystalle aus Petroläther; F: 67—68°) (H., E., M. 32, 507).

4. 1.1.3.3 · Tetraāthyl · cyclohexen · (4) · oi · (4) · dion · (2.6), "Tetraāthyl · phloreglucin" $C_{14}H_{22}O_3 = HO \cdot C \underbrace{C(C_2H_5)_3 \cdot CO}_{CH} C(C_2H_5)_2$ ist desmotrop mit 1.1.3.3 · Tetraāthyl · cyclohexantrion · (2.4.6), S. 472.

Methyläther, 4-Methoxy-1.1.8.8-tetraäthyl-cyclohexen-(4)-dion-(2.6) $C_{15}H_{34}O_3=CH_3\cdot O\cdot C < \frac{C(C_2H_5)_3\cdot CO}{CO} > C(C_2H_5)_3$. B. Aus 1.1.3.3-Tetraäthyl-cyclohexantrion-(2.4.6) beim Erwärmen mit Methyljodid und wäßr. Kalilauge oder durch Einw. von Diazomethan (Herzig, Erral, M. 32, 496). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 69—71°. — Läßt sich durch siedende alkoholische Kalilauge nicht verseifen.

d) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-8}O₃.

- 1. Oxy-oxo-Vorbindungen C₆H₄O₃.
- 1. Cyclohexadien (1.3) ol (1) dion (5.6), 3 Oxy benzochinon (1.2) $C_6H_4O_3 = HC < CH \cdot CH < CO \cdot CO > C \cdot OH$.

Methyläther, 8-Methoxy-bensochinon-(1.2) C₇H₆O₃ = HC CO·CO C·O·CH₃. B. Man oxydiert Pyrogallol-1-methyläther mit Ag₂O in äther. Lösung (WILLER, MÜLLER, B. 44, 2179). — Dunkelrote und braunrote Tafeln, Prismen oder Nadeln. F: 115—120°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Benzol. Die Lösungen in Wasser, Alkohol, Äther und verd. Schwefelsäure sind rot.

 $\begin{array}{lll} \textbf{4-Chlor-6-nitro-3-oxy-bensochinon-(1.2)-oxim-(2)} & \text{bezw. 6-Chlor-2-nitroso-4-nitro-resordin } C_0H_0O_2N_2Cl = O_2N\cdot C < & CH \\ \hline & CCl \\ \hline & CC:N\cdot OH \\ \end{array} > C\cdot OH & \text{bezw.} \end{array}$

O₂N·C<CH—CCl>C·OH. B. Das salzsaure Salz entsteht bei Einw. von Kupferpulver auf 6-Nitro-3-oxy-4-nitrosamino-benzochinon-(1.2)-oxim-(2) (Syst. No. 1878) in rauchender Salzsäure (Heller, Sourlis, B. 48, 2587). — Hellgelbe Nadeln (aus Wasser), gelbe Stäbehen (aus Toluol). F: 155°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Eiseseig und Essigester, kaum in Ligroin; löslich in heißem Wasser und in Sodalösung mit roter Farbe. — FeCl₂ färbt die wäßr. (?) Lösung grön. — C₂H₂O₂N₂Cl + HCl. Nadeln (aus Alkohol + rauchender Salzsäure). Färbt sich gegen 174° dunkler; F: ca. 204—205°. Wird durch wenig Wasser in die Komponenten zerlegt.

2. Cyclohexadien - (1.3) - ol - (2) - dion - (5.6), 4 - Oxy - benzochinon - (1.2) $C_0H_4O_4 = HC < CO - CO > CH$.

4-Methoxy-bensochinon-(1.2)-oxim-(1) bezw. 4-Nitroso-resordin-1-methyläther C₇H₇O₅N = HC < (C(-CH₂) CH bezw. nebenstehende Formel (8. 232). Die neutralen Salze sind grün, die sauren rot (Lipschitz, B. 47, 1069 Anm. 2; vgl. L., B. 47, 1659). — KC₇H₂O₅N + C₇H₇O₅N + H₂O. Rot. ON OH braun (L., B. 47, 1076). — KC₇H₂O₅N. Elektrische Leitfähigkeit in Methanol: L., Ph. Ch. 87, 573.

5 - Chlor - 4 - methoxy - bensochinon - (1.2) - dioxim $C_7H_7O_2N_3Cl = HC < \frac{CCl}{C(:N \cdot OH) \cdot C(:N \cdot OH)} > CH$. B. Man redusiert Chlor-methoxy-bensofuroxan (Syst. No. 4637; Formel I) in Alkohol mit alkal. Hydroxylamin-Lösung (Granz), Rown, Soc. 101, 2457). — Braunlich-

gelbe Prismen (aus verd. Alkohol). F: 152°. Leicht löslich in Alkohol und Essigsäure, schwer in Wasser und Benzol; löslich in Alkalihydroxyden, -carbonaten und -acetaten mit tiefroter Farbe; gibt ähnlich gefärbte Lösungen mit starken Säuren. — Bei der Wasserdampfdestillation der alkal. Lösung entsteht Chlor-methoxy-benzofurazan (Syst. No. 4510; Formel II auf S. 597). — Hat Farbstoffeigenschaften.

5 - Chlor - 4 - \ddot{a} thoxy - benzochinon - (1.2) - \ddot{d} ioxim $C_aH_aO_aN_aCl =$ $HC < \frac{CCl - C(O \cdot C_2H_3)}{C(:N \cdot OH) \cdot C(:N \cdot OH)} > CH$. B. Man reduziert Chlor-āthoxy-benzofuroxan (Syst. No. 4637; Formel I) in Alkohol mit alkal. Hydroxylaminlösung (GREEN, I. C.H. O Rowe, Soc. 101, 2458). — Gelbe

Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 136°. Leicht löslich in Alkohol und Essigsäure, schwer in Wasser und Benzol. — Gibt bei der Wasserdampfdestillation der alkal. Lösung Chlorathoxy-benzofurazan (Syst. No. 4510; Formel II).

8.5.6-Trichlor-4-[8.4.5.6-tetrachlor-2-oxy-phenoxy]bensochinon-(1.2) (,,Heptachlor-o-chinohemibrenz-CI. catechinather") C₁₉HO₄Cl₇, s. nebenst. Formel (S. 233). Ist identisch mit dem im Hptw. (Bd. VII, S. 603) als Ver- \mathbf{OH} bindung C₁₂H₂O₄Cl₆ (?) von Jackson, Mac Laurin (Am. 88, 138, 166) beschriebenen Präparat; das aus Benzol + Ligroin Clumkrystallisierte Produkt von J., McL. enthielt ¹/₂ Mol Krystallbenzol (J., Kelley, Am. 47, 202). — B. Entsteht bei 24-stdg. Einw. von Benzylalkohol auf 3.4.5.6-Tetrachlor-benzochinon-(1.2) bei Zimmertemperatur (J., K.; vgl. J., McL.). — Liefert bei der Reduktion mit SO₂ in verd. Alkohol [3.4.5.6-Tetrachlor-2-oxy-phenyl]-[2.5.6-trichlor-3.4-dioxy-phenyl]-āther (Ergw. Bd. VI, S. 542) (J., K., Am. 47, 206; vgl. J., McL., Am. 38, 168). Beim Erwärmen teller. Bd. vi, S. b2/(3., K., Am. 41, 200; vgl. 3., McL., Am. 38, 103. Emiliar Marinen einer Lösung in Eisessig mit rauchender Salpetersäure entstehen die Verbindungen C₁₂H₂O₇NCl₄ und C₁₃H₄O₆NCl₇ (J., K., Am. 49, 447). Einw. von Alkohol: J., K., Am. 47, 214, 216. Einw. von Essigsäureanhydrid: J., K., Am. 47, 205; vgl. a. J., McL., Am. 38, 166. Verbindung C₁₂H₃O₇NCl₄. Vgl. darüber Jackson, Kelley, Am. 49, 449. Verbindung C₁₃H₄O₅NCl₇. Vgl. darüber Jackson, Kelley, Am. 49, 449. Verbindung C₁₃H₄O₇NCl₇. B. aus der Verbindung C₁₂H₄O₆NCl₇: J., K., Am. 49,

Verbindung C₁₅H₆O₅NCl₇. B. aus der Verbindung C₁₅H₄O₇NCl₇: J., K., Am. 49, 458. Verbindung C₁₃H₄O₂NCl₇. B. aus der Verbindung C₁₃H₄O₂NCl₇ (s. o.): J., K., Am.

Verbindung C₁₈H₃O₄Cl₇. B. aus der Verbindung C₁₈H₄O₈NCl₇ (s. o.): J., K., Am.

Verbindung $C_{11}HO_3Cl_4$. B. aus der Verbindung $C_{12}H_3O_4Cl_7$ (s. o.): J., K., Am. 49, 463. Verbindung $C_{11}O_3Cl_6$. B. aus der Verbindung $C_{13}H_3O_4Cl_7$ (s. o.) oder der Verbindung $C_{11}HO_2Cl_7$ (s. o.): J., K., Am. 49, 463. Verbindung $C_{13}H_3O_3Cl_6$. B. aus der Verbindung $C_{11}O_3Cl_6$ (s. o.): J., K., Am. 49, 466. Verbindung $C_{12}H_3O_3Cl_6$. B. aus der Verbindung $C_{11}O_3Cl_6$ (s. o.): J., K., Am. 49, 467. Verbindung $C_{13}H_4O_3Cl_6$. B. aus der Verbindung $C_{12}H_4O_3NCl_7$ (s. o.): J., K., Am.

49, 461.

Verbindung C₁₈H₄O₄Cl₇. B. aus der Verbindung C₁₈H₄O₈NCl₇ (s. o.): J., K., Am. 49, 468.

8.5.6 - Trichlor - 4 - [8.4.5.6 - tetrachlor - 2 - acetoxy - phenoxy] - benzochinon - (1.2) ("Heptachlor-o-chinohemiacetylbrenzcatechinather") CiaHaOgCl, = CH₃·CO·O·C₆Cl₄·O·C ⟨CCl·CO| CO. B. Aus 3.5.6-Trichlor-4-[3.4.5.6-tetrschlor-2-oxy-

phenoxy]-benzochinon-(1.2) bei Einw. von Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid (JACKSON, KELLEY, Am. 47, 205; vgl. s. J., MACLAURIN, Am. 38, 166). — Cremefarbige Nadeln. F: 195°.

8.5.6-Tribrom-4-[8.4.5.6-tetrabrom-2-oxy-phenoxy]-Br bensochinon-(1.2) ("Heptabrom-o-chinohemibrenz-catechinather")C₁₈HO₄Br, s. nebenstehende Formel (S. 234). Br. Ist identisch mit dem im Hptw. (Bd. VII, S. 606) beschrie- Br. benen, von Jackson, Porter (Am. 31, 97) und J., Mao
LAURIN (Am. 37, 103) fälschlich als Verbind ung C₁₈H₄O₅Br_e

[y-Methanol-Additionsprodukt des 3.4.5.6-Tetrabrom-benzochinons-(1.2)] aufgefaßten Produkt (J., Flint, Am. 43, 8, 10). — Zur Bildung aus der Verbindung C₁₈H₄O₅Br_e (a-Methanol-Additionsprodukt des 3.4.5.6-Tetrabrom-benzochinons-(1.2); Hptw. Bd. VII, 8. 605) durch längere Kinw. von Acetanhydrid vgl. a. J., Fl. - Gelbe Platten. F: 2440 (J., Fl.).

OXYCHINON

- **3.5 Dinitro 4 methoxy benzochinon (1.2) diazid (1)** $C_7H_4O_6N_4 = HC < \frac{C(NO_2) \cdot C(O \cdot CH_2)}{CO} > C \cdot NO_2$. Siehe bei 2.6-Dinitro-3-oxy-1-methoxy-4-diazo-benzol (Syst. No. 2199).
- **3.6 Dinitro 4 methoxy benzochinon (1.2) diazid (1)** $C_7H_4O_6N_4 = O_9N \cdot C < \frac{CH \cdot C(O \cdot CH_9)}{C(:N_9)} > C \cdot NO_9$. Siehe bei 2.5-Dinitro-3-oxy-1-methoxy-4-diazo-benzol (Syst. No. 2199).
- 8.6 Dinitro 4 äthoxy benzochinon (1.2) diazid (1) $C_8H_6O_6N_4 = O_9N \cdot C < C_1\cdot C_2H_5 > C \cdot NO_2$. Siehe bei 2.5-Dinitro-3-oxy-1-āthoxy-4-diazo-benzol (Syst. No. 2199).
- 3. Cyclohexadien (1.4) ol (1) dion (3.6), 2 Oxy benzochinon (1.4), Oxychinon C_eH₄O₃ = OC CH; C(OH) CO. B. Man oxydiert 1.2.4-Trioxy-benzol in Ather mit Silberoxyd unter Zusatz von Na₂SO₄ (Willstätter, Müller, B. 44, 2180). Gelbe Tafeln (aus Benzol). Bräunt sich bei 120° und wird bis 124° schwarz. Sehr leicht löslich in Aceton, leicht in Alkohol unter Braunfärbung; 85 cm² Ather lösen ca. 1 g, die äther. Lösung ist beständig. Leicht löslich in Wasser mit ganz schwach saurer Reaktion, die Lösung wird rasch dunkel. Färbt sich am Licht nach einigen Tagen dunkel und verharzt. Macht aus verd. Jodwasserstoff-Lösung Jod frei, bläut aber Guajacharzlösung nicht. Wird durch schweflige Säure zu Oxyhydrochinon reduziert. Alkalien färben die wäßr. Lösung dunkelrotbraun, dann schwarz. Gibt mit Oxyhydrochinon ein Chinhydron (s. u.). Ist geruchlos, reizt aber zum Niesen.

Verbindung von 2-Oxy-benzochinon-(1.4) mit Oxyhydrochinon $C_{12}H_{10}O_6=H_0\cdot C_4H_3(:O)_2+C_4H_3(OH)_3$ (S. 234). B. Aus 2-Oxy-benzochinon-(1.4) und Oxyhydrochinon in Ather (W., M., B. 44, 2181). — Schwarze, grünlich glänzende Prismen.

- 2 Methoxy beneochinon (1.4), Methoxychinon $C_7H_6O_3 = OC < \frac{CH:C(O\cdot CH_9)}{CH} > CO$ (8. 234). B. Entsteht beim Erhitzen von 3-Methoxy-fuchson (Gomberg, Van Stone, Am. Soc. 38, 1594). F: 145° (Moore, Soc. 99, 1045; G., v. St.). Riecht nicht nach Chinon (M.).
- 5 Chlor 2 oxy bensochinon (1.4), 5 Chlor 2 oxy chinon $C_6H_3O_3Cl = OC < CH:C(OH) > CO$. B. Bei kurzem Aufbewahren einer Lösung von 3.6-Dichlor-chinon-dimalonsäure-(2.5)-tetraäthylester (Hptw. Bd. X, S. 940) in überschüssiger verd. Natronlauge (STISCLITZ, Am. 13, 40). Dunkelrote Platten (aus Aceton oder Alkohol). Sublimiert unter geringer Zersetzung, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwerer in Ather. Leicht löslich in Alkalien.
- 2 Methylmercapto bensochinon (1.4), Methylmercaptochinon $C_7H_4O_2S = OC < \frac{CH:C(S \cdot CH_2)}{CH} < CO$. B. Man oxydiert 3-Methylmercapto-4-amino-phenol mit Chromschwefelsäure und kocht das hierbei erhaltene Reaktionsprodukt in wenig Eisessig mit der berechneten Menge verd. Salpetersäure (Zinces, Müller, B. 46, 1780). Bei der Oxydation von Methylmercapto-hydrochinon mit Chromschwefelsäure oder FeCl₂ (Z., M., B. 46, 1780, 1781). Rote Nadeln (aus Methanol). F: 148°. Leicht löslich in Chloroform und Alkohol, weniger in Eisessig und Methanol. Schweflige Säure reduziert zu Methylmercapto-hydrochinon. Beim Einleiten von Chlor in die Lösung in Chloroform entsteht Tetrachlor-p-chinon. Liefert mit Anilin in heißem Eisessig 2.5-Dianilino-p-chinon und Methylmercaptan. Wird durch konz. Schwefelsäure schwarzgrün gefärbt. Löslich in Salpetersäure (D: 1,4) mit tiefroter Farbe.
- **2-Methylmercapto-bensochinon-(1.4)-oxim-(1)** bezw. **4-Nitroso-3-methylmercapto-phenol**, Methyl-[6-nitroso-3-oxy-phenyl]-sulfid $C_7H_7O_2NS = S\cdot CH_2$
- OC CH: C(S·CH₂) C: N·OH bezw. HO· NO. B. Man kocht Methyl-[6-nitroso-3-dimethylamino-phenyl]-sulfid mit 1 n·NaOH (Zincke, Müller, B. 46, 1779). Bei Einw. von NaNO₂ auf 3-Oxy-1-methylmercapto-benzol in Essignäure (Z., EBEL, B. 47, 931). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 186°. Leicht löslich in heißem Eisessig, weniger in Benzol;

löslich in Alkali mit violetter Farbe (Z., M.). — Bei Reduktion mit Schwefelammonium entsteht 3-Methylmercapto-4-amino-phenol (Z., M.).

Acetat $C_0H_0O_0\hat{N}S=C_0H_0O\hat{N}S\cdot O\cdot CO\cdot CH_0$. Gelbe Nadeln (aus Essigsäure). F: 165° (ZINCKE, MÜLLER, B. 46, 1779). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_7H_6O_8$.

- 1. 2.3-Dioxy-1-oxo-1-methyl-benzol, 2.3-Dioxy-benzaldehyd C,H₃O₃ = (HO)₂C₆H₅·CHO (vgl. S. 240). B. Man kocht eine Lösung von 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyd in Eisessig mit 48°/, iger Bromwasserstoffsäure (PAULY, LOCKEMANK, B. 43, 1813; P., SCHÜBEL, L., A. 383, 312; Geengess, Bio. Z. 108, 89). Schwefelgelbe Nadeln. Krystallisiert aus Benzol mit Krystallbenzol (P., Sch., L.). Der Dampf ist gelbgrün (P., L.). Ist in der Kälte geruchlos, der Dampf reizt die Schleimhäute (P., L.). F: 108° (P., L.), 107° (G.), 102—104° (Tambor, Priv.-Mitt.). Kp₇₅₄: 235° (geringe Zers.) (P., L.; P., Sch., L.); Kp₁₆: 119—120° (P., Sch., L.). Ziemlich schwer löslich in Wasser, leicht in Eisessig, Aceton, Alkoholen und heißem Benzol (P., Sch., L.). Die Lösungen in Wasser ist grünlich; die Lösungen in organischen Lösungsmitteln sind gelb, die Lösungen in Makslien orangerot (P., L.). Ist schwer flüchtig mit Wasserdampf (P., L.). Reduziert ammoniakalische Silberlösung (P., L.). Gibt eine in farblosen Blättchen krystallisierende Verbindung mit NaHSO₃ (P., Sch., L.). A. 383, 315). Beim Erwärmen mit Malonsäure in Eisessig auf dem Wasserbad entsteht eine bei ca. 300° schmelzende Verbindung (blaßgelbe Nadeln aus Wasser) (P., Sch., L.). Das Bariumsalz gibt mit Phosgen das Carbonat des 2.3-Dioxy-benzaldehyds (Syst. No. 2763) (P., L.). Durch Umsetzen mit Äthylmagnesiumjodid in Äther und Erhitzen des Reaktionsprodukts im Vakuum auf 150—190° entsteht tetramolekulares 3-Propenyl-brenzeatechin (Ergw. Bd. VI, S. 458) (P., v. Buttlar, A. 383, 285). Färbt die Haut und tierische Faser gelb und zieht schwach auf Metallbeizen (P., L.). Gibt mit FeCl₃ eine tiefgrüne Farbung (P., L.). Kupfersalz. Ockerbraun (P., Sch., L.). Über die Zusammensetzung des ziegelroten und orangefarbenen Bariumsalzes vgl. P., Sch., L.). Über die Zusammensetzung des ziegelroten und orangefarbenen Bariumsalzes vgl. P., Sch., L.). Das Phenyl-hydrazon schmilzt bei 167° (P., Sch., L.).
- 2 · Oxy · 3 · methoxy · bensaldehyd, 3 · Methoxy · salicylaldehyd C₈H₈O₃ = (CH₃· O)(HO)C₆H₃· CHO (S. 240). Bei der Daret. nach Tiemann, Koppe (B. 14, 2021) aus Gusjacol und Chloroform in Natronlauge braucht der Wasserdampf nicht überhitzt zu werden (Norlting, A. ch. [8] 19, 482). Hellgelbe bezw. hellgrünlichgelbe Nædeln (aus Wasser bezw. Ligroin). F: 44—45° (Rupp, Linor, Ar. 253, 33), 45,5° (N.; Claisen, Eisleb, A. 401, 112; Tambor, Priv.-Mitt.). Läßt sich leicht unterkühlen (N.). Kp₁₀: 128° (CL., El.); Kp₁₁: 129° (Pauly, v. Buttlar, A. 383, 282 Anm.); Kp: 265—266° (N.). Thermische Analyse der Gemische mit Vanillin (Eutektikum bei etwa 70° und etwa 30 Gew.-% Vanillin): N. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, löslich in Ligroin und Essigsäureaphydrid, leicht löslich in Alkohol, Äther, CCl4 und Eisessig (N.). Beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd auf 215° entsteht 2-Oxy-3-methoxy-benzoesäure; bei 250° entsteht 2.3-Dioxy-benzoesäure, bei Temperaturen oberhalb 250° erhält man Brenzcatechin (R., Li., Ar. 253, 39). 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyd (R., Li., Ar. 253, 37). Gibt beim Kochen der Lösung in Eisessig mit 48°/ojger Bromwasserstoffsäure 2.3-Dioxy-benzaldehyd (Pau., Lockmann, B. 43, 1813; Pau., Schübel, Lo., A. 383, 312). Bei Einw. von 1 Mol Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig unter Kühlung entsteht 5(?)-Nitro-2-oxy-3-methoxy-benzaldehyd (R., Li., Ar. 253, 37). Gibt beim Kochen mit 5.6-Dimethoxy-hydrindon-(1) in methylalkoholischer Kalilauge 5.6-Dimethoxy-2-[2-oxy-3-methoxy-benzaldehyd und 5.6-Dimethoxy-hydrindon-(1) in Risessig mit Chlorwasserstoff entsteht 8.5'.6'-Trimethoxy-linden-(1) in Risessig mit Chlorwasserstoff entsteht 8.5'-Chullen-L

[indeno-1'.2':2.3-benzopyroxoniumchlorid] (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 2444) (Perkin, Robinson, Soc. 105, 2385, 2386). 2-Oxy-3-methoxybenzaldehyd liefert mit 1,1 Mol Essigsäureanhydrid in Gegenwart von ca. 4 Mol Pyridin 3-Methoxy-2-sectoxy-benzaldehyd (R., Beyer, Ar. 258, 380).

CH₂·O·CH₃·O·CH₄

Gibt mit überschüssigem Essigsäureanhydrid und Kaliumacetat bei längerem Kochen 8-Methoxy-cumarin (N., A. ch. [8] 19, 494; vgl. R., La., Ar. 253, 40). Liefert mit überschüssigem Essigsäureanhydrid in Gegenwart einer geringen Menge konz. Schwefelsäure 3-Methoxy-2-acetoxy-benzaldiacetat; bei längerer Einw. von 1 Mol Essigsäureanhydrid in Gegenwart einer geringen Menge von verd. Schwefelsäure, ZnCl₂ oder entwässertem Kuntersulfat bei Zimmertemperatur oder bei Einw. von Acetylchlorid entsteht die Verbindung C₁₄H₁₄O₃ (S. 601) (R., B., Ar. 253, 379; vgl. s. R., Li., Ar. 253, 36). Gibt beim Erhitzen mit Malonester und wenig Piperidin 8-Methoxy-cumarin-carbonsäure-(3)-äthylester (Pz., R., Soc. 105, 2382). Läßt

sich mit Diazolösungen zu Farbstoffen kuppeln (N., A. ch. [8] 19, 496). Bei Einw. von Äthylmagnesiumjodid oder besser Äthylmagnesiumbromid entsteht a.Oxy-a-[2-oxy-3-methoxy-phenyl]-propan, das beim Erhitzen im Vakuum auf 150—1700 2-Oxy-3-methoxy-1-propenylbenzol hiefert (PAU., v. B., A. 383, 282; CL., El., A. 401, 53; vgl. a. DOUETTEAU, Bl. [4] 11, 655). — Färbt in essigsaurem Bad Wolle intensiv goldgelb, Seide hellgelb (N., A. ch. [8] 19, 483). Anwendung zum Färben von Pelzen, Haaren, Federn usw.: AGFA, D.R. P. 272737; C. 1914 I, 1613; Frdl. 11, 741. — Ist schwer löslich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe (N.). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 128° (R., Ia., Ar. 253, 35), bei 130—131° (N., A. ch. [8] 19, 503).

Uber eine additionelle Verbindung mit Na₂S₂O₄ vgl. Noellting, A. ch. [8] 19, 498. — C₅H₅O₅ + NaHSO₅. Krystalle (N., A. ch. [8] 19, 497). Wird durch Säuren, Alkalien und

siedendes Wasser zersetzt.

Salze: N., A. ch. [8] 19, 487, 489. — NaC₂H₂O₃+H₂O. Citronengelbe Tafeln (aus verd. Alkohol) (N.). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol. Wird bei 120° wasserfrei.

Wird in waßr. Lösung durch Einw. von Luft zersetzt.

Verbindung C₁₆H₁₄O₅. B. Aus 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyd bei längerer Einw. von 1 Mol Essigsäureanhydrid in Gegenwart einer geringen Menge von verd. Schwefelsäure, Zinkchlorid oder entwässertem Kupfersulfat oder bei Einw. von Acetylchlorid (RUPP, BEYER, Ar. 253, 380; R., LINGE, Ar. 253, 36 Anm. 2). — Blättchen (aus Eisessig). F: 233—234°. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und Ligroin, sehr wenig löslich in heißem Eisessig und Benzol. — Enthält keine Acetylgruppen. Läßt sich nicht methylieren. Bei Einw. von überschüssigem Essigsäureanhydrid und einer geringen Menge konz. Schwefelsäure entsteht 3-Methoxy-2-acetoxy-benzaldiacetat. Liefert bei der Behandlung mit Phenylhydrazin das Phenylhydrazon des 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyds.

2.3-Dimethoxy-benzaldehyd C,H₁₀O₃ = (CH₃·O)₄C₆H₃·CHO. B. Man erwärmt ein Alkalialz des 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyds mit Dimethylsulfat und Alkalilauge auf dem Wasserbad (Norlting, A.ch. [8] 19, 490; vgl. a. Doubtten, Bl. [4] 9, 934; Ruff, Linck, Ar. 253, 35). Aus dem Natriumsalz des 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyds und Dimethylsulfat in Benzol (Pauly, Schüber, Lockemann, A. 383, 317). — Nadeln (aus Alkohol, Äther oder Ligroin). F: 52° (D.), 52—53° (N.), 54° (Pau., Sch., Lo.), 54—55° (R., Li.). Kp₇₄₅: 256° (korr.); Kp₁₃: 137° (korr.) (Pau., Sch., Lo.). Flüchtig mit Wasserdampf (N.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (N.; R., Li.), schwer löslich in kaltem Wasser (N.; R., Li.); unlöslich in Alkalilaugen (N.). — Bei Reduktion mit Natriumamalgam in verd. Alkohol entsteht 2.3-Dimethoxy-benzylalkohol (Perkin, Robinson, Soc. 105, 2384). Liefert bei Einw. von salpetersäure (D: 1,42) unter Kühlung 6-Nitro-2.3-dimethoxy-benzaldehyd (Pe., R., Soc. 105, 2384) oder bei Einw. von alkoh. Kalilauge bei Zimmertemperatur (D., Bl. [4] 11, 652) erhält man 2.3-Dimethoxy-benzylalkohol und 2.3-Dimethoxy-benzoesäure. Liefert mit Natriumsuccinat und Acetanhydrid bei 125° 5-Oxo-2-[2.3-dimethoxy-phenyl]-tetrahydrofuran-carbonsäure-(3) (Pe., R., Soc. 105, 2391). — Greift die Schleimhäute heftig an (N.). — Leicht löslich in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe; löslich in konz. Salpetersäure mit orangegelber Farbe; die Lösung entwickelt nach kurzer Zeit Stickoxyde (N.). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 138° (N., A. ch. [8] 19, 506). — C₂H₁₀O₂ + Na₂S₂O₄. Nadeln (N., A. ch. [8] 19, 500). Leicht löslich in kaltem Wasser, schwer löslich in verd. Alkohol. Wird durch Sturen, Alkalien und siedendes Wasser leicht zersetzt.

3-Methoxy-2-allyloxy-benzaldehyd $C_{11}H_{12}O_3 = (CH_2:CH \cdot CH_2 \cdot O)(CH_2 \cdot O)C_6H_3 \cdot CHO$. Beim Kochen von 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyd mit Allylbromid und Kaliumcarbonat in Alkohol (CLAISER, EISLES, A. 401, 112). — Farbloses Öl. Kp₁₃: 156—160°. — Kleinere Mengen lassen sich im Vakuum unzersetzt destillieren. Beim Erhitzen auf etwa 210° erhält man 2-Oxy-3-methoxy-1-allyl-benzol, 4-Oxy-5-methoxy-3-allyl-benzaldehyd.

8-Methoxy-2-acetoxy-bensaldehyd $C_{10}H_{10}O_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)(CH_3 \cdot O)C_6H_3 \cdot CHO$. B. Aus 1 Mol 2-Oxy-3-methoxy-bensaldehyd und 1,1 Mol Essigsäureanhydrid in Gegenwart von 1 Mol Pyridin (RUFF, BEYER, Ar. 253, 380). — Blättchen (aus Benzol). F: 76°. Leicht löslich in Benzol und Alkohol, löslich in Ather und Ligroin, unlöslich in Wasser.

2-Oxy-3-[carbomethoxy-oxy]-bensaldehyd C₂H₃O₅ = (CH₃·O·CO₂)(HO)C₄H₃·CHO. Zur Konstitution vgl. Pauly, Schübel, Lockemann, A. 383, 297. — B. Man kocht das Carbonat des 2.3-Dioxy-bensaldehyds (Syst. No. 2763) mit Methanol (P., L., B. 43, 1814; P., Sch., L., A. 383, 320). Durch Einw. von Chloraneisensäuremethylester auf das Mononatriumsals des 2.3-Dioxy-bensaldehyds in Benzol (P., Sch., L.). — Blätter (aus Methanol). F: 115° (P., Sch., L.). Schwer Idalich in Ather und Wasser, leichter in Benzol und Aceton; löslich in Sodalösung mit gelber Farbe (P., Sch., L.). — Beim Erhitzen entsteht das Carbonat

- des 2.3-Dioxy-benzaldehyds (P., Sch., L.). Läßt sich nicht methylieren (P., Sch., L.). Gibt in sodasikalischer Lösung mit Diazobenzolsulfonsäure eine orangefarbene Lösung (P., Sch., L.). Die alkoh. Lösung wird durch FeCl₂ tief violettrot gefärbt (P., Sch., L.). $\operatorname{Cu}(C_2H_7O_8)_2$. Olivgelbe Blättchen (P., Sch., L.).
- 3-Methoxy-2-[carbomethoxy-oxy]-benzaldehyd $C_{10}H_{10}O_5=(CH_3\cdot O\cdot CO_3)(CH_3\cdot O)C_6H_3\cdot CHO$. B. Man erwärmt das Kaliumsalz des 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyds mit Chlorameisensäuremethylester in Benzol (Pauly, Schübel, Lockemann, A. 383, 317). Aus 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyd und Chlorameisensäuremethylester in Natronlauge unter Kühlung (Mosimann, Tamboe, B. 49, 1261). Tafeln (aus Aceton oder aus Ligroin + Benzol). F: 59° (Zers.) (M., T.), 60° (P., Sch., L.). Kp₁₂: 170—176° (P., Sch., L.).
- 3-Methoxy-2-acetoxy-bensaldiacetat $C_{14}H_{16}O_7 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)(CH_3 \cdot O)C_4H_3 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_2)_2$. B. Man läßt überschüssiges Essigsäureanhydrid auf 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyd in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure längere Zeit bei Zimmertemperatur einwirken (Ruff, Linox, Ar. 253, 36; R., Beyer, Ar. 253, 379). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 83°. Löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig und Ligroin.
- [2.3-Dimethoxy-benzal]-aminoacetal, 2.3-Dimethoxy-benzaldehyd- $[\beta.\beta$ -diäthoxy-äthyl-imid] $C_{15}H_{23}O_4N = (CH_3 \cdot O)_2C_0H_3 \cdot CH : N \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot C_4H_5)_3$. B. Man erwärmt 2.3-Dimethoxy-benzaldehyd mit 1 Mol Aminoacetal auf dem Wasserbad (Perkin, Robinson, Soc. 105, 2382). Kp₁₃: 209°. Einw. von Chlorwasserstoff in 72°/oiger Schwefelsäure: P. R.
- [2.3 Dimethoxy bensal] aminoessigsäureäthylester $C_{13}H_{17}O_4N = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH: N \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Man erwärmt 2.3-Dimethoxy-benzaldehyd mit 1 Mol Aminoessigsäureäthylester auf dem Wasserbad (Perkin, Robinson, Soc. 105, 2382). Öl. Wird leicht hydrolysiert.
- 2-Oxy-3-methoxy-bensaldoxim $C_0H_0O_0N = (CH_0 \cdot O)(HO)C_0H_0 \cdot CH : N \cdot OH$. Nadeln (aus verd. Alkohol oder heißem Wasser). F: 123° (NOELTING, A. ch. [8] 19, 501), 121° (RUPP, LINCK, Ar. 258, 34). Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und heißem Wasser, unlöslich in Ligroin (R., L.); schwer löslich in Ligroin (N.). Löslich in Alkalien mit gelber Farbe (N.). Gibt auf Metallbeizen schwache Färbungen (N.).
- 2.3-Dimethoxy-benzaldoxim $C_9H_{11}O_2N=(CH_3\cdot O)_1C_9H_3\cdot CH:N\cdot OH$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 98—99° (Noelting, A. ch. [8] 19, 502). Leicht löslich in Alkohol und Ather, löslich in Benzol, schwer in Ligroin und Alkalien.
- 2.3-Dioxy-benealdehyd-semicarbazon $C_8H_9O_3N_3 = (HO)_4C_6H_3 \cdot CH:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Blättchen. F: 226° (Zers.) (Pauly, Lockemann, B. 43, 1814; P., Schübel, L., A. 383, 315). Schwer löslich (P., Sch., L.).
- Bis-[2-oxy-3-methoxy-bensal]-hydrasin, 2.2'-Dioxy-3.8'-dimethoxy-bensaldasin $C_{18}H_{18}O_4N_2 = (CH_3\cdot O)(HO)C_8H_3\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_8H_3(OH)(O\cdot CH_3)$. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 196° (RUFF, LINCK, Ar. 253, 34), 198—199° (NORLTING, A. ch. [8] 19, 516). Löslich in Chloroform, Benzol, Eisessig und Alkohol (N.; R., L.); löslich in Ather (R., L.), fast unlöslich in Ather und Ligroin (N.); löslich in Alkalien mit gelber Farbe (N.). Die alkoh. Lösung fluoresciert (N.).
- 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyd-semicarbason $C_9H_{11}O_3N_3=(CH_3\cdot O)(HO)C_9H_3\cdot CH:N:NH\cdot CO\cdot NH_2.$ Nadeln. F: 225° (Zers.) (Henderson, Heilbron, Soc. 107, 1749). Absorptionsspektrum in Alkohol, alkoh. Natriumäthylatlösung und konz. Schwefelsäure: H., H., Soc. 107, 1743. $C_9H_{11}O_3N_3+2$ HCl. Gelb. F: 158° (Zers.). Unbeständig.
- Bis [2.3 dimethoxy bensal] hydrasin, 2.3.2'.8'- Tetramethoxy bensaldasin $C_{18}H_{29}O_4N_2=(CH_3\cdot O)_2C_2H_3\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 151° (Norlting, A. ch. [8] 19, 517). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, weniger löslich in Äther, sehr wenig in Ligroin; unlöslich in Alkalien. Bildet mit Mineralsäuren intensiv gelbe Salze.
- 2.3-Dimethoxy-benzaldehyd-semicarbason $C_{10}H_{13}O_3N_3=(CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln. F: 231° (Zers.) (Henderson, Hemberon, Soc. 107, 1749). Absorptions-spektrum in Alkohol, alkoh. Natriumāthylatlösung und konz. Schwefelsäure: H., H., Soc. 107, 1743. $C_{10}H_{13}O_3N_3+2HCl$. Gelb. Sehr zerfließlich.
- 5 (P)-Brom-2-oxy-3-methoxy-benzaldehyd C₈H₇O₃Br = (CH₃·O)(HO)C₈H₂Br·CHO.

 B. Aus 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyd und 1 Mol Brom in Eisessig (RUPP, LINOX, Ar. 253, 37). Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 127°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig.
- 5 (?)-Nitro-2-oxy-3-methoxy-benzaldehyd $C_sH_rO_sN=(CH_3\cdot O)(HO)C_sH_s(NO_s)\cdot CHO$. B. Aus 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyd und 1 Mol 65°/siger Salpetersäure in Eisessig unter Kühlung (RUPP, LINOX, Ar. 253, 37). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 142°. Löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser, Benzol und Ligroin.

- 6-Nitro-2.3-dimethoxy-bensaldehyd $C_0H_1O_1N=(CH_2\cdot O)_2C_0H_2(NO_2)\cdot CHO$. B. Aus 2.3-Dimethoxy-bensaldehyd und Salpetersaure (D: 1,42) unter Kühlung (Perkin, Robinsow, Soc. 105, 2389). - Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 88°. - Liefert beim Erhitzen mit Aceton und verd. Kalilauge 4.5.4'.5'-Tetramethoxy-indigo.
- **2.3-Dioxy-bensaldehyd-bis-[4-nitro-bensylmercaptal]** $C_{21}H_{18}O_{6}N_{9}S_{2} = (HO)_{2}C_{6}H_{3} \cdot CH(S \cdot CH_{3} \cdot C_{9}H_{4} \cdot NO_{6})_{3} \cdot B$. Man leitet Chlorwasserstoff in ein Gemisch aus 2.3-Dioxy-bensaldehyd, dem Zinksalz des 4-Nitro-benzylmercaptans und Alkohol ein (Pauly, v. Buttlab, A. 385, 274). — Gelbliche Prismen (aus Eisessig). F: 177°.
- OH 2. $2.4 - Dioxy - 1^1 - oxo - 1 - methyl - benzol, 2.4 - Dioxy$ bensaldehyd. Resorcylaldehyd $C_7H_4O_5=(H0)_1C_6H_3\cdot CH0$ [8. 241). Stellungsbezeichnung in den von Resorcylaldehyd abge- $H0\cdot$ leiteten Namen s. in nebenstehender Formel. — Darst. In ein Gemisch aus 10 g Resoroin, 150 cm³ Äther, 3 g trocknem Zinkchlorid und 5 g Bromeyan leitet man mehrere Stunden lang Chlorwasserstoff ein und kocht die abgeschiedenen Krystalle mit Wasser (KARRER, Helv. 2, 92; vgl. indessen JOHNSON, LANE, Am. Soc. 43, 354). — Fast farblose Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 135°. — Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 4-Methyl-resorcin(?) (CLEMMENSEN, B. 47, 62; vgl. a. J., L., Am. Soc. 48, 351, 355). — Durch Kondensation mit 2-Oxy-3-methyl-benzoesaure und nachfolgende Oxydation entsteht ein nachchromierbarer Farbetoff (BAYER & Co., D. R. P. 223463; C. 1910 II., 352; Frdl. 10, 214). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 159° (Knöffer, M. 31, 102). — C,H₄O₂ + HBr. Blaßgelbe Krystalle (aus Benzol) (Gombreg, Cone, A. 376, 235).
- 4-Oxy-2-methoxy-benzaldehyd, Resorcylaldehyd-2-methyläther $C_0H_0O_3=(CH_2\cdot O)(HO)C_0H_2\cdot CHO$ (8. 241). B. Man diazotiert 2-Methoxy-4-amino-benzaldehyd in schwefelsaurer Lösung und erwärmt das Reaktionsgemisch auf dem Wasserbad (Blanksma, R. 29, 409). — F: 153°.
- 2-Oxy-4-methoxy-benzaldehyd, Resorcylaidehyd-4-methyläther, 4-Methoxy-salicylaidehyd $C_0H_0O_0 = (CH_0 \cdot O)(HO)C_0H_0 \cdot CHO$ (S. 242). Über das Vorkommen im Chlorocodon-Wurzelöl vgl. a. Schmanz & Co., C. 1911 II, 1802. F: 40—42°.
- 2.4 Dimethoxy bensaldehyd, Resorcylaldehyd dimethyläther $C_0H_{10}O_2 = (CH_2 \cdot O)_2C_0H_2 \cdot CHO$ (8. 242). B. Aus 4 Oxy 2 methoxy benzaldehyd und Dimethylsulfat (BLANKSMA, R. 29, 409). Bei längerer Einw. von Nitroäthan in Gegenwart einer geringen Menge Athylamin bei Zimmertemperatur entsteht 2.4-Dimethoxy-1- $[\beta$ -nitro-propenyl]benzol (KAUFFMANN, B. 52, 1431). Analog entsteht mit Phenylnitromethan und Methylamin in Alkohol a'-Nitro-2.4-dimethoxy-stilben (K.).
- Bis-[2.4-dioxy-bensel]-hydraxin, 2.4.2'.4'-Tetraoxy-benseldaxin, Resorcylaldaxin $C_{14}H_{19}O_4N_3 = (HO)_8C_8H_3\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_8H_8(OH)_8$ (S. 243). Setzt sich mit 2 Mol Semi-carbazid in verd. Alkohol teilweise zu Resorvylaldehyd-semicarbazon um (Kwöffer, M. 82, 761).
- 2.4-Dioxy-bensaldehyd-semicarbason, Resorcylaldehyd-semicarbason $C_8H_9O_3N_3 = (HO)_3C_8H_9 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_9$. Wurde nicht ganz rein erhalten. Hellgelbe Krystalle (aus 50% iger Essigsäure). Wird bei 210% rot, bei 260% dunkel (Übergang in das Azin?) (KNÖFFER, M. 31, 101). Sehr wenig löslich in Alkohol und siedendem Wasser. Beim Kochen mit Hydrasin in verd. Alkohol entsteht das Azin (K., M. 32, 761). Analog entsteht beim Kochen mit Phenythydrasin und Alkohol Benzyllich das Azin (k.) mit Phenylhydrazin und Alkohol Resorcylaidehyd-phenylhydrazon.
- 3. 2.5 Dioxy 1^1 oxo 1 methyl benzol, 2.5 Dioxy benz-OH aldehyd, Gentisinaldehyd C,H₂O₂, s. nebenstehende Formel. 2.5 - Dimethoxy - bensaldehyd, Gentisinaldehyd - dimethyläther C₂H₁₀O₃ = (CH₂·O)₃C₄H₂·CHO (S. 245). Gibt in alkoh. Lösung mit Nitromethan und methylalkoholischer Kalilauge ω-Nitro-2.5-dimethoxy-styrol (KAUFFMANN, B. 50, 635). Gibt mit Nitroäthan in Gegenwart von Athylamin 2.5-Dimethoxy-1-[β-nitro-propenyl]-benzol. Mit Phenylnitromethan und Methylamin
- entsteht a'-Nitro-2.5-dimethoxy-stilben.
- 2.5-Dioxy-bensaldehyd-semicarbason, Gentisinaldehyd-semicarbason $C_8H_{\bullet}O_3N_3$ == (HO)₂C₂H₂·CH:N·NH·CO·NH₂. Krystalle. F: 249° (PAULY, SCHÜBEL, LOCKEMANN, A. 383, 334). Schwer löslich.
- 2.5-Dioxy-bensaldehyd-dimethylmercaptal, Gentisinaldehyd-dimethylmercaptal $C_2H_{12}O_2S_3 = (HO)_2C_2H_3 \cdot CH(S \cdot CH_2)_3$. B. Man sattigt eine Lösung von Gentisinaldehyd und Methylmercaptan in Ather mit Chlorwasserstoff (PAULY, v. BUTTLAB, A. 383, 275). - Nicht destillierbares Ol.

2.5 - Dioxy - bensaldehyd - bis - [4 - nitro - bensylmercaptal], Gentisinaldehyd - bis - [4-nitro - bensylmercaptal] $C_{s_1}H_{1s_2}O_sN_sS_s = (HO)_sC_sH_s \cdot CH_s \cdot CH_s \cdot C_sH_s \cdot NO_s)_s$. B. Man sattigt eine Lösung von Gentisinaldehyd und dem Zinksalz des 4-Nitro-bensylmercaptans in Alkohol mit Chlorwasserstoff (PAULY, v. BUTTLAR, A. 383, 275). — Grünliche Prismen (aus Eisessig). F: 170°.

4. 3.4-Dioxy-1-oxo-1-methyl-benzol, 3.4-Dioxy-benzaldehyd, Protocatechualdehyd C,H₀O₃ = (HO)₂C₆H₃·CHO (S. 246). Stellungsbezeichnung in den von "Protocatechualdehyd" ab-HO·seleiteten Namen s. in nebenstehender Formel. — B. u. Darst. Aus 3-Brom-4-oxy-benzaldehyd durch Erhitzen mit Natronlauge unter Druck bei Gegenwart von Kupfer oder Kupfersalzen (Boereinger & Söhne, D. R. P. 269544; C. 1914 I, 591; Frdl. 11, 190). Zur Bildung durch Erhitzen von Piperonal mit Chlorschwefel und Kochen des Reaktionsproduktes mit Wasser (Sohnmel & Co., D. R. P. 165727; C. 1906 I, 511; Frdl. 8, 1277) vgl. Soh. & Co., D. R. P. 223643; C. 1910 II, 511; Frdl. 10, 987. Durch Behandeln von Piperonal mit PCl₅ und Chlor in Toluol oder mit Phosphor und Chlor in Chloroform (L. Schmudt, D. R. P. 295337; C. 1917 I, 41; Frdl. 13, 265) und Verseifen der Reaktionsprodukte mit Wasser. Durch Behandeln von Piperonal mit Sulfurylchlorid und Kochen des Reaktionsproduktes mit Wasser (Soh. & Co., D. R. P. 165727) erhielt Weisse (B. 43, 2605) keinen Frotocatechualdehyd. — Elektrische Leitfähigkeit in Wasser bei 25°: 2,8×10-6 (P., Soh., L.). (Verhält sich bei der Titration Ph. Ch. 63, 742); P., Sch., L., A. 383, 311).

Protocatechualdehyd liefert bei der elektrolytischen Reduktion in alkoh.-schwefelsaurer Lösung an Cadmiumkathoden 3.4-Dioxy-toluol (Scheps, B. 46, 2570). Gibt mit Brom in Eisessig 5-Brom-3.4-dioxy-benzaldehyd (Pschorr, A. 391, 29). Zur Bildung von Isovanillin aus je 1 Mol Protocatechualdehyd, Methyljodid und Kalilauge in Alkohol (Bertram, D. R. P. 63007; Frdl. 3, 895) vgl. Pauly, Schübel, Lockemann, A. 383, 294, 326. Beim Erhitzen des neutralen Bariumsalzes mit Dimethylsulfat in Benzol erhält man neben Veratrumaldehyd etwa gleiche Mengen Vanillin und Isovanillin (P., Sch., L.). Protocatechualdehyd liefert mit Acetanhydrid in Gegenwart von Ferrichlorid Protocatechualdehyd-tetraacetat (Knorvenagel, A. 402, 126). Geschwindigkeit der Bildung des Phenylhydrazons bei Gegenwart von etwas Salicylsäure in Alkohol bei 10°: Grassi, G. 40 II, 152. — Physiologische Wirkung: Harold, Nierenstein, Roaf, C. 1911 I, 580. — Die alkoh. Lösung wird auf Zusatz von überschüssiger Natronlauge gelb (P., Sch., L., A. 383, 304). — Ba(C₇H₄O₃) + 3H₂O. Schwach grünlichgelbe Nadeln (P., Sch., L., A. 383, 325). Wird bei 105° wasserfrei. — BaC₇H₄O₂ + 2H₂O (bei 120°). Gelbe Schuppen (P., Sch., L., A. 383, 324). Gibt bei 160—170° bei kurzem Erhitzen 1 Mol Wasser (unter Rotfärbung), bei mehrstündigem Erhitzen alles Wasser ab.

3-methyläther, Vanillin $C_8H_8O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_8H_3(OH) \cdot CHO$ (S. 247).

Stellungsbezeichnung in den von "Vanillin" abgeleiteten Namen s. in HO.

Binder, Ar. 252, 549, 557; Bamberger, v. Klimburg, M. 38, 463. In Weizenkörnern und in jungen Weizenpflanzen (Sullivan, C. 1915 I, 911). v. Lippmann (B. 45, 3432) fand Vanillin in Blüten von Gymnadenia albida. Über Verteilung des Vanillins in der Vanillefrucht vgl. v. Fellenberg, C. 1916 I, 391. Im Cabureibabalsam (von Myrocarpus fastigistus und frondosus) (Tscherch, Werdmüller, Ar. 248, 432). In bläulichen Blüten der Kartoffel (v. L., B. 52, 905). — B. Neben Isovanillin und Verstrumaldehyd bei der Einw. von Dimethylsulfat in Benzol auf das neutrale Bariumsalz des Protocatechualdehyds (Pauly, Schübel, Lockemann, A. 383, 326). Über die Bildung von Vanillin bei der Einw. von Ozon auf Eugenol (Otto, Verley, D.R. P. 97620; Frdl. 4, 1280) vgl. Harries, Haarmann, B. 48, 34; Grignand, Doeuvre, Bl. [4] 45, 811. Bei der Einw. von Sauerstoff auf Isoeugenol in Eisessig entsteht Vanillin durch Oxydation von Isoeugenol in Essignäure mit Luft bei 50—60° unter gleichzeitiger Bestrahlung mit ultraviolettem Licht (Centher & Co., D.R. P. 224071; C. 1910 II, 513; Frdl. 9, 1130). Bei der Einw. von Ozon auf Isoeugenol in Eisessig (O., V., D.R. P. 97620) erhält man 38% Vanillin, wenn man 1% jeges Ozon verwendet; bei Anwendung von stärkerem Ozon wird die Ausbeute beträchtlich verringert (H., H., B. 48, 35; vgl. Witt, B. 48, 232)¹). Man behandelt Isoeugenol in Essigester mit 1% jegem Ozon und reduziert das entstandene Ozonid in Äther mit Zinkstaub und Eisessig; Ausbeute 71% (H.,

¹⁾ Vgl. a. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] BRINER, PATEY, DE LUSERNA, Helv. 7, 71.

H., B. 48, 37). Aus Isoeugenol durch Oxydation mit Alkalichlorat-Lösung, der etwas Osmiumtetroxyd gugesetzt ist (HOFMANN, B. 45, 3336; D.R.P. 267906; C. 1914 I, 199).

Physikalische Eigenschaften. Über instabile Krystallmodifikationen des Vanillins, die bei Unterkühlung auftreten, vgl. Tammann, Ph. Ch. 25, 468; R. MÜLLER, Ph. Ch. 86, 231. Erstarrungspunkt: 78,85—78,95° (Boehenner & Söhne, Ch. Z. 39, 32). Absorptionsspektrum im Dampfzustand und in alkoh. Lösung: Purvis, Soc. 105, 2495. 100 g Pyridin lösen bei 20—25° ca. 300 g Vanillin (Dehn, Am. Soc. 39, 1402). Schmelzpunkte von Gemischen mit Guajacolcarbonat, Benzoesäure, Salicylsäure, Acetylsalicylsäure, Acetanilid, Cumarin, Phthalsäureanhydrid und Piperonal: Leemann, Ch. Z. 38, 402. Thermische Analyse des Systems mit Acenaphthen (Eutektikum, F: 67,5° bei 55,7 Gew. °/0 Vanillin): De Faei, C. 46 I, 345; des Systems mit Chloressigsäure: Kendall, Gh. Vanillin ist mit Wasserdampferst von 115° an nennenswert flüchtig (Nobelting, A. ch. [8] 19, 481). Diffusion von Vanillin in Methanol: Thovert, C. r. 150, 270; Ann. Physique [9] 2, 418.

Chemisches Verhalten. Die Umwandlung von Vanillin in Dehydrodivanillin beim Belichten von Lösungen unter Luftausschluß (Ciamician, Silber, R. A. L. [5] 10 I, 101; 11 II, 149; B. 35, 3596) erfolgt auch in sauerstofffreien Lösungsmitteln (Puxedov, R. A. L. [5] 20 II, 717, 720). Dehydrodivanillin enteteht ferner bei der Oxydation von Vanillin mit Natriumpersulfat bei Gegenwart von Eisensalzen in Wasser (ELBS, LERCH, J. pr. [2] 98, 2) oder mit Wasserstoffperoxyd in Gegenwart von Peroxydase aus weißen Rüben oder Meerrettich (HERZOG, POLOTZKY, H. 78, 247; H., MEIER, H. 78, 258). Bei der Oxydation von Vanillin mit 0,5 n-Salpetersaure im Licht entstehen geringe Mengen Blausaure (Jorissun, C. 1910 II, 148). Vanillin gibt bei der elektrolytischen Reduktion in alkoh. schwefelsaurer Lösung an Cadmiumkathoden 4-Oxy-3-methoxy-toluol (SCHEPSS, B. 46, 2571). Liefert mit Wasserstoff in Gogenwart von Platinschwarz in Methanol, Alkohol oder Essigester 4-Oxy-3-methoxy-benzylalkohol (VAVOR, O. r. 154, 360; A. ch. [9] 1, 159). Vanillin gibt beim Kochen mit Allylbromid und Kaliumcarbonat in Alkohol und Erhitzen des entstandenen Vanillin-allyläthers auf 210° und nanumearoonat in Aikonol und Erhitzen des entstandenen Vanillin-allyläthers auf 210° bis 220° 4-Oxy-5-methoxy-3-allyl-benzaldehyd (Claisen, Eisler, A. 401, 116). Bei der Umsetzung von Vanillin mit Phloroglucin und alkoh. Salzsäure entsteht nicht Phloroglucin-vanillein (Erri, M. 3, 640), sondern eine amorphe Ver bindung C₁₄H₁₈O₅; bei der Einw. auf Phloroglucin in Gegenwart von Schwefelsäure entsteht ein Gemisch von Verbindungen C₁₄H₁₈O₅ und C₂₆H₁₈O₅ (Wenzel, M. 34, 1952). Vanillin gibt mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von FeCl₂, FeSO₄, ZnCl₂, SnCl₃, CuSO₄, PCl₃, konz. Schwefelsäure oder Sulfoessigsäure Vanillintriacetat (KNOEVENAEL, A. 402, 121). Vanillin liefert mit Oxalylchlorid in Gegenwart, von Paridin Oxalsäure bis 12-methoxy. A. formyl-phenylester! (Aname Grunner) Gegenwart von Pyridin Oxalsaure-bis-[2-methoxy-4-formyl-phenylester] (ADAMS, GILMAN, Am. Soc. 37, 2719), mit Oxalylbromid in Ather Oxalsaure-bis-[a-brom-4-oxy-3-methoxybenzylester] (A., Vollweiler, Am. Soc. 40, 1743). Vanillin liefert mit dem Hydrochlorid des o-Amino-thiophenols in verd. Alkohol oder mit dem Zinksalz des o-Amino-thiophenols in Eisessig 2-[4-Oxy-3-methoxy-phenyl]-benzthiazol (Boger, Stull, Am. Soc. 47, 3081; vgl. CLAASZ, B. 49, 1145). Geschwindigkeit der Bildung des Phenylhydrazons bei Gegenwart von etwas Salicylsäure in Alkohol bei 10°: Grassi, G. 40 II, 152.

Einw. von Vanillin auf Samenkeimung und Pflanzenwachstum; Cameron, J. phys. Chem. 14, 422; Sighund, Bio. Z. 62, 355.

Analytisches. Vanillin gibt mit Brom in wäßriger oder essigsaurer Lösung eine rote Färbung bezw. einen roten Niederschlag (Pisovschi, B. 43, 2139), mit Bromwasser und FeSO₄-Lösung eine grüne bis blaugrüne (Hubbard, C. 1913 I, 848), mit Phosphorwolframsäure + Phosphormolybdänsäure eine blaue Färbung (Folin, Denis, C. 1913 I, 848). Mit Acenaphthen nosphormolybdänsäure eine bläulichrote Färbung (Folin, Denis, C. 1913 I, 848). Mit Acenaphthen und konz. Schwefelsäure eine bläulichrote Färbung (v. Frilenberg, C. 1916 I, 394). Über weitere Farbenreaktionen vgl. van Eok, C. 1910 I, 1756; Häusslær, Fr. 53, 363, 691; 54, 104. — Nachweis als p-Nitro-benzyläther (S. 666): Reid, Am. Soc. 39, 307. Das Phenylurethan schmilzt bei 116—117° (Brady, Dunn, Soc. 105, 2416), das p-Brom-phenylhydrazon bei 145° (Bilzz, Sieden, A. 324, 319), 145,5° (Hanuš, C. 1900 II, 692), 146° (Graziani, R. A. L. [5] 19 II, 192; G. 43 II, 539). — Prüfung von Vanillin auf Reinheit: Deutsches Armeibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 745; vgl. a. Lehmann, Ch. Z. 38, 389, 402; Borneninger & Schne, Ch. Z. 39, 31; Schimmel & Co., C. 1916 I, 56. — Vanillin läßt sich als p-Nitro-phenylhydrazon quantitativ bestimmen (Feinberg, Am. 49, 107). Zur Bestimmung als p-Brom-phenylhydrazon (Hanuš, C. 1900 II, 693) vgl. F., Am. 49, 104. Bestimmung durch Umsetsung mit überschüssigem Hydrazin und Rücktitration mit Jod und Thiosulfat: Lautenschläger, Ar. 256, 87. Colorimetrische Verfahren für die Bestimmung in Vanille: Hubbard, C. 1913 I, 348; Folin, Denis, C. 1913 I, 848; Harder, C. 1913 II, 1255; v. Fellerbrerg, G. 1916 I, 391. — Bestimmung in künstlichen Vanilleextrakten: Winton, Albeiget, Berby, C. 1915 II, 367.

Additionelle Verbindungen und Salze.

Verbindung mit Bromwasserstoffsäure $C_8H_8O_3 + HBr$. Citronengelbe Krystalle (aus Benzol) (Gomberg, Cone, A. 376, 235). — NaFe($C_8H_7O_3$)₄ + $\frac{1}{2}$ ₄H₂O. B. Aus Vanillin, Ferriacetat und Natriumhydroxyd in absol. Alkohol (Weinland, Neff, Ar. 252, 606). Rotviolettes, fast schwarzes Krystallpulver. — $K_2Fe(C_8H_7O_3)_5 + H_2O$. B. Aus Vanillin, Ferriacetat und Kaliumhydroxyd in absol. Alkohol (W., N.). Schwarzes Pulver. — Verbindung seiter und Kaliumhydroxyd in absol. Alkohol (W., N.). Schwarzes Pulver. — Verbindung with the statement of the school of the second of the school of the sc mit Kaliumformiat 2C₂H₃O₃+KCHO₂. Nach Vanillin riechende Nadeln (W., Bibloomer, B. 52, 157). — Verbindung mit Natriumacetat 2C₂H₃O₃+NaC₂H₃O₂. Nadeln (W., B., B. 52, 158). — Verbindung mit Kaliumacetat 3C₃H₅O₃+2KC₂H₃O₂. Krystalle (W., B., B. 52, 158). — Verbindungen mit Trichloressigsäure: Durch thermische Analyse ermittelten Kendall, Gibbons (Am. Soc. 87, 155) die Existenz der Verbindungen $2C_8H_2O_3 +$ C₂HO₂Cl₃ (unbeständig; F: cs. 45°), C₃H₄O₃ + C₃HO₂Cl₃ (unbeständig; F: ca. 23°) und C₃H₂O₃ + 2C₂HO₃Cl₃ (beständig; F: 14,3°). — Verbindungen mit Kaliumpropionat: $3C_3H_4O_3 + 2KC_2H_3O_3$. Hellgelbe Krystalle (W., B., B. 52, 158). — C₃H₆O₃ + $KC_3H_4O_3$. Blättchen (W., B., B. 52, 158). — Verbindung mit Kaliumbutyrat $3C_3H_3O_3 + 2KC_4H_7O_3$. Prismen

(W., B., B. 52, 159).
Glykurovanillinsäure C₁₄H₁₈O₁₁ (S. 254). Wird durch Emulsin nicht gespalten

(SERA, H. 88, 464).

OH 8-Oxy-4-methoxy-benzaldehyd, Protocatechualdehyd-4-methyläther, Isovanillin $C_0H_0O_3=CH_3\cdot O\cdot C_0H_3(OH)\cdot CHO$ (8. 254). Stellungebezeichnung in den von "Isovanillin" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel. — B. Zur Bildung aus Protocatechualdehyd und Methyljodid in Gegenwart von KOH in alkoh. Lösung (Bertram, D. R. P. 63007; Frdl. 3, 895) vgl. Pauly, Sontibell, Lockemann, A. 383, 294, 326. Neben Vanillin und Veratrumaldehyd bei der Einw. von Dimethylsulfat in Benzol auf das neutrale Bariumsalz des Protocatechualdehyds (P., Sch., L.). — Geschwindigkeit der Bildung des Phenylhydrazons bei Gegenwart von etwas Salicylsäure in Alkohol bei 10°: Grassi, G. 40 II, 152. — NaC₈H₇O₈. B. Aus Isovanillin und Natriummethylat in Methanol + Äther (P., B. 48, 2012). Gelbe Nadeln.

3.4 - Dimethoxy - bensaldehyd, Protocatechualdehyd dimethyläther, Vanillinmethyläther, Veratrumaldehyd $C_9H_{10}O_3 = (CH_3 \cdot O)_*C_9H_3 \cdot CHO$ (S. 255). Stellungsbezeichnung in $CH_3 \cdot O \cdot CHO$ den von "Veratrumaldehyd" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel. — V. Im äther. Öl einer javanischen Cymbopogon-Art (Hofman, C. 1919 III, 886). - B. Neben Vanillin und Isovanillin bei der Einw. von Dimethylsulfat in Benzol auf das neutrale Bariumsalz des Protocatechualdehyds (PAULY, SCHÜBEL, LOCKEMANN, A. 388, 326). Bei der Spaltung von Methyleugenol-ozonid mit Eisessig (Harries, Haarmann, B. 48, 40). — Darst. Zur Darstellung aus Vanillin und Dimethylsulfat in alkal. Lösung vgl. Rosenmund, B. 43, 3415. — F: 42—43° (Puxeddu, R. A. L. [5] 20 II, 721). — Geht in benzolischer Lösung im direkten Sonnenlicht in 3.4-Dimethoxy-benzoesäure über (Pu.). Liefert mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Methanol oder Alkohol 3.4-Dimethoxy-benzylalkohol (VAVON, C. r. 154, 360; A. ch. [9] 1, 162). Gibt mit Brom in Eisessig methoxy-benzylalkohol (VAVON, C. r. 154, 360; A. ch. [9] 1, 162). Gibt mit Brom in Risessig 6-Brom-3.4-dimethoxy-benzaldehyd (PSCHORR, A. 391, 32; vgl. PICCININI, C. 1905 II, 623). Mit alkoh. Kalilauge entstehen 3.4-Dimethoxy-benzylalkohol und Veratrumsäure (Tifferrau, Bl. [4] 9, 929). Durch Umsetzung mit Nitromethan und alkoh. Kalilauge und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Salzsäure entsteht ω -Nitro-3.4-dimethoxy-styrol (R., B. 43, 3415; D. R. P. 244321; C. 1912 I, 961; Frdl. 10, 1236); behandelt man das Reaktionsprodukt mit verd. Essigsäure und reduziert dann mit Natriumamalgam, so erhält man β -Oxy- β -[3.4-dimethoxy-phenyl]-āthylamin (R., B. 46, 1049). Verhalten von Veratrumaldehyd gegen Benzoylbromid: Adams, Vollweiler, Am. Soc. 40, 1740.

S-Methoxy-4-äthoxy-benzaldehyd, Protocatechualdehyd-8-methyläther-4-äthyläther, Vanillinäthyläther $C_{10}H_{12}O_3 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot CHO$ (S. 256). B. Beim Erhitzen von Vanillinkohlensäureäthylester auf 135° bezw. 195° (ROSENMUND, B. 48, 1042; R., DORNSAFT, B. 52, 1746). — Monokline, sehr plastische Krystalle (DUFFOUR, C. 1913 II, 1036). F: 64° (Puxeddu, R. A. L. [5] 20 II, 722). — Geht bei Belichtung in benzolischer Lösung in 3-Methoxy-4-5thoxy-benzoessure über (P.). Gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Athylacetat 3-Methoxy-4-athoxy-benzylalkohol (VAVON, C.r. 154, 360; A. ch. [9] 1, 163).

8-Methoxy-4-[4-nitro-benzyloxy]-benzaldehyd, Protocatechualdehyd-8-methyläther-4-[4-nitro-bensyläther], Vanillin-[4-nitro-bensyläther] $C_{15}H_{18}O_{2}N=O_{2}N\cdot C_{4}H_{4}$ CH2 · O · C2H2 (O · CH2) · CHO. B. Aus Vanillin und 4-Nitro-benzylbromid in alkoh. alkalischer Lösung (Reid, Am. Soc. 39, 307). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 124.5°.

3 - Methoxy - 4 - acetoxy - bensaldehyd, Protocatechualdehyd - 3 - methyläther-4-acetat, Vanillinacetat $C_{10}H_{10}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_8(O \cdot CH_2) \cdot CHO$ (S. 258). B. Man löst 67 g Vanillin in der berechneten Menge 1n-Kalilauge und versetzt allmählich mit 51 g Essigsäureanhydrid (Pisovachi, B. 43, 2139). — F: 78° (Vavon, A. ch. [9] 1, 164). — Gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Alkohol, Äther oder Essigsster 3-Methoxy-4-acetoxy-benzylalkohol (Va., C. τ . 154, 360; A. ch. [9] 1, 164). Liefert mit Benzoylbromid Benzoesäure-[α -brom-3-methoxy-4-acetoxy-benzylester]; reagiert analog mit Oxalylbromid (Adams, Vollweiler, Am. Soc. 40, 1738, 1743).

Oxalsäure-bis-[2-methoxy-4-formyl-phenylester] $C_{18}H_{14}O_8 = OHC \cdot C_8H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot C_9H_2(O \cdot CH_3) \cdot CHO$. B. Aus Vanillin und Oxalylchlorid in Gegenwart von Pyridin in der Kälte (Adams, Gilmar, Am. Soc. 37, 2719). — Krystalle (aus Eisessig). F: 203—204°. Löslich in Chloroform und Benzol, sehr wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Äther.

- 4-Oxy-3-[carbomethoxy-oxy]-benzaldehyd, Protocatechualdehyd-3-kohlensäuremethylester $C_9H_2O_5=CH_2\cdot O_2C\cdot O\cdot C_9H_3(OH)\cdot CHO$ (S. 258). B. Aus dem Carbonat des Protocatechualdehyds (Syst. No. 2763) beim Kochen mit Methanol (Pauly, Schübel, Lockemann, A. 383, 331). F: 96°. 100 cm² Wasser von 15° lösen ca. 0,8 g; leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwerer in Toluol und Ligroin. Geht bei der Destillation im Vakuum wieder in das Carbonat des Protocatechualdehyds über. Gibt mit Ferrichlorid eine violette Färbung.
- 4-Methoxy-3-[carbomethoxy-oxy]-benzaldehyd, Protocatechualdehyd-4-methyläther-3-kohlensäuremethylester, Isovanillinkohlensäuremethylester, Carbomethoxyisovanillin $C_{10}H_{10}O_5 = CH_2 \cdot C \cdot C \cdot C \cdot C_0 H_2(O \cdot CH_2) \cdot CHO$. B. Aus der Natriumverbindung des Isovanillins und Chlorameisensäuremethylester in Benzol (Paully, Schübell, Lockemann, A. 383, 327). Man sohüttelt eine äther. Lösung von Protocatechualdehyd-3-kohlensäuremethylester mit Dimethylsulfat, Natriumbicarbonat und Wasser (P., Sch., L., A. 383, 331). Nadeln (aus Wasser oder 50%)-igem Methanol). F: 121%. Leicht löslich in Essigester und Chloroform, schwerer in kaltem Åther, Alkohol und Benzol.
- 3-Methoxy-4-[carbomethoxy-oxy]-benzaldehyd, Protocatechualdehyd-3-methyläther-4-kohlensäuremethylester, Vanillinkohlensäuremethylester, Carbomethoxy-vanillin $C_{10}H_{10}O_5=CH_2\cdot O_2C\cdot O\cdot C_0H_2(O\cdot CH_2)\cdot CHO$. B. Aus Vanillin und Chlorameisensäuremethylester in alkal. Lösung (E. Fischer, Freudenberg, A. 372, 67; Pauly, Schübel, Lockemann, A. 383, 327). Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 89° (korr.) (F., F.), 91,5° (P., Sor., L.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther (F., F.; P., Sor., L.). Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ 3-Methoxy-4-[carbomethoxy-oxy]-benzoesäure (F., F.). Wird der äther. Lösung durch NaHSO₂-Lösung entzogen (F., F.).
- 3-Methoxy-4-[carbāthoxy-oxy]-bensaldehyd, Protocatechualdehyd -3-methyläther-4-kohlensäureäthylester, Vanillinkohlensäureäthylester, Carbāthoxyvanillin $C_{11}H_{12}O_5 = C_5H_5 \cdot O_5C \cdot O \cdot C_6H_5 (O \cdot CH_9) \cdot CHO$ (S. 253). B. (Aus Vanillin und Chlorameisensäureäthylester (Zimmer & Co., D. R. P. 101684; C. 1899 I, 1174); Rosenhund, B. 46, 1042; R., Doensaft, B. 52, 1746). F: 71° (R.; R., D.). Schwer lösich in kaltem, eicht in heißem Alkohol (R., D.). Geht beim Erhitzen auf 135° (R.) bezw. 195° (R., D.) in Vanillinäthyläther fiber. Setzt man Carbāthoxy-vanillin mit Nitromethan und Natriummethylat um und behandelt das Reaktionsprodukt mit Salzsäure, so erhält man 1°-Nitro3-methoxy-4-[carbāthoxy-oxy]-1·vinyl-benzol; behandelt man das Reaktionsprodukt mit Easigaäure, so erhält man β-Nitro-α-[3-methoxy-4-(carbāthoxy-oxy)-phenyl]-āthylalkohol (R.). Carbāthoxyvanillin liefert beim Umsetzen mit Aminoessigaäureäthylester und Natrium näther und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Alkali β-Oxy-α-amino-β-[4-oxy-3-methoxy-phenyl]-propionsäure (R., D.).
- 8.4 Bis [carbäthoxy oxy] bensaldehyd, Dicarbäthoxyprotocatechualdehyd $C_{12}H_{14}O_7 = (C_2H_3\cdot O_2C\cdot O)_4C_4H_3\cdot CHO$. B. Aus Protocatechualdehyd und Chlorameisensäureäthylester in alkal. Lösung (Rosenhund, B. 46, 1043; R., Dornsaff, B. 52, 1747). Hellgelbe Flüssigkeit. Kp₁₂: 215—217°. Gibt bei der Umsetsung mit Nitromethan und Natriummethylat-Lösung und darauffolgenden Behandlung des Reaktionsproduktes mit Salzsaure 1²-Nitro-3.4-bis-[carbāthoxy-oxy]-1-vinyl-benzol; behandelt man das Reaktionsprodukt mit Essigsäure, verseift mit Natronlauge und reduziert mit Natriumamalgam, so erhält man β -Oxy- β -[3.4-dioxy-phenyl]-āthylamin (R., B. 46, 1043, 1049). Liefert mit Aminocsigsäureāthylester und Natrium in Ather β -Oxy- α -amino- β -[3.4-bis-(carbāthoxy-oxy)-phenyl]-propionsäureāthylester (R., D.).
- 8-Methoxy-4-acetoxy-bensaldiacetat, Protocatechualdehyd-8-methyläther-triacetat, Vanillintriacetat $C_{16}H_{16}O_7 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_8H_3(O \cdot CH_2) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$ (8. 259). B. Aus Vanillin und Essignäureanhydrid in Gegenwart von FeCl₂, FeSO₄, ZnCl₂, SnCl₂,

- CuSO₄, PCl₃, konz. Schwefelsäure oder Sulfoessigsäure (Knoevenagel, A. 402, 121). F: 90°.
- 3.4-Diacetoxy-benzaldiacetat, Protocatechualdehyd-tetraacetat $C_{1b}H_{16}O_8 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_9C_6H_3 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus Protocatechualdehyd und Essigsäureanhydrid bei Gegenwart von Ferrichlorid (Knoevenagel, A. 402, 126). Krystalle (aus Alkohol). F: 131°.
- Oxalsäure-bis-[a-brom-4-oxy-3-methoxy-benzylester] $C_{18}H_{16}O_8Br_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(OH)\cdot CHBr\cdot O\cdot CO\cdot CO\cdot O\cdot CHBr\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus Oxalylbromid und Vanillin in Äther (Adams, Vollweiler, Am. Soc. 40, 1743). Krystalle (aus Ligroin). F: 93—95°.
- Oxalsäure-bis-[a-brom-3-methoxy-4-acetoxy-benzylester] $C_{22}H_{20}O_{10}Br_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot CHBr \cdot O \cdot CO \cdot CO \cdot CHBr \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Vanillinacetat und Oxalylbromid (ADAMS, VOLLWEILER, Am. Soc. 40, 1743). Krystalle (aus Chloroform + Petroläther). F: 142—143° (Zers.).
- 3.4-Dioxy-benzaldoxim, Protocatechualdoxim $C_7H_7O_3N = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH:N \cdot OH$ (S. 259). B. Aus Protocatechualdehyd und Hydroxylaminhydrochlorid in wäßr. Natronlauge (Hoesch, v. Zarzecki, B. 50, 465). Gebliche Nadeln (aus Xylol). F: 157°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, schwer in Ligroin, Benzol, Xylol und Chloroform. Zersetzt sich bei längerem Erhitzen auf den Schmelzpunkt. Gibt mit Essigsäureanhydrid bei 125° 3.4-Diacetoxy-benzonitril. Gibt in wäßr. Lösung mit Ferrichlorid eine geblichgrüne Färbung.
- 4-Oxy-3-methoxy-benzaldoxim, Protocatechualdehyd-3-methyläther-oxim, Vanillinoxim $C_8H_9O_3N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(OH)\cdot CH:N\cdot OH$ (S. 259). B. {Aus Vanillin (Lach, B. 16, 1786]; Hoesch, v. Zarzecki, B. 50, 463). Prismatische Tafeln. F: 1170 (Brady, Dunn, Soc. 105, 2414). Liefert mit Acetanhydrid bei gewöhnlicher Temperatur 4-Oxy-3-methoxy-benzaldoximacetat, in der Wärme 3-Methoxy-4-acetoxy-benzaldoximacetat (B., D.). $C_8H_9O_3N+HCl.$ Schwach gelb. F: 1390 (B., D.).
- 4-Oxy-3-methoxy-benzaldoximacetat, Vanillin-oximacetat $C_{10}H_{11}O_4N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(OH)\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Vanillinoxim und Acetanhydrid bei gewöhnlicher Temperatur (Brady, Dunn, Soc. 105, 2415). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 114°. Bildet kein Hydrochlorid.
- 3.4-Dimethoxy-benzaldoxim, Protocatechualdehyd-dimethyläther-oxim, Veratrumaldoxim $C_9H_1O_3N=(CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot CH:N\cdot OH$ (S. 259). F: 94° (Brady, Dunn, Soc. 105, 2417). $C_9H_{11}O_3N+HCl$. Schwach rötlich. F: 151° (B., D., Soc. 105, 2416).
- 3.4 Dimethoxy benzaldoxim methyläther, Veratrumaldoxim methyläther $C_{10}H_{13}O_3N = (CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot CH:N\cdot O\cdot CH_3.$ B. Aus Veratrumaldoxim und Methyljodid in Natriumāthylat-Lösung (Brady, Dunn, Soc. 105, 2417). Schwach, aber ziemlich unangenehm riechende Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 59—60°.
- 3.4-Dimethoxy-benzaldoximacetat, Veratrumaldoximacetat $C_{11}H_{13}O_4N=(CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Veratrumaldoxim und Acetanhydrid (Brady, Dunn, Soc. 105, 2417). Krystalle (aus Petroläther). F: 68°.
- 3-Methoxy-4-acetoxy-benzaldoximacetat, Vanillinacetat-oximacetat $C_{12}H_{13}O_5N=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CH\cdot N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Vanillinoxim und Acetanhydrid in der Wärme (Brady, Dunn, Soc. 105, 2415). Schwach rötliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 959.
- Bis-[3.4-dioxy-benzal]-hydrazin, 3.4.3'.4'-Tetraoxy-benzaldazin, Protocatechualdazin $C_{14}H_{12}O_4N_2=(HO)_2C_6H_3\cdot CH:N\cdot N:CH\cdot C_6H_3(OH)_2$ (S. 259). Setzt sich mit Semicarbazid zum Semicarbazon um (Knöffer, M. 32, 761).
- 3.4 Dioxy benzaldehyd semicarbazon, Protocatechualdehyd semicarbazon $C_8H_9O_3N_3=(HO)_2C_8H_3\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Zersetzt sich von 230° an unter Dunkelfärbung (Knöffer, M. 31, 103). Setzt sich mit Hydrazin in siedendem verdünntem Alkohol teilweise zu Protocatechualdazin um (K., M. 32, 761). Gibt mit Phenylhydrazin in siedendem Alkohol Protocatechualdehyd-phenylhydrazon (K., M. 31, 103).
- Bis [4-oxy-3-methoxy-benzal] hydrazin, 4.4'- Dioxy-3.3'- dimethoxy-benzaldazin, Vanillinazin $C_{16}H_{16}O_4N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_8H_3(OH) \cdot CH : N \cdot N : CH \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$ (S. 260). Goldgelbe Prismen (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung von 195—197° an, wird wieder fest und schmilzt von neuem bei 230—233° (Noelting, A. ch. [8] 19, 518). Ziemlich löslich in Alkohol unter Fluorescenz, sehr wenig in Benzol, Äther, Ligroin und Chloroform (N.). Löslich in Alkalien und verd. Säuren mit intensiv gelber Farbe (N.). Liefert mit Semicarbazidhydrochlorid und Kaliumacetat in siedendem verdünntem Alkohol Vanillinsemicarbazon (Knöpper, M. 32, 756).
- 4 Oxy 3 methoxy bensaldehyd semicarbason, Vanillin semicarbason $C_8H_{11}O_3N_3=CH_2\cdot O\cdot C_4H_3(OH)\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (8. 260). B. Durch Umsetzung von

Vanillin mit Semicarbazidhydrochlorid und Kaliumacetat in verd. Alkohol (Henderson, Heilbron, Soc. 107, 1745). — Absorptionsspektrum in Alkohol, alkoh. Natriumäthylat-Lösung und konz. Schwefelsäure: H., H., Soc. 107, 1743. — Gibt mit Phenylhydrazin in Eisessig Vanillinphenylhydrazon (Knöpfer, M. 31, 93). — C₈H₁₁O₃N₃+2HCl. Orangegelb. Sintert bei 40°, zersetzt sich bei 78° (H., H., Soc. 107, 1748). Zersetzt sich an der Luft.

- Bis [3.4 dimethoxy benzal] hydrazin, 3.4.3'.4' Tetramethoxy benzaldazin, Veratrumaldazin $C_{18}H_{20}O_4N_2 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH \cdot N \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$ (S. 260). Liefert bei der pyrogenen Zersetzung etwas 3.4.3'.4'-Tetramethoxy-stilben (Pascal, Normand, Bl. [4] 11, 21).
- 3.4 Dimethoxy benzaldehyd semicarbazon, Veratrumaldehyd semicarbazon $C_{10}H_{13}O_3N_3=(CH_3\cdot O)_2C_0H_3\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_1$ (S. 260). Absorptionsspektrum in Alkohol, alkoh. Natriumäthylat-Lösung und konz. Schwefelsäure: Henderson, Heilbron, Soc. 107, 1743. $C_{10}H_{13}O_3N_3+2$ HCl. Dunkelorangegelb. Beginnt bei 90° zu schmelzen und zersetzt sich bei 130° (H., H., Soc. 107, 1748). An der Luft unbeständig.
- 6-Chlor-3.4-dioxy-benzaldehyd, 6-Chlor-protocatechualdehyd $C_7H_5O_3Cl=(HO)_2C_8H_2Cl\cdot CHO$. B. Man erhitzt 6-Chlor-piperonal mit 1,8 Tln. Chlorschwefel 1 Stde. auf 150° und 6 Stdn. auf 130° und kocht das Reaktionsprodukt mit Wasser (Weisse, B. 43, 2605). F: 211°.
- 6-Chlor-4 (oder 3)-oxy-3 (oder 4)-[carbāthoxy-oxy]-benzaldehyd $C_{10}H_9O_5Cl=C_2H_5\cdot O_2C\cdot O\cdot C_8H_2Cl(OH)\cdot CHO$. B. Aus 6-Chlor-3.4-dioxy-benzaldehyd und ca. 1 Mol Chlorameisensäureäthylester in alkoh. Kalilauge (Weisse, B. 43, 2605). Blättchen (aus Wasser). F: 135°.
- 2-Brom-3-oxy-4-methoxy-benzaldehyd, 2-Brom-isovanillin $C_8H_7O_3Br=CH_3\cdot O\cdot C_6H_2Br(OH)\cdot CHO^4$). B. Aus Isovanillin und 1 Mol Brom in Eisessig (Paully, B. 48, 2013). Nadeln (aus Alkohol). F: 208°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. Na $C_8H_6O_3Br$. Gelbe Krystalle.
- 5-Brom-3.4-dioxy-benzaldehyd, 5-Brom-protocatechualdehyd $C_7H_5O_3Br = (HO)_2C_6H_2Br\cdot CHO$. B. Aus Protocatechualdehyd und Brom in Eisessig (PSCHORR, A. 391, 29). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 230° (korr.). Gibt mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung 5-Brom-3.4-dimethoxy-benzaldehyd. Das Phenylhydrazon schmilzt bei 138—140°.
- 5-Brom-4-oxy-3-methoxy-benzaldehyd, 5-Brom-vanillin $C_8H_7O_3Br=CH_3\cdot O\cdot C_6H_2Br(OH)\cdot CHO$ (S. 260). B. Aus Vanillin und Brom in Chloroform unter Eiskühlung (Pschorr, A. 391, 30) oder in Eisessig in Gegenwart von Natriumacetat (Brady, Dunn, Soc. 107, 1859). Blättchen. F: 164—166° (korr.) (Psch.).
- 5-Brom-3.4-dimethoxy-benzaldehyd, 5-Brom-veratrumaldehyd $C_9H_9O_3Br = (CH_3 \cdot O)_2C_8H_2Br \cdot CHO$ (S. 260). B. Durch Einw. von Dimethylsulfat in alkal. Lösung auf 5-Brom-protocatechualdehyd (PSCHORR, A. 391, 30) oder auf 5-Brom-vanillin (PSCH.; Jones, Robinson, Soc. 111, 921; Adams, Vollweiler, Am. Soc. 40, 1740). Nadeln (aus Petroläther oder verd. Methanol). F: 62—64° (PSCH.), 62° (J., R.). Gibt mit Salpetersäure (D: 1,42) 5-Brom-t-nitro-3.4-dimethoxy-benzaldehyd (J., R.). Liefert mit Benzoylchlorid Benzoesäure-[a-chlor-5-brom-3.4-dimethoxy-benzylester] (A., V.).
- 5-Brom-3.4-diacetoxy-benzaldehyd $C_{11}H_9O_5Br = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_3C_6H_2Br \cdot CHO$. B. Durch Erhitzen von 5-Brom-3.4-dioxy-benzaldehyd mit Acetanhydrid (Pschorr, A. 391, 30). Prismen (aus Methanol). F: 82—84° (korr.).
- 5-Brom-4-oxy-3-methoxy-benzaldoxim, 5-Brom-vanillin-oxim $C_8H_8O_3NBr=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3Br(OH)\cdot CH:N\cdot OH.$ B. Aus 5-Brom-vanillin, Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumcarbonat in siedendem Alkohol (Brady, Dunn, Soc. 107, 1859). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 179°. Wird bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig oder mit alkal. KMnO₄-Lösung völlig zerstört. Gibt mit Acetanhydrid bei schwachem Erwärmen oder bei gewöhnlicher Temperatur 5-Brom-3-methoxy-4-acetoxy-benzaldoximacetat, bei 1-stdg. Kochen 5-Brom-3-methoxy-4-acetoxy-benzonitril. $C_8H_8O_3NBr+HCl$. Krystalle. F: 175° (Zers.).
- 5-Brom-3.4-dimethoxy-benzaldoxim, 5-Brom-veratrumaldoxim $C_9H_{10}O_3NBr=(CH_3\cdot O)_2C_6H_2Br\cdot CH:N\cdot OH$. Nadeln (aus Alkohol). F: 85° (Jones, Robinson, Soc. 111, 923).
- $\begin{array}{lll} \textbf{5-Brom-3-methoxy-4-acetoxy-benzaldoxim-acetat}, \textbf{5-Brom-vanillin-acetat-oximacetat} & C_{12}H_{12}O_{5}NBr & = & CH_{3}\cdot CO\cdot O\cdot C_{6}H_{2}Br(O\cdot CH_{3})\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}. & B. & Aus \end{array}$

Zur Konstitution vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920]
 HENRY, SHARP, Soc. 1980, 2281, 2285.

- 5-Brom-vanillinoxim und Acetanhydrid bei schwachem Erwärmen oder bei gewöhnlicher Temperatur (Brady, Dunn, Soc. 107, 1860). — Krystallpulver (aus verd. Alkohol). F: 122°.
- 5-Brom-3.4-dimethoxy-benzaldehyd-semicarbason, 5-Brom-veratrumaldehyd-semicarbason $C_{10}H_{12}O_3N_3Br = (CH_2\cdot O)_3C_6H_2Br\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln. F; 202° bis 203° (korr.) (Pschore, A. 391, 30).
- 6-Brom-3.4-dimethoxy-benzaldehyd, 6-Brom-veratrumaldehyd $C_9H_9O_9Br = (CH_3 \cdot O)_2C_9H_9Br \cdot CHO$. Diese Konstitution kommt der im Hptw. (S. 260) als x-Brom-3.4-dimethoxy-benzaldehyd beschriebenen Verbindung zu (PSCHORE, A. 391, 23). B. Aus Verstrumaldehyd und Brom in Eisessig (PSCH., A. 391, 32). Krystalle (aus verd. Methanol). F: 149—150° (korr.) (PSCH.). Leicht löslich außer in Ligroin und Wasser (PSCH.). Gibt beim Erhitzen mit methylalkoholischer Kalilauge 6-Brom-3.4-dimethoxy-benzylalkohol und 6-Brom-3.4-dimethoxy-benzoesäure (PSCH.). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,42) 6-Brom-2-nitro-3.4-dimethoxy-benzaldehyd (JACKSON, ROBINSON, Soc. 111, 920).
- 6-Brom-3.4-dimethoxy-benzaldoxim, 6-Brom-veratrumaldoxim $C_0H_{10}O_3NBr=(CH_2\cdot O)_2C_0H_2Br\cdot CH:N\cdot OH$. Blättchen. F: 167—168° (korr.) (Pschore, A. 391, 33). Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid 6-Brom-3.4-dimethoxy-benzonitril.
- x-Brom-3.4-dimethoxy-benzaldehyd, x-Brom-veratrumaldehyd $C_9H_9O_3Br=(CH_3\cdot O)_9C_9H_9Br\cdot CHO$ (S. 260). Ist als 6-Brom-3.4-dimethoxy-benzaldehyd (s. o.) erkannt worden (Pschore, A. 391, 23).
- 2-Nitro-4-oxy-3-methoxy-bensaldehyd, 2-Nitro-vanillin $C_8H_7O_8N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_8(NO_9)(OH)\cdot CHO$ (8. 261). B. {Aus Vanillinacetat (PSCHORR, SUMULEANU, B. 32, 3407}; PISOVSCHI, B. 43, 2139). Gibt beim Schütteln mit konz. Kalilauge 2-Nitro-4-oxy-3-methoxy-benzoesäure (Jona, R. A. L. [5] 21 II, 206).
- 2-Nitro-3.4-dimethoxy-benzaldehyd, 2-Nitro-veratrumaldehyd $C_9H_9O_5N=(CH_3\cdot O)_2C_9H_2(NO_2)\cdot CHO$ (S. 261). B. {Aus 2-Nitro-vanillin durch Einw. von Dimethylsulfat (P., B. 39, 3108); PISOVSCHI, B. 43, 2140). F: 63°.
- 2-Nitro-3-methoxy-4-scetoxy-benzaldehyd, 2-Nitro-vanillinacetat $C_{10}H_9O_6N=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_8(NO_8)(O\cdot CH_3)\cdot CHO$ (S. 261). B. Man trägt Vanillinacetat bei 0—15° in 2½ Tle. rauchende Salpetersäure ein (PISOVSCHI, B. 43, 2139). Die von PSCHORR, SUMULEANU (B. 32, 3408) festgestellte Gelbfärbung im Licht konnte bei einem reinen Präparat nicht beobachtet werden (PI.).
- 5-Nitro-4-oxy-3-methoxy-benealdehyd, 5-Nitro-vanillin $C_0H_2O_3N=CH_2\cdot O\cdot C_0H_2(NO_2)(OH)\cdot CHO$ (S. 261). F: 175—176° (Simonsen, Rau, Soc. 113, 24).
- 5-Nitro-3.4-dimethoxy-benzaldehyd, 5-Nitro-veratrumaldehyd $C_9H_9O_8N=(CH_3\cdot O)_2C_6H_9(NO_9)\cdot CHO$ (S. 262). B. Durch Einw. von Dimethylsulfat auf das in Toluol suspendierte Kaliumsalz des 5-Nitro-vanillins bei 135—140° (SMONSEN, RAU, Soc. 113, 24).
- 5-Nitro-4-oxy-8-methoxy-benzaldoxim, 5-Nitro-vanillinoxim $C_8H_8O_5N_8=CH_3\cdot O\cdot C_6H_8(NO_8)(OH)\cdot CH:N\cdot OH$ (S. 262). B. Aus 5-Nitro-vanillin und Hydroxylaminhydrochlorid in Gegenwart von Natriumcarbonat (Brady, Dunn, Soc. 107, 1861). Schwach orangegelbe Nadeln (aus Alkohol), tief orangegelbe Nadeln (aus Essigsaure). F: 216°. Gibt beim Erwärmen mit Acetanhydrid das Monoacetat und das Diacetat, bei der Umsetzung mit Acetylchlorid in Pyridin das Monoacetat des 5-Nitro-vanillinoxims. Hydrochlorid. F: 204° (Zers.). NaC₈H₇O₅N₈. Rote Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen. Leicht löslich in Wasser.
- 5-Nitro-8-methoxy-4-acetoxy-bensaldoxim oder 5-Nitro-4-oxy-8-methoxy-bensaldoximacetat, Monoacetat des 5-Nitro-vanillinoxims $C_{10}H_{10}O_8N_8=CH_3\cdot O\cdot C_6H_8(NO_2)(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH:N\cdot OH$ oder $CH_3\cdot O\cdot C_6H_8(NO_2)(OH)\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Neben dem Diacetat (s. u.) beim Erwärmen von 5-Nitro-vanillinoxim mit Acetanhydrid (BRADY, DUNN, Soc. 107, 1861). Aus 5-Nitro-vanillinoxim und Acetylchlorid in Pyridin (B., D.). Orangefarbene Nadeln mit 1 H_3O (aus verd. Alkohol). Wird bei 105° wasserfrei. F: 147°.
- 5-Nitro-8-methoxy-4-acetoxy-bensaldoximacetat, Diacetat des 5-Nitro-vanillinoxims $C_{12}H_{12}O_7N_2 = CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_2(NO_2)(O \cdot CH_2) \cdot CH : N \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. B. Neben dem Monoacetat (s. o.) beim Erwärmen von 5-Nitro-vanillinoxim mit Acetanhydrid (Brady, Dunn, Soc. 107, 1861). Gelbes Krystallpulver (aus Alkohol). F: 112°. Unlöglich in verd. Natronlauge.
- 6-Nitro-3.4-dimethoxy-benzaldehyd, 6-Nitro-veratrumaldehyd $C_bH_0O_3N = (CH_3 O)_3C_4H_3(NO_3) \cdot CHO$ (S. 262). Wird durch Methanol im Dunkeln bei längerem Aufbewahren oder beim Kochen nicht verändert; bei der Belichtung einer methylalköholischen Lösung entstehen 6-Nitroso-3.4-dimethoxy-benzoesäuremethylester und 6-Nitro-3.4-dimethoxy-benzaldehyd-dimethylacetal (Bamberger, Elger, A. 371, 353); 6-Nitro-3.4-dimethoxy-benz-

- aldehyd-dimethylacetal entsteht auch bei der Einw. von 1% jeer methylalkoholischer Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur (B., E., A. 371, 335). Bildet mit Aceton in Gegenwart von Alkali keinen Tetramethoxyindigo (Pisovschi, Bl. [4] 9, 548).
- 6-Nitro-8.4-dimethoxy-bensaldehyd-dimethylacetal, 6-Nitro-veratrumaldehyddimethylacetal $C_{11}H_{15}O_8N = (CH_3 \cdot O)_3C_8H_8(NO_3) \cdot CH(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 6-Nitro-3.4-dimethoxy-benzaldehyd durch Einw. von 1% olger methylalkoholischer Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur (Bamberger, Elger, A. 371, 335). Neben 6-Nitroso-3.4-dimethoxy-benzaldehyd in Methanol (B., E., A. 371, 355). — Prismen (aus Ather + Petroläther). F: 54,5—55,5°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer B nzin. — Geht bei Belichtung in festem Zustand oder in benzolischer Lösung in 6-Nitroso-3.4-dimethoxy-benzoesäuremethylester über (B., E., A. 871, 335).
- 6-Nitro-3.4-dimethoxy-benzaldoxim, 6-Nitro-veratrumaldoxim $C_8H_{10}O_8N_8=(CH_3\cdot O)_9C_8H_9(NO_9)\cdot CH:N\cdot OH$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 178—180° (Bad 168—170°) (Bamberger, Elger, A. 371, 336). Leicht löslich in heißem Alkohol, ziemlich schwer in kaltem Alkohol, kaltem Äther, heißem Benzol, schwer in kaltem Benzol.
- 6-Brom-2-nitro-3.4-dimethoxy-benzaldehyd, 6-Brom-2-nitro-veratrumaldehyd $C_9H_9O_3NBr=(CH_3\cdot O)_2C_6HBr(NO_3)\cdot CHO$. B. Aus 6-Brom-3.4-dimethoxy-benzaldehyd und Salpetersäure (D: 1,42) (JONES, ROBINSON, Soc. 111, 920). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 109°. — Liefert mit Aceton und Kalilauge 4.4'-Dibrom-6.7.6'.7'-tetramethoxy-indigo.
- 5-Brom-6-nitro-3.4-dimethoxy-benzaldehyd, 5-Brom-6-nitro-veratrumaldehyd $C_0H_0O_0NBr = (CH_3 \cdot O)_0C_0HBr(NO_0) \cdot CHO$. B. Aus 5-Brom-3.4-dimethoxy-benzaldehyd und Salpetersäure (D: 1,42) (Jones, Robinson, Soc. 111, 923). Nadeln (aus Alkohol). F: 138°. Gibt bei der Oxydation mit alkal. KMnO4-Lösung 5-Brom-6-nitro-3.4-dimethoxy-benzoe-SÄHTE.
- 3.4 Dioxy benzaldehyd dimethylmercaptal, Protocatechualdehyd dimethylmercaptal $C_0H_{12}O_2S_3 = (HO)_2C_0H_3 \cdot CH(S \cdot CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Chlorwasserstoff auf Protocatechualdehyd und Methylmercaptan in Äther (PAULY, v. BUTTLAR, A. 383, 274). Durch Verseifung des zugehörigen Carbonats (Syst. No. 2763) mit wäßr. Pyridin (P., v. B.). — Blättehen (aus Wasser). F: 108—109°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und heißem Wasser, schwerer in Benzol und Petroläther.
- 5. 1-Methyl-cyclohexadien (1.4) ol (2) dion (3.6), 3-Oxy-2-methylbenzochinon-(1.4), 3-Oxy-toluchinon\(^1\) $C_7H_4O_3=CH_3\cdot C<\begin{array}{c} C(OH)\cdot CO\\ CO \end{array}$ CH.
- 8 Methoxy 2 methyl benzochinon (1.4), 3 Methoxy toluchinon $C_8H_8O_3 =$ $CH_3 \cdot C < \stackrel{C(O \cdot CH_3) \cdot CO}{CO} > CH$. B. Durch Oxydation von 2-Methoxy-3-amino-toluol mit verd. Chromschwefelsäure (MAJIMA, OKAZAKI, B. 49, 1490). — Öl; erstarrt bei Eiskühlung. — Gibt bei der Reduktion mit wäßriger schwefliger Säure 3.6-Dioxy-2-methoxy-toluol.
- 6-Chlor-8-oxy-2-methyl-benzochinon-(1.4) (?), 6-Chlor-8-oxy-toluchinon (?) $C_7H_8O_9Cl = CH_8 \cdot C < COH) \cdot CO > CH(?)$. B. Aus 5-Chlor-2.3.6-trioxy-toluol durch Oxydation mit Salpetersäure (ZINCEE, A. 417, 231). — Hellrote Nadeln (aus Benzin). F: 160°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer in Benzin. Löslich in Alkalien mit grünlicher Farbe.
- 6. 1-Methyl-cyclohexadien-(1.4)-ol-(4)-dion-(3.6), 5-Oxy-2-methyl-benzochinon-(1.4), 5-Oxy-toluchinon¹) $C_7H_4O_3=CH_3\cdot C < CH\cdot CO > C\cdot OH$.
- 5-Methoxy-2-methyl-bensochinon-(1.4), 5-Methoxy-toluchinon $C_8H_8O_8 =$ CH₃·C<CO·CH₅·C·O·CH₅. B. Durch Einw. von Ferrichlorid auf 3.4-Dimethoxy-6-aminotoluol und auf 2.5-Dioxy-4-methoxy-toluol (LUFF, PERKIN, ROBINSON, Soc. 97, 1137). -Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 170-1720 (Zers.). Löslich in heißem Wasser, Alkohol und Benzol, sehr wenig löslich in Äther und Petroläther. Mit Wasserdampf flüchtig. Liefert bei der Reduktion mit schwefliger Säure 2.5-Dioxy-4-methoxy-toluol. Gibt mit Methylmagnesiumjodid in Äther eine blaugrüne Färbung.
- 3.6-Dichlor-5-oxy-2-methyl-bensochinon-(1.4), 3.6-Dichlor-5-oxy-toluchinon $C_{VH_4O_3Cl_2} = CH_3 \cdot C < CO \cdot CCl > C \cdot OH$ (vgl. 8. 264). B. Aus 3.6-Dichlor-2.4.5-trioxy-toluchinon

¹ Besifierung des Toluchinens s. S. 352.

(Ergw. Bd. VI, S. 549) durch Oxydation mit Salpetersäure (ZINCKE, SCHÜRMANN, A. 417, 251). — Rote, benzolhaltige Nadeln (aus Benzol); gibt beim Aufbewahren oder beim Erwärmen das Benzol ab und wird gelb. Nimmt auch bei der Krystallisation aus Eisessig oder Alkohol Lösungsmittel auf. F: 157°. Löslich in heißem Wasser mit braunroter Farbe, die auf Zusatz von Salzsäure in Hellrot übergeht. Die alkal. Lösungen sind violett. — Gibt mit o-Phenylendiamin eine rote, bei 240° schmelzende Verbindung. — Natriumsalz. Dunkelviolette Nadeln.

- 7. 1-Methyl-cyclohexadien (1.4) ol (5) dion (3.6), 6-Oxy-2-methylbenzochinon-(1.4), 6-Oxy-toluchinon 1) $C_7H_6O_3=CH_3:C<\frac{CO\cdot C(OH)}{CH-CO}>CH$.
- 6-Methoxy-2-methyl-benzochinon-(1.4), 6-Methoxy-toluchinon $C_8H_8O_3 = CH_3 \cdot C \xrightarrow{CO \cdot C(O \cdot CH_3)} CH$ (S. 264). B. Neben 5-Nitro-2.3-dimethoxy-toluchinon terminal von Salpetersäure (D: 1,4) auf 2.3-Dimethoxy-toluchinon in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur; Reinigung durch R. duktion zu 2.5-Dioxy-3-methoxy-toluch und Oxydation mit Ferrichlorid (Majima, Okazaki, B. 49, 1490). Durch Oxydation von 5-Oxy-2.3-dimethoxy-toluch und von 2.3-Dimethoxy-5-amino-toluch mit Bleidioxyd und verd. Schwefelsäure (M., O., B. 49, 1491, 1492). Krystalle (aus Ligroin). F: 147—149°.
- 6-Oxy-2-methyl-benzochinon-(1.4)-oxim-(1), 6-Oxy-toluchinon-oxim-(1) bezw. 2-Nitroso-3.5-dioxy-tolucl, Nitrosoorcin $C_7H_7O_3N=CH_3\cdot C < C(:N\cdot OH)\cdot C(OH) > CH$ NO OH

bezw. $CH_3 \leftarrow OH$ (S. 264). Elektrische Leitfähigkeit in Aceton-Wasser-Gemischen:

SLUITER, C. 1912 II, 1273.

- 3 Chlor 6 oxy 2 methyl benzochinon (1.4), 3 Chlor 6 oxy toluchinon $C_7H_6O_3Cl = CH_3 \cdot C \cdot CO \cdot C(OH) > CH$. Man versetzt eine mit Äther überschichtete schwefelsaure Lösung von 6-Chlor-3.5-dioxy-2-amino-tolucl mit Kaliumbichromat-Lösung (Henrich, Taubert, Birkner, B. 45, 313). Rote Krystalle (aus Benzol). F: 165—166 (Zers.).
- 3-Chlor-6-oxy-2-methyl-benzochinon-(1.4)-oxim-(1), 3-Chlor-6-oxy-toluchinon-oxim-(1) bezw. 6-Chlor-2-nitroso-3.5-dioxy-tolucl, Chlornitrosocrein $C_7H_6O_3NCl=NO\ OH$

 $\text{CH}_3 \cdot \text{C} < \underbrace{\text{CC}(: \textbf{N} \cdot \textbf{OH}) \cdot \textbf{C}(\textbf{OH})}_{\text{CO}} > \text{CH} \quad \text{bezw. CH}_3 \cdot \underbrace{\text{CH}_3}_{\text{Cl}} \cdot B. \quad \text{Das Kaliumsalz entsteht bei der}_{\text{Cl}}$

Einw. von Amylnitrit in alkoh. Kalilauge auf 2-Chlor-3.5-dioxy-toluol (Henrice, Taubert, Birkner, B. 45, 312). — Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 159—160°; wird kurz vor dem Schmelzpunkt dunkelrot; zersetzt sieh bei 165°. Sehr leicht löslich in kaltem Alkohol, Äther, Essigester und heißem Eisessig, schwer in Chloroform, Benzol und Wasser. Zersetzt Sodalösung schon in der Kälte. — Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür in absol. Alkohol 6-Chlor-3.5-dioxy-2-amino-toluol; bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure wird Chlor abgespalten. Beim Erhitzen mit Phenol und konz. Schwefelsäure, Verdünnen und Zusetzen von Alkali entsteht eine tiefrote Lösung, die in dünner Schicht bläulich erscheint. — KC₇H₅O₃NCl. Krystalle (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser, löslich in Eisessig. Die wäßr. Lösung gibt mit Schwermetallsalzen Niederschläge.

5 - Chlor - 6 - oxy - 2 - methyl - benzochinon - (1.4), 5 - Chlor - 6 - oxy - toluchinon $C_7H_5O_3Cl = CH_3 \cdot C \cdot C(OH)$ CCl. B. In geringer Menge bei der Oxydation von salzsaurem 3.5-Dioxy-2-amino-toluol mit verd. Chromschwefelsäure (Henrich, Taubert, Birkner, B. 45, 308). — Gelbe Krystalle (aus åther oder Benzol). Sintert oberhalb 160°, F: 181—182°. Leicht löslich in Eisessig, Chloroform und Alkohol, schwer in Ather und Benzol, sehr wenig in Ligroin und Wasser. Die wäßr. Lösung ist rot. Ist mit Ätherdampf flüchtig. — Gibt in wäßr. Lösung mit Silbernitrat eine Fällung von Silberehlorid. Löst sieh in Alkalien, Ammoniak oder Natriumacetat-Lösung mit roter Farbe auf; beim Ansäuern der Lösung in Soderhält man eine Verbindung ($C_7H_5O_3Cl$)_x (gelbe Krystalle aus Benzol oder Chloroform; wird bei ca. 240° dunkel).

¹⁾ Bezifferung des Toluchinons s. S. 352.

3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_8H_8O_3$.

- 1. 2.3-Dioxy-1¹-oxo-1-āthyl-benzol, 3-Acetyl-brenzcatechin, 2.3-Dioxy-acetophenon C₆H₈O₃ = (HO)₂C₆H₃· CO·CH₃. B. Beim Erhitzen von 2.3-Dimethoxy-acetophenon mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf dem Wasserbad oder mit AlCl₃ in Chlorbenzol (v. Krannichfeldt, B. 46, 4017, 4018). Dunkelgelbe Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 97—98° (v. K.). Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 2.3-Dioxy-1-āthyl-benzol (Mo-imann, Tambor, B. 49, 1262). Färbt sich beim Betupfen mit konz. Schwefelsäure orangegelb und geht mit gelber Farbe in Lösung (v. K.). Löslich in Alkalien mit gelber Farbe (v. K.). Gibt in alkoh. Lösung mit FeCl₃ eine dunkelgrüne Färbung (v. K.).
- 2.3-Dimethoxy-acetophenon $C_{10}H_{12}O_3 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[2.3-dimethoxy-phenyl]-carbinol durch Oxydation mit verd. Chromschwefelsäure bei ca. 30° (v. Krannichfeldt, B. 46, 4016). Bildung des Oxims s. unt n. Kp₁₄: 143—144° (v. K.). Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 2.3-Dimethoxy-1-āthylbenzol (Mosimann, Tambor, B. 49, 1262). Liefert in Chloroform im Sonnenlicht mit 2 Atomen Brom ω -Brom-2.3-dimethoxy-acetophenon, mit 4 Atomen Brom ω - ω -Dibrom-2.3-dimethoxy-acetophenon (M., T.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelgelber Farbe (v. K.).
- 2.3-Diacetoxy-acetophenon $C_{12}H_{12}O_5=(CH_3\cdot CO\cdot O)_2C_8H_3\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 2.3-Dioxy-acetophenon mit Essigsäureanhydrid und Nathiumacetat (v. Krannich-feldt, B. 48, 4018). Blättchen (aus Benzol). F: 109^0 (v. K.). Liefert mit 2 Atomen Brom in Chloroform im Sonnenlicht ω -Brom-2.3-diacetoxy-acetophenon (Mosimann, Tambor, B. 49, 1263).
- 2.3-Dimethoxy-acetophenon-oxim $C_{10}H_{13}O_3N = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot C(CH_3):N \cdot OH$. B. Aus 2.3-Dimethoxy-acetophenon, salzsaurem Hydroxylamin und Natronlauge in Alkohol (v. Krannichfeldt, B. 46, 4017). Beim Kochen von 2.3-Dimethoxy-zimtsäure mit Hydroxylamin in Alkohol (v. K., B. 46, 4022). Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 96—97°.
- 2.3-Dimethoxy-acetophenon-semicarbazon $C_{11}H_{15}O_3N_3=(CH_3\cdot O),C_eH_3\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Prismen. F: 166—167° (v. Krannichfeldt, B. 46, 4017).
- ω-Brom-2.3-dimethoxy-acetophenon $C_{10}H_{11}O_3Br=(CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_2Br$. B. Aus 2.3-Dimethoxy-acetophenon und 2 A'omen Brom in Chloroform im direkten Sonnenlicht (Mosimann, Tambor, B. 49, 1262). Prismen (aus Alkohol). F: 53—54°. Reizt stark zum Niesen. Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ 2.3-Dimethoxy-benzoesäure. Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.
- ω-Brom-2.3-diacetoxy-acetophenon $C_{12}H_{11}O_5Br = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2Br$. B. Aus 2.3-Diacetoxy-acetophenon und 2 Atomen Brom in Chloroform im direkten Sonnenlicht (Mosimann, Tambor, B. 49, 1263). Nadeln (aus Alkohol). F: 97—98°. Reizt heftig zum Husten. Gibt beim Kochen mit Wasser und überschüssigem Calciumcarbonat 3.7-Diaoxy-cumaron (Syst. No. 2402).
- ω.ω-Dibrom-2.3-dimethoxy-acetophenon $C_{10}H_{10}O_3Br_2 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CHBr_2$. B. Aus 2.3-Dimethoxy-acetophenon und 4 Atomen Brom in Chloroform im direkten Sonnen-licht (Mosimann, Tambor, B. 49, 1262). Tafeln und Pyramiden (aus Alkohol). F: 67—68°. Wird durch KMnO₄ zu 2.3-Dimethoxy-benzoesäure oxydiert. Die orangerote Lösung in konz. Schwefelsäure entfärbt sich allmählich.
- 2. 2.4 Dioxy 1¹ oxo 1 āthyl benzol, 4 Acetyl resorcin, 2.4 Dioxy-acetophenon, Resacetophenon C₈H₈O₈ = (HO)₂C₆H₃ · CO · CH₃ (S. 266). Stellungs-bezeichnung in den von "Resacetophenon" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel. B. Zur Bildung aus Resorcin und Eisessig bei Gegenwart von ZnCl₂ (Nencki, Sieber, J. pr. [2] 23, 147) vgl. Sieber, Soc. 107, 1245. Aus Resorcin und Acetonitril beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine mit ZnCl₂ versetzte ätherische Lösung und nachfolgenden Kochen des Reaktionsproduktes mit Wasser (Hoesch, B. 48, 1125). Beim Erhitzen von Resorcin mit Acetanhydrid und ZnCl₂ (N., Sie, J. pr. [2] 23, 150) entsteht nicht Resacetophenon, sondern wesentlich Resodiacetophenon (Heller, B. 45, 418). F: 144—145° (Hoe.), 145—146° (Sie.). Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 2.4-Dioxy-1-āthyl-benzol (Johnson, Hodge, Am. Soc. 35, 1020; Clemmensen, B. 47, 54). Liefert mit konz. Salpetersäure in Eisessig 3.5(?)-Dinitro-2.4-dioxy-acetophenon (Adams, Am. Soc. 41, 264). Beim Eintragen von POCl₃ in eine auf 140° erhitzte Lösung von Resacetophenon und ZnCl₂ in Eisessig entsteht Resodiacetophenon (Crepteux, Bl. [3] 6, 152; Torrey, Kepper, Am. Soc. 30, 850; He.).

(CREFIEUX, Bl. [3] 6, 152; TORREY, KIPPER, Am. Soc. 30, 850; HE.).

Verbindung C₈H₇O₈Cl₈Sn. B. Aus Resacetophenon und SnCl₄ in siedendem Benzol (Pfeiffer, B. 44, 2659). Hellgelbe Krystalle. Schmilzt bei ca. 235—248° zu einer tief-

roten Flüssigkeit. Unlöslich in siedendem Benzol und Chloroform, löslich in Pyridin. Wird beim Erwärmen mit Alkohol oder Eisessig langsam gelöst, beim Kochen mit Wasser zersetzt.

- 4-Oxy-2-methoxy-acetophenon, Resacetophenon-2-methyläther, Isopäonol $C_9H_{10}O_9=CH_3\cdot O\cdot C_9H_8(OH)\cdot CO\cdot CH_2$. B. Neben Pāonol durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine mit Zinkchlorid versetzte Lösung von Resorcinmonomethyläther und Acetonitril in Äther und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Wasser (Horsch, B. 48, 1126). Nadeln (aus Wasser). F: 138°. In Wasser leichter, in Ligroin schwerer löslich als Pāonol. Mit Wasserdampf nicht flüchtig. Gibt mit FeCl₃-Lösung keine Färbung.
- 2 · Oxy · 4 · methoxy · acetophenon , Resscetophenon · 4 · methyläther , Päonol C₂H₁₀O₃ = CH₃· O· C₄H₃(OH)· CO· CH₃ (S. 267). V. Findet sich in der Wurzel von Paeonis arborea in Form eines Glucosids, das durch ein in der Wurzel von P. arborea und P. officinalis enthaltenes Ensym oder durch verd. Mineralsäuren in Päonol und Glucose gespalten wird (Páron, C. 1911 I, 1144). B. Aus Resscetophenon und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Pyelyer, A. 398, 160; Hoesch, B. 48, 1126; Adams, Am. Soc. 41, 260). Aus Resscetophenon, 1,1 Mol Methyljodid und 1,1 Mol KOH in siedendem Methanol (Crabtrer, Robinson, Soc. 118, 868). Neben Isopāonol durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine mit Zinkchlorid versetzte Lösung von Resorcinmonomethyläther und Acetonitril in Äther und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Wasser (H., B. 48, 1126). F: 51° (Py.). In Wasser schwerer, in Ligroin leichter löslich als Isopā nol (H.). Liefert mit Brom in 80°/ojger Essigsäure 3(oder 5 oder 6)·Brom-2-oxy-4-methoxy-scetophenon (A., Am. Soc. 41, 261). Gibt mit Salpetersäure (D: 1,42) in Eisessig 3(oder 5 oder 6)·Nitro-2-oxy-4-methoxy-acetophenon (A., Am. Soc. 41, 263). Liefert beim Erhitzen mit Formaldehyd und 10°/ojger Schwefelsäure in Alkohol 4.4'-Dioxy-6.6'-dimethoxy-3.3'-diacetyl-diphenylmethan (Py., Grinner, B. 50, 916). Gibt mit Ameisensäureäthylester und fein verteiltem Natrium 7-Methoxy-chromon (Py., G., B. 50, 918). Das Phenylhydrazon schmilzt bei 107° (Tiemann, B. 24, 2854), 108° (A., Am. Soc. 41, 260); das p-Nitro-phenylhydrazon zersetzt sich bei 235—236° (Torrey, Adams, B. 43, 3227).

Verbindung C₄H₅O₅Cl₅Sn. B. Durch Erwärmen von Päonol mit SnCl₅ in Benzol (PFEIFFER, A. 398, 161). Fast farblose Blättchen mit ½ C₄H₆ (aus Benzol). F: ca. 235⁶. Leicht löslich in Alkohol, Methanol und Eisessig, schwer in heißem Benzol.

- 2.4 Dimethoxy acetophenon, Resacetophenon dimethyläther $C_{10}H_{12}O_3 = (CH_2 \cdot O)_4C_4H_2 \cdot CO \cdot CH_2$ (8. 267). B. (Aus Pāonol . . . und Methyljodid . . . (Tahara, B. 24, 2461); vgl. Crabtree, Robinson, Soc. 113, 869). Aus Pāonol und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Tambor, B. 43, 1884). Nadeln (aus Alkohol). F: 44° (T.). Gibt mit Brom in alkoh -essigsaurer Lösung 3(oder 5 oder 6)-Brom-2.4-dimethoxy-acetophenon (Adams, Am. Soc. 41, 262). Reagiert nicht mit Phenylhydrazin (A.).
- 4-Methoxy-2-äthoxy-acetophenon, Resacetophenon-4-methyläther-2-äthyläther $C_{11}H_{14}O_2=C_2H_3\cdot O\cdot C_0H_3\cdot (O\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3\cdot (B. 268)$. B. Aus Pāonol und Diāthylsulfat in alkal. Lösung (Tambor, B. 43, 1884). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 70° (T., Priv.-Mitt.).
- 2-Methoxy-4-äthoxy-acetophenon, Resacetophenon-2-methyläther-4-äthyläther $C_{11}H_{14}O_6 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_4H_5(O \cdot CH_2) \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 268). B. Aus Resacetophenon-4-äthyläther (Hptw., S. 268) und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Tambor, B. 48, 1883). Nadeln (aus Alkohol). F: 49°.
- 2-Oxy-4-acetoxy-acetophenon (?), Resacetophenon-4 (?)-acetat $C_{10}H_{10}O_4 = CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot C_4H_3 \cdot (OH) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot (S. 268)$. Gibt bei der Nitrierung in Eisessig + Alkohol 3.5(?)-Dinitro-2.4-dioxy-acetophenon und dessen Monoacetat (ADAMS, Am. Soc. 41, 265).
- 2 Oxy 4 methoxy acetophenon hydrason, Päonolhydrason $C_9H_{18}O_2N_2=CH_3\cdot O\cdot C_4H_3(OH)\cdot C(CH_3):N\cdot NH_2$. B. Aus Päonol und 1 Mol Hydrazinhydrat in Alkohol (Adams, Am. Soc. 41, 260). Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 73—75°. Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln; löslich in kalten Alkalien. Färbt sich am Licht leicht gelb.
- Asin des 2-Oxy-4-methoxy-acetophenons, Päonolasin $C_{18}H_{80}O_4N_4=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(OH)\cdot C(CH_3):N\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. Aus 2 Mol Paonol und 1 Mol Hydrasin-hydrat in siedendem Alkohol (ADAMS, Am. Soc. 41, 260). Citronengelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 226—227°. Unlöslich in siedenden Alkalien.
- 2-Oxy-4-methoxy-acetophenon-semicarbason, Pšonolsemicarbason $C_{10}H_{18}O_2N_3=CH_2\cdot O\cdot C_0H_2(OH)\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2.$ Nadeln (aus Alkohoi). F: 221—222° (v. Auwers, Pohl., A. 405, 265).

ω-Chlor-2.4-dioxy-acetophenon, ω-Chlor-resacetophenon, 4-Chloracetyl-resorcin $C_8H_7O_3Cl = (HO)_8C_8H_3\cdot CO\cdot CH_8Cl$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine mit Zinkchlorid versetzte Lösung von Resorcin und Chloracetonitril in Äther und Kochen des Reaktionsproduktes mit Wasser (Sonn, B. 50, 1267). — Prismen (aus verd. Aceton), Nadeln (aus Chloroform, Benzol oder Ligroin). F: 131° (unkorr.). Leicht löslich in Äther, Alkohol und Essigester, ziemlich sehwer in Chloroform, Benzol und Ligroin. — Gibt beim Erwärmen mit Wasser und Calciumcarbonat oder besser mit Kaliumacetat und Alkohol 3.6-Dioxycumaron. Liefert mit Diazomethan in Äther ω-Chlor-2-oxy-4-methoxy-acetophenon. Gibt mit Ferrichlorid eine braunrote Färbung.

ω-Chlor-4-oxy-2-methoxy-acetophenon, ω-Chlor-resacetophenon-2-methyläther $C_2H_2O_3Cl = CH_3 \cdot O \cdot C_4H_3(OH) \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Neben ω-Chlor-2-oxy-4-methoxy-acetophenon beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine mit Zinkchlorid versetzte Lösung von Resorcinmonomethyläther und Chloracetonitril in Äther und Kochen des Reaktionsproduktes mit Wasser (Song, B. 52, 925). — Schuppen (aus Wasser oder sehr verd. Alkohol). F: 173—174° (unkorr.). Schr leicht löslich in Aceton, leicht in Alkohol und Essigester, ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich schwer in heißem Benzol und Chloroform, schwer in Äther und Ligroin. — Gibt in alkoh. Lösung mit Ferrichlorid eine rotbraune Färbung.

ω-Chlor-2-oxy-4-methoxy-acetophenon, ω-Chlor-resacetophenon-4-methyläther C₂H₂O₂Cl = CH₃·O·C₄H₃(OH)·CO·CH₂Cl. B. Aus ω-Chlor-2.4-dioxy-acetophenon und Diazomethan in Äther (Sonn, B. 50, 1268). Neben ω-Chlor-4-oxy-2-methoxy-acetophenon beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine mit Zinkchlorid versetzte Lösung von Resorcinmonomethyläther und Chloracetonitril in Äther und Kochen des Reaktionsproduktes mit Wasser (S., B. 52, 925). Aus Resorcindimethyläther und Chloracetylchlorid bei Gegenwart von AlCl₂ in CS₂ (v. Auwers, Pohl., A. 405, 264). — Prismen oder Nadeln (aus Methanol, Alkohol oder verd. Aceton). F: 116° (v. Au., P.), 114° (S., B. 50, 1268). Leicht löslich in siedendem Eisessig und Benzol, ziemlich schwer in Alkohol, schwer in Petroläther (v. Au., P.). — Gibt bei der Reduktion mit granuliertem Zink und Eisessig auf dem Wasserbad 2-Oxy-4-methoxy-acetophenon (v. Au., P., A. 405, 264). Liefert mit Chlor in Chloroform 5.ω-Dichlor-2-oxy-4-methoxy-acetophenon (v. Au., P., A. 405, 275). Geht bei der Einw. von wäßr. Alkali oder beim Erwärmen mit Natriumacetat oder Kaliumacetat in Alkohol oder Eisessig in 3-Oxy-6-methoxy-cumaron (Syst. No. 2402) über (v. Au., P., A. 405, 264, 265; S., B. 50, 1268; 52, 925).

ω-Chlor-2.4-dimethoxy-acetophenon, ω-Chlor-resacetophenon-dimethyläther $C_{10}H_{11}O_3Cl = (CH_3 \cdot O)_4C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_3Cl$. B. Aus Chloracetylchlorid und Resorcindimethyläther in Gegenwart von AlCl₂ in CS₂ (Tambor, du Bois, B. 51, 750)¹). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine mit Zinkchlorid versetzte Lösung von Resorcindimethyläther und Chloracetonitril in Ather und Erwärmen des Reaktionsproduktes mit Wasser (Sonn, B. 51, 1829). — Nadeln (aus Benzol), Platten (aus Alkohol). F: 119° (T., du B.), 114—115° (unkorr.) (S.). Leicht löslich in heißem Essigester, Benzol und Aceton, schwerer in Alkohol, Äther und Ligroin (S.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit schwach gelblicher Farbe (S.).

5. ω -Dichlor-2-oxy-4-methoxy-acetophenon, 5. ω -Dichlor-resacetophenon-4-methyläther $C_0H_0O_2Cl_2=CH_0\cdot O\cdot C_0H_1Cl(OH)\cdot CO\cdot CH_1Cl$. B. Aus ω -Chlor-2-oxy-4-methoxy-acetophenon und Chlor in Chloroform (v. Auwers, Pohl., A. 405, 275). Aus 4-Chlor-resorcindimethyläther und Chloracetylchlorid bei Gegenwart von AlCl₂ in CS₂ (v. Au., P.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 178,5—180⁶. Löst sich in der Wärme sehr schwer in Ligroin, schwer in Alkohol, etwas leichter in Benzol und Eisessig. — Liefert beim Kochen mit Natrium-acetat in Alkohol 5-Chlor-3-oxy-6-methoxy-cumaron.

5. ω -Dichlor-4-methoxy-8-acetoxy-acetophenon, 5. ω -Dichlor-resacetophenon-4-methyläther-9-acetat $C_{11}H_{10}O_4Cl_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3Cl(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO\cdot CH_4Cl$. B. Aus 5. ω -Dichlor-2-oxy-4-methoxy-acetophenon und Acetanhydrid in Gegenwart von etwas konz. Schwefelsäure (v. Auwers, Pohl., A. 405, 279). — Nadeln (aus Benzin). F: 93—94°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln außer Petroläther. — Liefert beim Behandeln mit Kaliumcarbonat in benzolischer Lösung 5-Chlor-3-oxy-6-methoxy-2-acetyl-cumaron.

3 (oder 5 oder 6) - Brom - 2 · oxy - 4 - methoxy - acetophenon, esc-Brom-resacetophenon-4-methyläther C₂H₂O₃Br = CH₃·O·C₄H₂Br(OH)·CO·CH₂ (S. 269). B. Aus Paonol und 1 Mol Brom in 80% resignature (ADAMS, Am. Soc. 41, 261). — F: 169° (A.). — Gibt mit Brom in Gegenwart von etwas Jod 3(oder 6 oder 6).ω.ω.ω-Terabrom-2-oxy-4-methoxy-acetophenon (A.). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 172,5—173,5°, das p-Brom-phenylhydrazon bei 189,5° (A.); das p-Nitro-phenylhydrazon zersetzt sich bei 222° (Torrey, A., B. 43, 3228).

¹⁾ Die Präparate, die TUTIN (Soc. 97, 2512) und KUNCKELL (C. 1913 I, 1769) auf diese Weise erhielten, sind teilweise entmethyliert (v. AUWERS, Priv.-Mitt.).

3 (oder 5 oder 6)-Brom-2.4-dimethoxy-acetophenon, eso-Brom-resacetophenon-dimethyläther $C_{10}H_{11}O_3Br = (CH_2 \cdot O)_2C_8H_3Br \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 3(oder 5 oder 6)-Brom-2-oxy-4-methoxy-acetophenon und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (ADAMS, Am. Soc. 41, 262). Aus 2.4-Dimethoxy-acetophenon in verd. Alkohol und Brom in Essigsäure (A.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 139—140°. — Reagiert nicht mit Phenylhydrazin.

 ω -Brom-2.4-dioxy-acetophenon, ω -Brom-resacetophenon, 4-Bromacetyl-resorcin $C_8H_7O_3Br=(HO)_2C_6H_8$ -CO·CH₂Br. B. Man leitet Chlorwasserstoff durch eine mit Zinkchlorid versetzte Lösung von Bromacetonitril und Resorcin in Äther und kocht das Reaktionsprodukt mit Wasser (SONN, B. 52, 926). — Prismen (aus Äther + Ligroin). F: 127°. — Gibt in alkoh. Lösung mit Ferrichlorid eine bordeauxrote Färbung.

ω-Brom-2-oxy-4-methoxy-acetophenon, ω-Brom-resacetophenon-4-methyläther $C_9H_9O_3$ Br = $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(OH) \cdot CO \cdot CH_2$ Br. B. Aus Bromacetylbromid, Resorcindimethyläther und Aluminiumbromid in CS_2 (Tambor, du Bois, B. 51, 749; vgl. Blom, Tambor, B. 38, 3590; v. Auwers, Pohl, A. 405, 264). — Prismen (aus Alkohol). F: 92° (T., du B.). Mit Wasserdampf schwer flüchtig (T., du B.).

ω-Brom-2.4-dimethoxy-acetophenon, ω-Brom-resacetophenon-dimethyläther $C_{10}H_{11}O_3Br = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2Br$. Die im Hptw. (S. 269) unter dieser Formel beschriebene Verbindung von Blom, Tambor (B. 38, 3590) besteht überwiegend aus ω-Brom-2-oxy-4-methoxy-acetophenon und enthält außerdem Chlor (v. Auwers, Pohl., A. 405, 264; vgl. Tambor, du Bois, B. 51, 749). — B. Man leitet Chlorwasserstoff durch eine mit Zinkehlorid versetzte Lösung von Resorcindimethyläther und Bromacetonitril in Ather und kocht das Reaktionsprodukt mit Wasser (Sonn, B. 52, 926). — Nicht rein erhalten. Krystalle (aus Alkohol). F: $102-104^0$ (unkorr.). Leicht löslich in heißem Essigester und Benzol, schwerer in Ather und Ligroin. — Gibt beim Erhitzen mit Kaliumacetat und Essigsäureanhydrid 2.4-Dimethoxy-ω-acetoxy-acetophenon(?).

ω-Brom-4-methoxy-2-acetoxy-acetophenon, ω-Brom-resacetophenon-4-methyläther-2-acetat $C_{11}H_{11}O_4Br = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 270). B. Aus ω-Brom-2-oxy-4-methoxy-acetophenon und Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Tambor, DU Bois, B. 51, 750). — Nadeln (aus Alkohol). F: 83°.

3(oder 5 oder 6). ω . ω . ω -Tetrabrom-2-oxy-4-methoxy-acetophenon $C_9H_6O_3Br_4=CH_3\cdot O\cdot C_6H_2Br(OH)\cdot CO\cdot CBr_3$. B. Aus 3(oder 5 oder 6)-Brom-2-oxy-4-methoxy-acetophenon und Brom bei Gegenwart von etwas Jod (ADAMS, Am. Soc. 41, 262). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 123—124°. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure 3(oder 5 oder 6)-Brom-2-oxy-4-methoxy-acetophenon. Liefert mit Phenylhydrazin eine dunkelgelbe Substanz von der annähernden Zusammensetzung $C_{21}H_{18}O_2N_4Br_3$.

 ω -Jod-2-oxy-4-methoxy-acetophenon, ω -Jod-resacetophenon-4-methyläther $C_0H_0O_3I=CH_3\cdot O\cdot C_0H_3(OH)\cdot CO\cdot CH_3I$. B. Bei längerem Kochen von ω -Brom-2-oxy-4-methoxy-acetophenon mit konzentrierter wäßriger Kaliumjodid-Lösung (Tambor, Du Bois, B. 51, 750). — Gelbliche Prismen (aus verd. Alkohol). F: 102°.

3(oder 5 oder 6)-Nitro-2-oxy-4-methoxy-acetophenon, 3 (oder 5 oder 6)-Nitro-resacetophenon-4-methyläther $C_9H_9O_5N=CH_3\cdot O\cdot C_6H_9(NO_2)(OH)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Pāonol und Salpetersāure (D: 1,42) in Eisessig (Adams, Am. Soc. 41, 263). — Nadeln (aus Alkohol). F: 155°. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 215,5—216,5°.

3(oder 5 oder 6) - Nitro - 2.4 - dimethoxy - acetophenon, 3(oder 5 oder 6) - Nitro-resacetophenon - dimethyläther $C_{10}H_{11}O_{5}N=(CH_{3}\cdot O)_{2}C_{6}H_{2}(NO_{2})\cdot CO\cdot CH_{3}$. B. Aus 3(oder 5 oder 6)-Nitro-2-oxy.4-methoxy-acetophenon und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (ADAMS, Am. Soc. 41, 263). In geringer Ausbeute bei der Nitrierung von 2.4-Dimethoxy-acetophenon (A., Am. Soc. 41, 264). — Nadeln (aus Alkohol). F: 131°. — Färbt sich im Licht allmählich gelbrot. Gibt mit Phenylhydrazin in siedendem Alkohol das Phenylhydrazon des 3(oder 5 oder 6)-Nitro-2-oxy-4-methoxy-acetophenons.

eso-Brom-eso-nitro-2-oxy-4-methoxy-acetophenon, eso-Brom-eso-nitro-resacetophenon-4-methyläther $C_9H_8O_5NBr=CH_3\cdot O\cdot C_6HBr(NO_9)(OH)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus eso-Brom-resacetophenon-4-methyläther und Salp tersäure (D: 1,42) in Eisessig (Adams, Am. Soc. 41, 262). — Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 112—114°. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 204,5—205,5°.

3.5(?)-Dinitro-2.4-dioxy-acetophenon, 3.5(?)-Dinitro-resacetophenon $C_8H_6O_7N_9=(HO)_2C_6H(NO_2)_2\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Nitrieren von Resacetophenon oder Resacetophenon-4(?)-acetat in Eisessig-Lösung (Adams, Am. Soc. 41, 264, 265). — Schwach gelbliche Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 166—167°. Das Phenylhydrazon zersetzt sich bei 242,5°.

3.5 - Dinitro - 2 - oxy - 4 - acetoxy - acetophenon (?), 3.5 (?) - Dinitro - resacetophenon-4 (?) - acetat $C_{10}H_8O_8N_2=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_8H(NO_9)_9(OH)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Neben 3.5-Dinitro-resacetophenon beim Nitrieren von Resacetophenon-4(?) - acetat in Eisessig und Alkohol (ADAMS, Am. Soc. 41, 265). — Tafeln (aus absol. Alkohol). F: 121—122°. Leicht löslich in Alkohol.

3. 2.5-Dioxy-1-oxo-1-äthyl-benzol, 2-Acetyl-hydrochinon, 2.5-Dioxy-acetophenon, Chinacetophenon C₈H₂O₃ = (HO)₂C₆H₃·CO·CH₃ (S. 271). Stellungs-bezeichnung in den von "Chinacetophenon" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel. — Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 2.5-Dioxy-1-äthyl-benzol (Johnson, Hodge, Am. Soc.

35, 1019; CLEMMENSEN, B. 47, 55).

Verbindung C₈H,O₃Cl₃Sn. B. Aus Chinacetophenon und SnCl₄ in siedendem Benzol (Pfeiffer, B. 44, 2660). Tiefgelbe Prismen. OH
Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Pyridin, Alkohol und

Eisessig, schwer in siedendem Benzol. Wird durch siedendes Wasser zersetzt.

4-Methoxy-2-acetyl-phenoxyessigsäure $C_{11}H_{12}O_5 =: CH_3 \cdot CO \cdot C_6H_3 (O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Man setzt 2-Oxy-5-methoxy-acetophenon (Hptw., S. 271) mit Bromessigsäure-äthylester in Natriumäthylat-Lösung um und verseift den erhaltenen Ester mit Kalilauge (v. Graffenried, v. Kostanecki, B. 43, 2155). — Nadeln (aus Wasser). F: 144—145°. — Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat 5-Methoxy-3-methyl-cumaron.

- 4-Äthoxy-2-acetyl-phenoxyessigsäure $C_{12}H_{14}O_5 = CH_3 \cdot CO \cdot C_6H_3 (O \cdot C_2H_5) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Man setzt 2-Oxy-5-äthoxy-acetophenon (Hplw., S. 272) mit Bromessigsäure-äthylester in Natriumäthylat-Lösung um und verseift den entstandenen Ester mit Kalilauge (v. Graffenried, v. Kostanecki, B. 43, 2156). Nadeln (aus Wasser). F: 138—139°. Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat 5-Äthoxy-3-methyl-cumaron.
- ω-Chlor-2-oxy-5-methoxy-acetophenon, ω-Chlor-chinacetophenon-5-methyläther $C_9H_9O_3Cl = CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot CH_2Cl$. B. Bei 20-stdg. Koehen von Hydrochinon-dimethyläther mit Chloracetylchlorid und frisch dargestelltem AlCl $_3$ in CS_2 (v. Auwers, Pohu, A. 405, 281, 282). Gelbe Nadeln oder Blättehen (aus Ligroin). F: 81—81,5°. Leicht lößlich in Chloroform, Benzol und Eisessig, ziemlich leicht in Alkohol, schwer in Ligroin. Löslich in Alkalien mit gelber, rasch in Rot übergehender Farbe. Liefert beim Kochen mit Natriumacetat und Alkohol 3-Oxy-5-methoxy-cumaron (Syst. No. 2402).
- ω-Chlor-2.5-dimethoxy-acetophenon, ω-Chlor-chinacetophenon-dimethyläther $(^{\circ}_{10}H_{11}O_3Cl = (CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_2Cl.$ B. Neben ω-Chlor-2-oxy-5-methoxy-acetophenon bei 3-stdg. Kochen von Hydrochinondimethyläther mit Chloracetylchlorid und käuflichem AlCl₃ in CS₂ (v. Auwers, Pohl., A. 405, 281). Nadeln (aus Alkohol). F: 87—88°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer in kaltem Alkohol und Ligroin. Gibt beim Kochen mit Kaliumacetat in absol. Alkohol eine bei 190—195° (12 mm) siedende, nach einiger Zeit erstarrende Substanz.
- ω-Brom-2.5-dimethoxy-acetophenon, ω-Brom-chinacetophenon-dimethyläther $C_{10}H_{11}O_3Br = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2Br$. B. Aus Hydrochinondimethyläther, Bromacetylbromid und AlCl₃ in CS_2 bei gewöhnlicher Temperatur (TAMBOR, B. 44, 3217). Nadeln (aus Alkohol). F: 91°. Gibt mit Salicylaldehyd-Kalium in siedendem Alkohol 2-[2.5-Dimethoxy-benzoyl]-cumaron.
- 4. 3.4-Dioxy-1¹-oxo-1-äthyl-benzol, 4-Acetyl-brenzatechin, 3.4-Dioxy-acetophenon $C_8H_8O_3=(HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_3\cdot (S.\ 272)$. B. Durch Reduktion von ω -Chlor-3.4-dioxy-acetophenon mit Zinkstaub und Essigsäure in verd. Alkohol (Stephen, Weizmann, Soc. 105, 1051). Nadeln (aus Chloroform). F: 115—116° (Clemmensen, B. 47, 56). Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 3.4-Dioxy-1-äthyl-benzol (Cl.).
- **4-Oxy-3-methoxy-acetophenon, Acetovanillon, Apocynin** $C_9H_{10}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_9H_9(OH) \cdot CO \cdot CH_9$ (S. 272). V. In der Zwiebel von Buphane disticha Herb. (Haemanthus toxicarius Ait.) (TUTIN, Soc. 99, 1241).
- 3.4-Dimethoxy-acetophenon, 4-Acetyl-veratrol, Acetoveratron C₁₀H₁₂O₃= (CH₃· O)₂C₆H₃· CO·CH₃ (S. 273). B. Aus 3.4-Dioxy-acetophenon und Dimethylsulfat bei Gegenwart von Kaliumearbonat in Xylol bei 130° (Stephen, Weizmann, Soc. 105, 1051). Durch Reduktion von ω-Chlor-3.4-dimethoxy-acetophenon mit Zinkstaub und Essigsäure in verd. Alkohol (St., W.). Darst. Man trägt 500 g fein gepulvertes Aluminiumchlorid in ein mit Eis gekühltes Gemisch aus 500 g Veratrol, 340 g Acetylchlorid und 1250 cm³ CS₂ ein, erwärnnt kurze Zeit auf 50°, behandelt das Reaktionsprodukt mit Eis und mit Natronlauge und d stilliert (Mannich, Ar. 248, 137). F: 48° (St., W.). Kp: 286—288°; Kp₉: 158° (Ma.); Kp₁₂: 165° (Kaufmann, Müller, B. 51, 128). Löst sich in 6 Tln. Eiswasser und scheidet sich beim Erwärmen wieder aus (Ma.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium amalgam und verd. Alkohol β.γ-Dioxy-β.γ-bis-[3.4-dimethoxy-phenyl]-butan, mit Natrium and Alkohol Methyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-carbinol (Ma., Ar. 248, 139). Liefert mit Brom in Chloroform bei gewöhnlicher Temperatur ω-Brom-3.4-dimethoxy-acetophenon (Ma., Hahn, B. 44, 1549); bei guter Kühlung läßt sich eine rotgelbe Verbindung C₁₀H₁₂O₃Br₂ isolieren, die bei der

Behandlung mit Alkalien in ω-Brom-3.4-dimethoxy-acetophenon übergeht (HAHN, B. 44, 1553; vgl. K., Mü.). Bei der Einw. von konz. Salpetersäure unter Kühlung entsteht 4.5-Dinitro-verstrol (HARDING, Soc. 105, 2795).

- 3.4 Dimethoxy acetophenon oxim , Acetoveratron oxim $C_{10}H_{13}O_3N=(CH_3\cdot O)_2C_0H_3\cdot C(CH_3):N\cdot OH$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 140° (Mannick, Ar. 248, 138).
- 3.4 Dimethoxy acetophenon semicarbason, Acetoveratron semicarbason $C_{11}H_{18}O_{2}N_{2}=(CH_{2}\cdot O)_{2}C_{4}H_{2}\cdot C(CH_{2}):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_{2}.$ Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 211° (Zers.) (Mannich, Ar. 248, 138).
- ω-Chlor-3.4-dioxy-acetophenon, 4-Chloracetyl-brengcatechin C₈H₇O₅Cl = (HO)₂C₆H₃·CO·CH₂Cl (S. 273). B. {Beim Erhitzen von 1 Mol Brenzcatechin (Dziezzgowski, Ж. 25, 154; B. 26 Ref., 589}; Mannich, Hahn, B. 44, 1548; Bargellini, Forliforti, G. 41 I, 753). Beim Erhitzen von Brenzcatechin-methyläther-chloracetat mit AlCl₂ auf 100° (v. Krannichfeldt, B. 46, 4019). Aus Verstrol, Chloracetylchlorid und AlCl₂ in Nitrobenzol bei 40° (Stephen, Weizmann, Soc. 105, 1049). Prismen (aus Benzol oder Xylol), Nadeln (aus Wasser). F: 173° (St., W.; M., H.), 172—173° (B., F.-F.), 171° (v. K.). Kp₁₃: 190° (St., W.). Gibt bei der Reduktion mit Zinkataub und Essigsäure in verd. Alkohol 3.4-Dioxy-acetophenon (St., W., Soc. 105, 1051), bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 3.4-Dioxy-1-āthyl-benzol (Johnson, Hodge, Am. Soc. 35, 1023).
- ω-Chlor-3.4-dimethoxy-acetophenon, 4-Chloracetyl-veratrol $C_{10}H_{11}O_3Cl = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Durch Methylierung von ω-Chlor-3.4-dioxy-acetophenon mit Dimethylsulfat bei Gegenwart von Kaliumcarbonat in Xylol bei 130° (Stephen, Weizmann, Soc. 105, 1049; vgl. a. Bargellini, Forli-Forti, G. 41 I, 754). In geringer Menge aus Veratrol Chloracetylchlorid bei Gegenwart von AlCl₃ in CS₂ oder Petroläther (Tutin, Soc. 97, 2509; B., F.-F., G. 41 I, 755; St., W.). Prismen (aus Alkohol, Benzol oder Xylol), Blättchen (aus Wasser). F: 101° (T.; St., W.), 102—104° (B., F.-F.). Kp₁₂: 190° (St., W.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leichter in Athylacetat und Chloroform (T.); leicht löslich in Aceton, Benzol, Eisessig und Alkohol, schwer in Wasser und Ligroin (B., F.-F.). Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure in verd. Alkohol 3.4-Dimethoxy-acetophenon (St., W.). Liefert mit alkoh. Ammoniak bei 110° 2.5-Bis-[3.4-dimethoxy-phenyl]-pyrazin und 2.6-Bis-[3.4-dimethoxy-phenyl]-pyrazin (Syst. No. 3554) (T.). Reizt die Schleimhäute stark (T.; B., F.-F.).
- ω-Chlor-8.4-diacetoxy-acetophenon, 4-Chloracetyl-brenzcatechin-diacetat $C_{12}H_{12}O_5Cl = (CH_2\cdot CO\cdot O)_2C_6H_2\cdot CO\cdot CH_2Cl$ (S. 274). B. Aus 4-Chloracetyl-brenzcatechin und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von etwas konz. Schwefelsäure (Mannich, Hahn, B. 44, 1548). Krystalle (aus Eisessig). F: 110—111°.
- ω-Brom-3.4-dimethoxy-acetophenon, 4-Bromacetyl-veratrol, ω-Brom-acetoveratron $C_{10}H_{11}O_2Br = (CH_3 \cdot O)_aC_aH_3 \cdot CO \cdot CH_aBr$. B. Aus 3.4-Dimethoxy-acetophenon und Brom in Chloroform oder CS_2 (Mannion, Hahn, B. 44, 1549; vgl. H., B. 44, 1553; Kaufmann, Müller, B. 51, 128). Krystalle (aus Essigester oder Ather). F: 83° (K., Mü.), 80—81° (Ma., H.). Kp₁₂: 182° (K., Mü.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther (Ma., H.).
- ω Jod 3.4 diacetoxy acetophenon, 4 Jodacetyl brenzcatechin diacetat $\dot{C}_{12}H_{11}O_5I = (CH_2 \cdot CO \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2I$. B. Aus ω-Chlor-3.4-diacetoxy-acetophenon und Natriumjodid in Aceton (Mannice, Hahn, B. 44, 1548). Krystalle (aus 50°/ojgem Alkohol). F: 110—111°.
- 5. 4.1°-Dioxy-1'-oxo-1-āthyl-benzol, Oxymethyl-[4-oxy-phenyl]-keton, 4. ω -Dioxy acetophenon, 4 Oxy benzoylcarbinol $C_bH_bO_3 = HO \cdot C_bH_4 \cdot CO \cdot CH_b \cdot OH$.
- Oxymethyl-[4-methoxy-phenyl]-keton, ω -Oxy-4-methoxy-acetophenon, 4-Methoxy-benzoyloarbinol, Anisoylearbinol $C_0H_{10}O_2=CH_2\cdot O\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot OH$. B. Durch Kochen des Acetats (s. u.) mit Wasser und Bariumearbonat (Tiffenat, C. r. 150, 1182) oder mit verd. Natriumearbonat-Lösung (Böeseken, Hansen, Bertram, R. 35, 312). Blättchen. F: 104° (T.), 100° (B., H., B.). Einfluß von Borsäure auf die elektrische Leitfähigkeit in verd. Alkohol: B., H., B. Liefert mit Methylmagnesiumjodid β -[4-Methoxy-phenyl]-propylenglykol (T.).
- 4-Methoxy- ω -acetoxy-acetophenon, Acetat des 4-Methoxy-bensoylearbinols $C_{11}H_{12}O_4=CH_2\cdot O\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_2\cdot D$. Durch Einw. von Kaliumscetat auf ω -Chlor-4-methoxy-acetophenon (Tiffeneau, C. r. 150, 1182) oder auf ω -Brom-4-methoxy-acetophenon (Bösseken, Hansen, Bertram, R. 35, 312). F: 59° (T.).
- 6. 2.3 Dioxy I^2 oxo 1 dthyl benzol, 2.3 Dioxy phenylacetaldehyd $C_4H_4O_4 = (HO)_4C_6H_4 \cdot CH_4 \cdot CHO$.

- **3-Methoxy-2-acetoxy-phenylacetaldehyd** (?) $C_{11}H_{19}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3 (O \cdot CH_2) \cdot CH_2 \cdot CHO(?)$. B. Bei der Ozonspaltung von 3-Methoxy-2-acetoxy-1-allyl-benzol (MAJIMA, Tahara, B. 48, 1610). Nicht isoliert. Gibt ein bei 179,5° schmelzendes Semicarbazon.
- 7. $3.4 Dioxy I^2 oxo 1 athyl benzol$, 3.4 Dioxy phenylacetaldehyd $C_8H_8O_8 = (HO)_8C_8H_8 \cdot CH_8 \cdot CHO$.
- 4-Oxy-8-methoxy-phenylacetaldehyd, Homovanillin C₂H₁₀O₃ = CH₃·O·C₆H₃(OH)·CH₂·CHO. B. Man läßt auf Eugenol in Essigester 1% jeges Ozon einwirken und behandelt das Reaktionsprodukt in äther. Lösung mit Zinkstaub und Eisessig (Harries, Haarmann, B. 48, 39; Har., B. 48, 868). Vanilleähnlich riechende Prismen oder Blätter (aus CCl₄). F: 50—50,5°. Kp_{0,4}: ca. 116—118° (nicht unzersetzt). Leicht löslich außer in Petroläther und Wasser. Wird durch Säuren oder Alkalien rasch verharzt. Fehlingsche Lösung wird in der Wärme schwach reduziert. Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 154,5° (Har., B. 48, 869).
- 3.4 Dimethoxy phenylacetaldehyd, Homoveratrumaldehyd C₁₀H₁₂O₃ = (CH₃· O)₂C₆H₃· CH₈· CH₀. B. Aus dem bei der Behandlung von Eugenolmethyläther mit Ozon entstehenden Ozonid durch Zersetzung mit Wasserdampf (Mannich, Jacobsohn, B. 43, 196) oder durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (Harries, Haarmann, B. 48, 41; Hab., Adam, B. 49, 1030). Hellgelbe Flüssigkeit von schwachem vanillinähnlichem Geruch Kp_{0,85}: 121°; D[∞]₂₀: 1,155; n[∞]₂₀: 1,5391; n[∞]₂₀: 1,5426; n[∞]₂₀: 1,5576; schwer löslich in Wasser (Har., A.). Reduziert Femlingsche Lösung beim Erwärmen (Har., Har., Har., A.). Gibt mit NaHSO₂ eine schwer lösliche Verbindung (M., J.; Har., A.). Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 159° (Har., A., B. 49, 1031).
- 3-Methoxy-4-acetoxy-phenylacetaldehyd (?) $C_{11}H_{12}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_4H_3(O \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CHO(?)$. B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Eisessig auf das Ozonid des Eugenolacetats (Harries, Haarmann, B. 48, 40). Gibt ein bei 179° schmelzendes p-Nitro-phenylhydrazon.
- 4-Oxy-3-methoxy-phenylacetaldoxim, Oxim des Homovanillins $C_9H_{11}O_3N=CH_3\cdot O\cdot C_9H_2(OH)\cdot CH_9\cdot CH:N\cdot OH.$ B. Aus Homovanillin, Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in verd. Methanol (Harries, Haarmann, B. 48, 40). Blätter oder Nadeln (aus Essigester). F: 115°.
- 3.4 Dimethoxy phenylacetaldoxim, Oxim des Homoveratrumaldehyds $C_{10}H_{13}O_3N = (CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot CH_2\cdot CH:N\cdot OH.$ B. Durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid und Soda auf die NaHSO₂-Verbindung des Homoveratrumaldehyds (Mannich, Jacobsohn, B. 43, 196). Durch Reduktion von ω -Nitro-3.4-dimethoxy-styrol mit Zinkstaub Alkohol + Eisessig (Rosenmund, Mannich, Jacobsohn, D. R. P. 247906; C. 1912 II, 213; Frdl. 11, 1014). Prismen (aus Alkohol). F: 90—91° (M., J.), 91° (Harries, Adam, B. 49, 1031 Anm. 2). Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Eisessig β -[3.4-Dimethoxy-phenyl]-āthylamin (M., J.; R., M., J.).
- 4-Oxy-8-methoxy-phenylacetaldehyd-semicarbason, Semicarbason des Homovanillins $C_{10}H_{12}O_3N_3=CH_2\cdot O\cdot C_4H_2(OH)\cdot CH_2\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Prismen (aus Methanol). F: 173° (HARRIES, HAARMANN, B. 48, 39).
- 3.4 Dimethoxy phenylacetaldehyd semicarbason , Semicarbason des Homoverstrumaldehyds $C_{11}H_{18}O_2N_2 = (CH_2\cdot O)_2C_0H_2\cdot CH_2\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Blättchen (aus Alkohol). F: 163° (HARRIES, ADAM, B. 49, 1031).
- 8. 2.1'-Dloxy-1'-oxo-1-āthyl-benzol, o-Oxy-mandelsäurealdehyd $C_0H_0O_3=HO\cdot C_0H_0\cdot CHO$ (S. 275).
 - S. 275, Z. 25-26 v. o. statt "2.3-Dichlor-cumaron" lies "2.3-Dichlor-cumaran".
- 9. 3.4 Dioxy 1¹ oxo 1.2 dimethyl-benzol, 3.4 Dioxy 2 methyl-benzaldehyd, 3.4 Dioxy o-toluylaldehyd, 2-Methyl-protocatechualdehyd C₈H₈O₃ = (HO)₂C₈H₈(CH₄)·CHO. B. Aus dem Carbonat des 3.4-Dioxy-2-methyl-benzaldehyds (Syst. No. 2763) durch Kochen mit Wasser (Perkin, Soc. 109, 913). Schwach gelblichgraue Nadeln (aus Wasser). Enthält anscheinend Krystallwasser. F: ca. 168°. Leicht löslich in Methanol und in heißem Wasser, löslich in Äther, schwer in siedendem Benzol. Löslich in verd. Natronlauge mit gelber Farbe. Gibt in wäßr. Lösung mit Ferrichlorid eine grüne Färbung.
- 8-Oxy-4-methoxy-2-methyl-bensaldehyd, 8-Oxy-4-methoxy-c-toluylaldehyd $C_0H_{10}O_0=(CH_0\cdot O)(HO)C_0H_1(CH_0)\cdot CHO$. B. Aus 3.4-Dioxy-2-methyl-benzaldehyd und Dimethylsulfat in siedender Natriummethylat-Lösung (Perkin, Soc. 109, 914). Tafeln (aus Wasser). F: 133—135°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Methanol. Gibt in methylalkoholischer Lösung mit Ferrichlorid eine grüne Färbung.

- 8.4 Dimethoxy 2 methyl benzaldehyd, 8.4 Dimethoxy o toluylaldehyd $C_{10}H_{12}O_3 = (CH_3 \cdot O)_3C_6H_2(CH_3) \cdot CHO$. B. Aus 3.4-Dioxy-2-methyl-benzaldehyd bei wiederholter Behandlung mit Dimethylaulfat in siedender Natriummethylat-Lösung (Perkin, Soc. 109, 915). Neben anderen Verbindungen bei der Oxydation von Berberiden (Syst. No. 2723) mit KMnO₄ in Aceton (P., Soc. 113, 763). Nadeln (aus Petroläther). F: 52—53°. Unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer kaltem Petroläther.
- 3.4-Dioxy-2-methyl-benzaldoxim $C_8H_9O_3N=(HO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot CH:N\cdot OH$. Nadeln. Zersetzt sich bei 180—185° (Perkin, Soc. 109, 914).
- 3.4-Dimethoxy-2-methyl-benzaldoxim $C_{10}H_{13}O_3N=(CH_3\cdot O)_4C_6H_2(CH_3)\cdot CH:N\cdot OH.$ Nadeln (aus Methanol). F: 98—99° (Perkin, $S\infty$. 109, 916). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer kaltem Petroläther, etwas löslich in siedendem Wasser.
- 3.4 Dioxy 2 methyl benzaldehyd semicarbazon $C_9H_{11}O_3N_3=(HO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Prismatische Nadeln. Färbt sich bei ca. 210° dunkel, zersetzt sich bei ca. 230° (Perkin, Soc. 109, 914).
- 3.4 Dimethoxy 2 methyl benzaldehyd semicarbazon $C_{11}H_{18}O_3N_3=(CH_3\cdot O)_3C_6H_2(CH_3)\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Tafeln (aus Alkohol). F: 220° (Perkin, Soc. 109, 916). Schwer löslich in siedendem Alkohol.
- 10. 4.6-Dioxy-1-oxo-1.2-dimethyl-benzol, 4.6-Dioxy-2-methyl-benzoldehyd, 4.6-Dioxy-o-toluylaldehyd, Orcylaldehyd $C_8H_8O_3=(HO)_2C_6H_2(CH_3)\cdot CHO$.
- 6-Oxy-4-methoxy-2-methyl-benzaldehyd, 6-Oxy-4-methoxy-o-toluylaldehyd, Everninaldehyd C₂H₁₀O₃ = (CH₃·O)(HO)C₆H₂(CH₃)·CHO. B. Durch Zusatz von Natronlauge zu einer Lösung von Orcylaldehyd (Hptw., S. 276) und Dimethylsulfat in Aceton (Hoesch, B. 46, 889). Angenehm riechende Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 65°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, ziemlich löslich in heißem Wasser. Liefert beim Erhitzen mit Natriumacetat und Acetanhydrid auf 170—180° 7-Methoxy-5-methyl-cumarin. Gibt in alkoh. Lösung mit Ferrichlorid eine rotbraune Färbung.
- 6(oder 4) Oxy 4(oder 6) [carbomethoxy oxy] 2 methyl benzaldehyd, 6(oder 4)-Oxy-4(oder 6)-[carbomethoxy-oxy]-o-toluylaldehyd, Monocarbomethoxy-orcylaldehyd $C_{10}H_{10}O_5 = (CH_3 \cdot O_2C \cdot O)(HO)C_0H_2(CH_3) \cdot CHO$. B. Aus Orcylaldehyd und 1,1 Mol Chlorameisensäuremethylester in alkal. Lösung (Horsch, B. 46, 887). Prismen (aus Ligroin). F: 79°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer kaltem Ligroin.
- 4-Methoxy-6-[carbomethoxy-oxy]-2-methyl-benzaldehyd, 4-Methoxy-6-[carbomethoxy-oxy]-o-toluylaldehyd, Carbomethoxy-everninaldehyd $C_{11}H_{12}O_5=(CH_3\cdot O_2C\cdot O)(CH_3\cdot O)C_6H_4(CH_3)\cdot CHO$. B. Aus Everninaldehyd und Chlorameisensäuremethylester in alkal. Lösung (Horsoh, B. 46, 890). Nadeln (aus Ligroin). F: 77°. Färbt sich am Licht rötlich und wird im Dunkeln wieder farblos. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin, löslich in siedendem Wasser unter teilweiser Zersetzung. Gibt bei der Oxydation mit KMnO4 in Gegenwart von Magnesiumsulfat in Aceton 4-Methoxy-6-[carbomethoxy-oxy]-2-methyl-benzoesäure.
- 4.6 Bis [carbomethoxy oxy] 2 methyl benzaldehyd, 4.6 Bis [carbomethoxy-oxy]-o-toluylaldehyd, Dicarbomethoxyorcylaldehyd $C_{12}H_{12}O_7=(CH_3\cdot O_2C\cdot O)_2C_0H_3(CH_3)\cdot CHO$. B. Aus Orcylaldehyd und 3 Mol Chlorameisensäuremethylester in alkal. Lösung (Hoesch, B. 46, 887). Prismen (aus Ligroin), Nadeln (aus verd. Aceton). F: 84° bis 85°. Wird am Licht gelb, im Dunkeln wieder farblos. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer kaltem Ligroin, löslich in siedendem Wasser unter teilweiser Zersetzung. Gibt bei der Oxydation mit KMnO4 in verd. Aceton 4.6-Bis-[carbomethoxy-oxy]-2-methylbenzoesäure.
- 4.6-Bis-[carbāthoxy-oxy]-2-methyl-benzaldehyd, 4.6-Bis-[carbāthoxy-oxy]-o-toluylaldehyd, Dicarbāthoxyorcylaldehyd $C_{14}H_{16}O_7=(C_2H_5\cdot O_2C\cdot O)_2C_4H_2(CH_3)\cdot CHO$. B. Aus Orcylaldehyd und Chlorameisensäureäthylester in alkal. Lösung (Horsch, B. 46, 888). Nadeln (aus Ligroin). F: 60°. Gibt bei der Oxydation mit KMnO4 in verd. Aceton 4.6-Bis-[carbāthoxy-oxy]-2-methyl-benzoesäure.

4. Oxy-oxo-Verbindungen $C_9H_{10}O_3$.

- 1. 2.4-Dioxy-1\(^1\)-oxo-1-propyl-benzol. 4-Propionyl-resorcin, 2.4-Dioxy-propiophenon C₂H₁₀O₃ = (HO)₂C₄H₃·CO·CH₂·CH₃ (S. 279). Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 2.4-Dioxy-1-propyl-benzol (Johnson, Hodge, Am. Soc. 35, 1020; Sonn, B. 54, 773).
- a-Chlor-2-oxy-4-methoxy-propiophenon $C_{10}H_{11}O_3Cl=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot CHCl\cdot CH_3$. B. Durch Umsetzung von Resorcindimethyläther mit a-Brom-propionylbromid und

- Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (v. Auwers, Müller, B. 50, 1172). Gelbe Prismen (aus Petroläther). F: 84—85°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Liefert beim Kochen mit Natriumacetat und Alkohol 3-Oxy-6-methoxy-2-methylcumaron (Syst. No. 2402).
- 2. 2.5 Dioxy 1¹ oxo 1 propyl benzol, 2 Propion: l hydrochinon, 2.5 Dioxy-propiophenon (H₁₀O₃ = (HO)₂C₆H₃·CO·CH₂·CH₃ (S. 280). Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 2.5-Dioxy-1-propyl-benzol (Johnson, Hoder, Am. Soc. 35, 1021).
- 2-Oxy-5-methoxy-propiophenon, 2-Propionyl-hydrochinon-4-methyläther $C_{10}H_{12}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von a-Chlor-2-oxy-5-methoxy-p-opiophenon mit Zinkstaub und Eisessig (v. Auwers, Müller, B. 50, 1175). Nadeln (aus Petroläther). F: 47—49°. Kp₁₉: 158—160°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.
- 2.5-Dimethoxy-propiophenon, 2-Propionyl-hydrochinondimethyläther $C_{11}H_{14}O_3 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Aus Hydrochinondimethyläther, Propionyl-hlorid und AlCl₃ in siedendem Petroläther (Johnson, Hodge, Am. Soc. 35, 1021). Hellgelbes Öl. Kp₁₃:167—168°. Färbt sieh an der Luft dunkel. Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 2.5-Dimethoxy-1-propyl-benzol.
- a-Chlor-2-oxy-5-methoxy-propiophenon $C_{10}H_{11}O_3CI=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot CHCI\cdot CH_3$. B. Aus Hydrochinondimethylather, a-Brom-propionylbromid und AlCl₃ in siedendem Schwefelkohlenstoff (v. Auwers, Müller, B. 50, 1174). Tiefgelbe Nadeln (aus Petroläther). F: 47—49°. Kp₁₃: 181—183°. Schr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig 2-Oxy-5-methoxy-propiophenon. Gibt bei der Umsetzung mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung a-Oxy-2.5-dimethoxy-popiophenon und 3.5-Dimethoxy-2-methyl-cumaron. Durch Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natriumacetat-Lösung und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Semicarbazid erhält man eine Verbindung $C_{19}H_{16}O_4N_6$ (Nadeln aus Wasser; F: 207—208°; sehr wenig löslich in organischen Lösungsmitteln).
- 3. 3.4 Dioxy 1¹ oxo 1 propyl benzol, 4 Propionyl brenzcatechin, 3.4 Dioxy propiophenon $C_9H_{10}O_3=(HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$.
- 3.4 Dimethoxy propiophenon, 4 Propionyl veratrol $C_{11}H_{14}O_3 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$ (S. 280). B. Aus Veratrol und Propionylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ in CS₂ oder Petroläther (Martegiani G. 42 II, 347; Johnson, Hodge, Am. Soc. 35, 1022). Prismen (aus Alkohol), Tafeln (aus Äther). F: 58—59° (M.), 60° (J., H.). Löslich in Alkohol, Aceton, Essigester, Benzol, Chloroform und warmem Petroläther (M.). Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 3.4-Dimethoxy-1-p opyl-benzol (J., H.). Liefert amylnitrit und konz. Salzsäure in Amylakohol 3.4-Dimethoxy-a-oximino-propiophenon (M.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (M.). Gibt ein sehr zersetzliches, bei 108—110° schmelzendes Phenylhydrazon (M.).
- Oxim $C_{11}H_{16}O_3N=(CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot CH_3$. Prismatische Nadeln (aus Ligroin). F: 63—65° (Martegiani, G. 42 II, 348). Sehr leicht löslich in Benzol und Alkohol.
- Semicarbazon $C_{12}H_{17}O_3N_3 = (CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CH_2\cdot CH_3$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 190—192° (Martegiani, G. 42 II, 348). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Benzol, Aceton und Essigester, unlöslich in Petroläther.
- 4. 3.4-Dioxy-1²-oxo-1-propyl-benzol, Methyl-[3.4-dioxy-benzyl]-keton. 3.4-Dioxy-phenylaceton $C_0H_{10}O_3=(HO)_1C_0H_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$.
- Methyl-[3.4-dimethoxy-benzyl]-keton, 3.4-Dimethoxy-phenylaceton $C_{11}H_{14}O_3 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 281). B. Durch Erhitzen von a-Methyl- β -[3.4-dimethoxy-phenyl]-äthylenoxyd mit etwas Salzsāure (Mannich, Jacobsohn, B. 43, 193). Kp₂₀: 1980.
- Methyl-[3.4-dimethoxy-benzyl]-ketoxim $C_{11}H_{15}O_3N := (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_3$ (S. 281). Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Eisessig β -Amino-a-[3.4-dimethoxy-phenyl]-propan (Mannich, Jacobsohn, B. 43, 193; Rosenmund, Mannich, Jacobsohn, D. R. P. 247906; C. 1912 II, 213; Frdl. 11, 1014).
- 5. 3.5 Dioxy 2^1 oxo 1 methyl 2 äthyl benzol, 4.6 Dioxy 2 methylacetophenon, Isoorcacetophenon (von Hoesch, B. 48, 1128, als Orcacetophenon bezeichnet) $C_9H_{10}O_3 = (HO)_8C_6H_8(CH_9) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man leitet Chlorwasserstoff in eine mit Zinkchlorid versetzte Lösung von Orcin und Acetonitril in Äther, führt das entstandene Ketimidhydrochlorid in das Sulfat über und kocht dieses mit Wasser (Hoesch, B. 48, 1127). Nadeln (aus Wasser). F: 159°. Leicht löslich in Äther, Essigester, Alkohol und Aceton,

schwerer in Chloroform und Benzol, sehr wenig in Ligroin und kaltem Wasser. — Gibt in alkoh. Lösung mit Ferrichlorid eine tiefrote Farbung.

- 4-Oxy-6-methoxy-2-methyl-acetophenon $C_{10}H_{12}O_3 = (CH_3 \cdot O)(HO)C_0H_2(CH_2) \cdot CO \cdot CH_2$. B. Neben 6-Oxy-4-methoxy-2-methyl-acetophenon beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine mit Zinkohlorid versetzte ätherische Lösung von Oroinmonomethyläther und Acetonitril und Kochen des entstandenen Ketimidhydrochlorids mit Wasser (HORSCH, B. 48, 1128). Tafeln (aus Wasser). Schmilzt nach vorherigem Erweichen bei 150°. Mit Wasserdampf nicht flüchtig. Gibt mit Ferrichlorid keine Färbung.
- 6-Oxy-4-methoxy-2-methyl-acetophenon $C_{10}H_{11}O_3 = (CH_3 \cdot O)(HO)C_0H_2(CH_3) \cdot CO \cdot CH_2$ (S. 283). B. Aus 4.6-Dioxy-2-methyl-acetophenon und 1 Mol Dimethylsulfat (HORSON, B. 48, 1127). Neben 4-Oxy-6-methoxy-2-methyl-acetophenon beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine mit Zinkohlorid versetzte äther. Lösung von Orcinmonomethyläther und Acetonitril und Kochen des Reaktionsproduktes mit Wasser (H., B. 48, 1128). F: 79°. Mit Wasserdampf flüchtig. Gibt mit Ferrichlorid eine rotbraune Färbung.
- 6. 4.5-Dioxy-2¹-oxo-1-methyl-2-āthyl-benzol, 4.5-Dioxy-2-methyl-acetophenon C_bH₁₀O₃ = (HO)₂C_bH₂(CH₂)·CO·CH₃. B. Durch Reduktion von ω-Chlor-4.5-dioxy-2-methyl-acetophenon mit Zinkstaub und Essigsaure (v. Krannichfeldt, B. 46, 4020; Stephen, Weizmann, Soc. 105, 1051). Nadeln (aus Benzol oder Xylol), Schuppen (aus Alkohol). F: 168—169° (v. K.), 164° (St., W.). Löst sich in konz. Schwefelsaure mit hellgelber, in Kalilauge mit gelber Farbe; gibt in alkoh. Lösung mit Ferrichlorid eine dunkelgrüne Färbung (v. K.).
- 4.5-Dimethoxy-2-methyl-acetophenon C₁₁H₁₄O₃ = (CH₂·O)₂C₄H₂(CH₃)·CO·CH₃. B. Aus 3.4-Dimethoxy-toluol und Acetylchlorid bei Gegenwart von AlCl₃ in CS₃, erst bei gewöhnlicher Temperatur, dann auf dem Wasserbad (Harding, Weiemann, Soc. 97, 1127). Durch Reduktion von ω-Chlor-4.5-dimethoxy-2-methyl-acetophenon mit Zinkstaub und Essigsäure (Stephen, Weiemann, Soc. 105, 1051). Nadeln (aus Methanol oder Ligroin). F: 68° (H., W.; St., W.). Kp₇₀: 204° (H., W.). Wird in sodaalkalischer Lösung durch 6 Tle. KMnO₄ zu 4.5-Dimethoxy-2-methyl-phenylglyoxylsäure, durch 7,5 Tle. KMnO₄ zu 4.5-Dimethoxy-phthalonsäure oxydiert (H., W.). Geht bei der Einw. von konz. Salpetersäure in Eisessig oder von siedender verdünnter Salpetersäure in 6-Nitro-3.4-dimethoxy-toluol über (H., W.). Das Phenylhydrazon zersetzt sich bei 170° (H., W.).

Semicarbason des 4.5-Dimethoxy-2-methyl-acetophenons $C_{12}H_{17}O_2N_2 = (CH_2 \cdot O)_2C_2H_2(CH_2) \cdot C(CH_2) \cdot N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Zersetzt sich bei 186° (HARDING, WEIZMANN, 80c. 97, 1128).

- ω-Chlor-4.5-dioxy-2-methyl-acetophenon C₂H₂O₂Cl = (HO)₂C₄H₂(CH₂)·CO·CH₂Cl.

 B. Beim Erhitzen von 3-Methoxy-4-chloracetoxy-toluol mit AlCl₂ auf 100° (v. Krannich-feld, B. 46, 4020). Aus 3.4-Dimethoxy-toluol und Chloracetylchlorid in Gegenwart von AlCl₂ in Nitrobenzol (Stephen, Wrizmann, Soc. 105, 1050). Prismen oder Nadeln (aus Benzol). F: 130° (v. K.), 128° (St., W.). Kp₁₄: 187° (St., W.). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (St., W.). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure 4.5-Dioxy-2-methyl-acetophenon (v. K.; St., W.). Reizt stark zum Niesen (v. K.). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine citronengelbe (v. K.), mit Kalilauge eine orangefarbene Lösung (v. K.; St., W.). Gibt in alkoh. Lösung mit Ferrichlorid eine dunkelgrüne Färbung (v. K.).
- ω-Chlor-4.5-dimethoxy-2-methyl-acetophenon $C_{11}H_{13}O_3Cl = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_4(CH_3) \cdot CO \cdot CH_4Cl$. B. Aus ω-Chlor-4.5-dioxy-2-methyl-acetophenon und Dimethylsulfat bei Gegenwart von Kaliumearbonat in Xylol bei 130° (STEPHEN, WEIZMANN, Soc. 105, 1050). Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 89°. Kp₁₈: 182°. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essignäure 4.5-Dimethoxy-2-methyl-acetophenon.
- 7. 3.5-Dioxy-4'-oxo-1-methyl-4-āthyl-benzol, 2.6-Dioxy-4-methyl-acetophenon, Orcacetophenon $C_sH_{10}O_s=(HO)_sC_cH_s(CH_s)\cdot CO\cdot CH_s$ (8. 284). Bezeichnung als p-Orcacetophenon: Horson, B. 48, 1128.
- 8. 2.4-Dioxy-x-methyl-acetophenon, x-Methyl-resacetophenon $C_0H_{10}O_3=(HO)_1C_0H_1(CH_2)\cdot CO\cdot CH_1$.
- x-Methyl-resecetophenon-4-methyläther C₁₀H₁₂O₃ = (CH₃·O)(HO)C₀H₂(CH₃)·CO·CH₂ (S. 284). B. Entsteht als Hauptprodukt bei der Einw. von 3 Mol Methyljodid und 3 Mol KOH auf Resecetophenon in siedendem Methanol (CRABTERE, ROBINSON, Soc. 113, 869). F: 83—84°.
- 9. 3.5 Dioxy 21 oxo 1.2.4 trimethyl benzol, 4.6 Dioxy 2.5 dimethylbenzaldehyd $C_0H_{10}O_1=(HO)_0C_0H(CH_0)_0\cdot CHO$.

6-Oxy-4-methoxy-2.5-dimethyl-bensaldehyd, Rhizoninaldehyd $C_{10}H_{12}O_3 = (CH_2 \cdot O)(HO)C_0H(CH_2)_2 \cdot CHO^1)$. B. Durch Einw. von Blausäure und Chlorwasserstoff auf den Monomethyläther des 2.6-Dioxy-1.4-dimethyl-benzols in Gegenwart von AlCl₂ in Benzol und Kochen des entstandenen Imidhydrochlorids mit Wasser (SONN, B. 49, 2591). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 136° (unkorr.). Leicht löslich in Äther, Benzol, heißem Alkohol und heißem Petroläther, schwer in heißem Wasser. — Gibt in wäßrig-alkoholischer Lösung mit Ferrichlorid eine braunrote Färbung.

5. Oxy-oxo-Verbindungen C₁₀H₁₈O₂.

- 1. 3.4 Dloxy 1^a oxo 1 butyl benzol, Methyl [3.4 dloxy β phendthyl] keton, 3.4 Dloxy benzylaceton $C_{10}H_{12}O_3 = (HO)_3C_4H_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CO \cdot CH_3$.
- 4-Oxy-3-methoxy-bensylaceton, Zingeron C₁₁H₁₄O₃ = CH₂·O·C₄H₃(OH)·CH₃·CH₄·CO·CH₃. V. u. B. Findet sich im Ingwer (Zingiber officinale) (Nomura, Soc. 111, 770). Entsteht aus einer im alkoh. Extrakt des Ingwers enthaltenen Substanz ("Gingerol") bei der Destillation mit Wasserdampf oder beim Erhitzen mit Barytwasser (Lapworth, Pearson, Royle, Soc. 111, 784, 785). Aus 4-Oxy-3-methoxy-benzalaceton und Wasserstoff bei Gegenwart von Platinschwarz in Äther (N., Soc. 111, 776). Man reduziert a-Vanillal-acetessigsäureäthylester mit Natriumamalgam und 10% ier Natronlauge, erwärmt das Reaktionsprodukt mit konz. Natronlauge und erhitzt die erhaltene Säure im Vakuum (L., Wyers, Soc. 111, 793). Krystalle (aus Äther oder Petroläther) von an Salicylaldehyd erinnerndem Geruch und sehr scharfem, beißendem Geschmack. F: 40—41° (N., Soc. 111, 771), 36—37° (L., W., Soc. 111, 794). Ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther, sehr wenig in Wasser; leicht löslich in verd. Alkalilaugen (L., P., R.). Mit Wasserdampf schwer flüchtig (L., P., R.). Reduziert ammoniakalische Silberlösung beim Erwärmen (N.). Gibt mit alkoh. Ferrichlorid-Lösung eine grüne (N.; L., P., R.), mit Millons Reagens eine rote Färbung (N.); beim Erhitzen mit konz. Bromwasserstoffsäure wird die Lösung zunächst gelb, dann braun, zuletzt tief purpurfarben; auf Zusatz von Alkali geht die Farbe über Blau in ein schwaches Grün über (L., P., R.). Das Phenylhydrazon schmilzt bei ca. 143° (L., P., R.).
- 3.4-Dimethoxy-bensylaceton, Zingeron-methyläther $C_{13}H_{16}O_3 = (CH_3 \cdot O)_3C_4H_3 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von 3.4-Dimethoxy-benzalaceton mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in Essigester (KAUFMANN, RADOSEVIĆ, B. 49, 679) oder mit Natriumamalgam und Alkohol (LAPWORTH, WYKES, Soc. 111, 795). Aus Zingeron und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Nomura, Soc. 111, 772; L., Pearson, Royle, Soc. 111, 786). Aus einer im alkoh. Extrakt des Ingwers enthaltenen Substanz ("Gingerol") durch Behandlung mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung und Kochen des Methylierungsprodukts mit Barytwasser (L., P., R., Soc. 111, 784). Schwach blütenartig riechende Nadeln (aus Alkohol oder Methanol). F: 55° (K., Ra.), 55—56° (N.; L., W.), 55,5—56,2° (L., P., R.). Kp₁₄: 181° (K., Ra.); Kp₁₄: 186° (N.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Petroläther, unlöslich in Wasser und in Alkalien (L., P., R.). Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ in sodaalkalischer Lösung 3.4-Dimethoxy-benzoesäure, mit Natriumhypobromit-Lösung β-[3.4-Dimethoxy-phenyl]-propionsäure und Bromoform (N., Soc. 111, 774; L., P., R., Soc. 111, 786).
- 3-Methoxy-4-äthoxy-bensylaceton, Zingeron-äthyläther $C_{12}H_{18}O_3=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_2(O\cdot CH_2)\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2$. B. Aus der Kaliumverbindung des Zingerons und Äthyljodid in siedendem Alkohol (Nomura, Soc. 111, 773). Krystalle (aus verd. Alkohol oder Petroläther). F: 66°. Löslich in Alkohol, Methanol und Äther, unlöslich in Wasser. Liefert bei der Oxydation mit Natriumhypochlorit-Lösung 3-Methoxy-4-äthoxy-benzoesäure.
- 8-Methoxy-4-acetoxy-bensylaceton, Zingeron-acetat $C_{13}H_{16}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_3\cdot (O\cdot CH_3)\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3\cdot B$. Beim Kochen von Zingeron mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Nomura, Soc. 111, 772). Krystalle. F: 40—42°. Kp₁₄: 204—205°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Petroläther.
- 3-Methoxy-4-[carbāthoxy-oxy]-bensylaceton, Äthylkohlensäureester des Zingerons $C_{14}H_{14}O_5=C_2H_3\cdot O_3C\cdot O\cdot C_4H_3(O\cdot CH_3)\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3\cdot B$. Aus Zingeron und Chlorameisensäureäthylester in alkal. Lösung (Lapworth, Pearson, Royle, Soc. 111, 785; L., Wykes, Soc. 111, 794). Tafeln (aus Ather oder Petroläther). F: 47,5° (L., W.).
- 3.4 Dimethoxy benzylaceton oxim, Oxim des Zingeron methyläthers $C_{12}H_{17}O_2N = (CH_2 \cdot O)_2C_2H_3 \cdot CH_2 \cdot C(CH_2) : N \cdot OH$. B. Aus 3.4-Dimethoxy-benzylaceton, Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in Alkohol (KAUFMANN, RADOSEVIĆ, B. 49,

²) Zur Konstitution vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] PFAU. Helv. 11. 864; ROBERTSON, Soc. 1980, 318.

680; NOMURA, Soc. 111, 773; LAPWORTH, PEARSON, ROYLE, Soc. 111, 786). — Krystalle (aus Alkohol), Nadeln (aus Ather, Petroläther oder verd. Methanol). F: 93—94° (K., R.), 93—93,5° (N.), 91—92° (L., P., R.). — Liefert bei der Einw. von Phosphorpentoxyd in siedendem Toluol 6.7-Dimethoxy-1-methyl-3.4-dihydro-isochinolin (K., R., B. 49, 683).

Semicarbason des Zingerons $C_{19}H_{17}O_2N_3 = CH_2 \cdot O \cdot C_4H_3(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C(CH_3) : N \cdot N \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln. F: ca. 133° (Lapworth, Pearson, Royle, Soc. 111, 785).

- 2. 4.3¹-Dioxy-3¹-oxo-1-methyl-3-propyl-benzol, 4-Oxy-1-methyl-3-fa-oxy-propionyl]-benzol, 2-fa-Oxy-propionyl]-p-kresol, 6.a-Dioxy-3-methyl-propiophenon $C_{10}H_{13}O_3=HO\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_3$.
- 2-[a-Oxy-propionyl]-p-kresol-methyläther, a-Oxy-6-methoxy-3-methyl-propiophenon $C_nH_{14}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_3$. B. Neben 3-Methoxy-2.5-dimethyl-cumaron beim Schütteln von a-Chlor-6-oxy-3-methyl-propiophenon mit Dimethylsulfat und Natronlauge (v. Auwers, Müller, B. 50, 1162). Durch Verseifung von 6-Methoxy-a-acetoxy-3-methyl-propiophenon mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (v. Au., M., B. 50, 1163). Gelbliches Öl. Kp_{16} : 154—156°. $D_1^{p_{12}}$: 1,0994. $n_2^{n_{13}}$: 1,5216; $n_2^{n_{23}}$: 1,526; $n_3^{n_{23}}$: 1,5396.
- 2-[a-Acetoxy-propionyl]-p-kresol-methyläther, 6-Methoxy-a-acetoxy-3-methyl-propiophenon $C_{13}H_{16}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CO \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_3$. B. Aus a-Brom-6-methoxy-3-methyl-propiophenon und Kaliumacetat in siedendem Alkohol (v. Auwers, Müller, B. 50, 1163). Nadeln (aus Petroläther). F: 70—71°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 3. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexadien-(1.4)-ol-(2)-dion-(3.6), 3-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-benzochinon-(1.4), 3-Oxy-thymochinon $C_{10}H_{12}O_3=CH_3\cdot C \subset CO-CH_1\cdot CO \subset CH(CH_2)_3$ (8. 284). B. Aus 2.4-Bis-benzolazo-thymol durch Reduktion mit Phenylhydrazin und Oxydation des entstandenen 2.4-Diamino-thymols mit Ferrichlorid (Puxeddu, G. 46 I, 216). Rote Krystalle. F: 165°.
- 4. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexadien-(1.4)-ol-(5)-dion-(3.6), 6-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-benzochinon-(1.4), 6-Oxy-thymochinon $C_{10}H_{12}O_3=CH_3\cdot C < CO\cdot C(OH) > C\cdot CH(CH_3)_2$ (8. 285). B. Durch Reduktion von 4.6-Bis-benzolazocarvacrol mit Phenylhydrazin und Oxydation des entetandenen 4.6-Diamino-carvacrols mit Ferrichlorid (Puxedu, G. 46 I, 219). F: 180°.
- 6. 4-0 xy-1-methyl-3-[a-oxy-isobutyryl]-benzol, 2-[a-0xy-isobutyryl]-p-kresol, 6.a-Dio xy-3-methyl-isobutyrophenon $C_{11}H_{14}O_3 = HO \cdot C_6H_3(CH_2) \cdot CO \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Aus a-Brom-6-oxy-3-methyl-isobutyrophenon durch Einw. von verd. Natronlauge oder von Natriumcarbonat oder Natriumacetat in wäßrig-alkoholischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (v. Auwers, B. 47, 2342, 2345). Gelbliche Krystalle. F: 55—56°. Kp₁₈: 161—162°. D^a: 1,0943. n^a: 1,5282; n^b: 1,535; n^b: 1,5534; n^a: 1,5703. Löslich in Natronlauge, Natriumcarbonat-Lösung und konz. Schwefelsäure mit grünlichgelber Farbe. Gibt bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung Aceton und 6-Oxy-3-methyl-benzoesäure. Einw. von wasserabspaltenden Mitteln: v. Au., B. 47, 2345. Gibt mit Ferrichlorid in wäßriger oder wäßrig-alkoholischer Lösung eine blauviolette Färbung.
- 4-Methoxy-1-methyl-3-[a-oxy-isobutyryl]-bensol, 2-[a-Oxy-isobutyryl]-p-kresolmethyläther $C_{12}H_{16}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot CO \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Aus 2-[a-Oxy-isobutyryl]-p-kresol durch Einw. von Dimethylsulfat und Natronlauge bei gewöhnlicher Temperatur oder von Methyljodid und Natriummethylat-Lösung bei 100° im Rohr (v. Auwers, B. 47, 2343, 2344). Prismen (aus Petroläther). F: 51—51,5°. Kp₃₄: 160—164°. Leicht löelich in den meisten Lösungsmitteln.
- 4-Acetoxy-1-methyl-8-[a-acetoxy-isobutyryl]-bensol, 2-[a-Acetoxy-isobutyryl]-p-kresol-acetat $C_{15}H_{16}O_5=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CO\cdot C(CH_3)_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. B. Beim Kochen von 2-[a-Oxy-isobutyryl]-p-kresol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (v. Auwers, B. 47, 2343). Plättchen und Nadeln (aus Petroläther). F: 57°. Kp₁₈: 182° bis 187°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

Semicarbason des 2-[a-Oxy-isobutyryl]-p-kresols $C_{19}H_{17}O_3N_3=HO\cdot C_9H_3(CH_3)\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot C(CH_3)_3\cdot OH$. Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 227—228° (Zers.) (v. Auwers, B. 47, 2344). Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.

Semicarbazon des 2-[α -Oxy-isobutyryl]-p-kresol-methyläthers $C_{13}H_{10}O_2N_3=CH_2\cdot O\cdot C_4H_4(CH_2)\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$. Nadeln (aus Wasser). F: 188—1890 (v. Auwers, B. 47, 2344). Ziemlich schwer löslich.

7. $\delta.\varepsilon$ - Dioxy - α - oxo - $\beta.\beta$ - dimethyl - α - phenyl - pentan, $\omega.\omega$ - Dimethyl - ω - $[\beta.\gamma$ - dioxy - propyl] - acetophenon $C_{13}H_{18}O_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus $\omega.\omega$ -Dimethyl- ω -allyl-acetophenon und der 2 Atomen Sauerstoff entsprechenden Menge KMnO4 in kalter alkalischer Lösung (Meyeringh, Haller, C. r. 158, 1957). Beim Erhitzen von [β -Benzoyl-isobutyl]-āthylenoxyd (Syst. No. 2463) mit Wasser auf 100° (Ramart-Lucas, Haller, C. r. 158, 1304). Bei der Einw. der 1 Atom Sauerstoff entsprechenden Menge Chromsäure in Eisessig auf [β -Benzoyl-isobutyl]-āthylenoxyd oder dessen Dimeres (H., R.-L., C. r. 159, 143). — Nadeln. F: 100° (M., H.; H., R.-L.). Sehr leicht löslich in Äther und Alkohol, löslich in siedendem Ligroin (M., H.). — Liefert bei der Einw. von Benzoylchlorid und Pyridin ein Monobenzoat (Syst. No. 905); bei der Einw. von Benzoylchlorid oder von Phenylisocyanat entsteht das dimere [β -Benzoyl-isobutyl]-āthylenoxyd (M., H.).

8. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{20}H_{33}O_3$.

1. 2.5-Dioxy-1¹-oxo-1-tetradecyl-benzol, Tridecyl-[2.5-dioxy-phenyl]-keton, a-Oxo-a-[2.5-dioxy-phenyl]-tetradecan, Myristyl-hydrochinon $C_{20}H_{21}O_3=(HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot [CH_2]_{12}\cdot CH_3$.

Tridecyl-[2.5-dimethoxy-phenyl]-keton, a-Oxo-a-[2.5-dimethoxy-phenyl]-tetradecan, Myristyl-hydrochinondimethyläther $C_{22}H_{36}O_3=(CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot CO\cdot [CH_3]_{12}\cdot CH_3$. B. Aus Hydrochinondimethyläther und Myristinsäurechlorid bei Gegenwart von AlCl₂ in Petroläther (Johnson, Kohmann, Am. Soc. 36, 1267). — Tafeln (aus Alkohol). F: 51—52°. Unlöslich in wäßr. Alkali; löslich in kalter alkoholischer Natronlauge. — Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure den Dimethyläther des Tetradecylhydrochinons.

2. 3.4-Dioxy-1¹-oxo-1-tetradecyl-benzol, Tridecyl-[3.4-dioxy-phenyl]-keton, a-Oxo-a-[3.4-dioxy-phenyl]-tetradecan, 4-Myristyl-brenzcatechin C₂₀H₃₂O₃ = (HO)₂C₆H₃·CO·[CH₃]₁₃·CH₃. B. Beim Erwärmen von Brenzcatechin und Myristinsäure mit Zinntetrachlorid auf dem Wasserbad (MAJIMA, NAKAMURA, B. 48, 1601).

— F: 103°. — Liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 3.4-Dioxy-1-tetradecyl-benzol.

Tridecyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-keton, a-Oxo-a-[3.4-dimethoxy-phenyl]-tetradecan, 4-Myristyl-veratrol $C_{22}H_{36}O_3 = (CH_2 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot [CH_2]_{12} \cdot CH_3$. B. Aus Myristinsäurechlorid, Veratrol und AlCl₂ (MAJIMA, NAKAMURA, B. 46, 4090), zweckmäßig in Petroläther-Lösung (Johnson, Kohmann, Am. Soc. 36, 1264). — Nadeln (aus Alkohol). F: 74—75° (M., N.), 73—75° (J., K.). Sehr leicht löslich in warmem, sehr wenig in kaltem Alkohol und Petroläther (M., N.). — Wird bei langem Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,12) zu Veratrumsäure oxydiert (M., N.). Liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 3.4-Dimethoxy-1-tetradecyl-benzol (M., N.; J., K.). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung (J., K.).

Tridecyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-ketoxim $C_{33}H_{37}O_3N = (CH_3 \cdot O)_3C_6H_3 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot [CH_3]_{13} \cdot CH_3$. B. Aus Tridecyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-keton, Hydroxylaminhydrochlorid und Kaliumacetat in siedendem Alkohol (Majma, Nakamura, B. 46, 4091). — Nadeln (aus Alkohol). F: 54—55°. — Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam und etwas Wasser in Ather α -Amino- α -[3.4-dimethoxy-phenyl]-tetradecan.

3. 3.4 - Dioxy - 1³ - oxo - 1 - tetradecyl - benzol, Undecyl-[3.4-dioxy-\$\beta\$-phendthyl]-keton, \$\gamma\$ - Oxo - a - [3.4 - dioxy - phenyl] - tetradecan \$C_{20}H_{21}O_3 = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH_3.

Undecyl-[3.4-dimethoxy- β -phenäthyl]-keton, γ -Cxo- α -[8.4-dimethoxy-phenyl]-tetradecan $C_{21}H_{24}O_{2}=(CH_{2}\cdot O)_{2}C_{4}H_{3}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot [CH_{1}]_{6}\cdot CH_{2}\cdot B$. Durch Reduktion von Undecyl-[3.4-dimethoxy-styryl]-keton mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Äther (MAJIMA, NAKAMURA, B. 48, 1602). — F: 54—56°. — Liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 3.4-Dimethoxy-1-tetradecyl-benzol.

9. Oxy-oxo-Verbindungen C₂₁H₂₄O₂.

1. 3.4 - Dioxy - 1¹ - oxo - 1 - pentadecyl - benzol, Tetradecyl - [3.4 - dioxy-phenyl]-keton, a-Oxo-a-[3.4-dioxy-phenyl]-pentadecan C₁₁H₂₄O₃ = (HO)₂C₄H₃· CO·[CH₂]₁·CH₂. B. Aus Brenzcatechin und n-Pentadecylsäure bei Gegenwart von Zinntetrachlorid auf dem Wasserbad (MAJMA, NAKAMURA, B. 48, 1599). — Krystalle (aus Xylol). F: 100°. — Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 3.4-Dioxy-1-pentadecyl-benzol. Gibt in alkoh. Lösung mit Ferrichlorid eine blaugrüne, mit Alkali eine rote Färbung.

Tetradecyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-keton, a-Oxo-a-[3.4-dimethoxy-phenyl]-pentadecan $C_{33}H_{36}O_3 = (CH_3 \cdot O)_3C_8H_3 \cdot CO \cdot [CH_3]_{13} \cdot CH_3$. B. Aus n-Pentadecylsäurechlorid und Veratrol in Gegenwart von AlCl₃ (Majima, Nakamura, B. 46, 4093). — F: 64° bis 65°. Kp_{0,3}: ca. 220°. — Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 3.4-Dimethoxy-1-pentadecyl-benzol.

2. 2.3-Dioxy-P-oxo-1-pentadecyl-benzol, Dodecyl-[2.3-dioxy- β -phenathyl]-keton, γ -Oxo-a-[2.3-dioxy-phenyl]-pentadecan $C_{z_1}H_{z_4}O_z=(HO)_zC_0H_z\cdot CH_z\cdot CH_z\cdot CO\cdot [CH_z]_{z_1}\cdot CH_z$.

Dodecyl-[2.3-dimethoxy- β -phenäthyl]-keton, γ -Oxo-a-[2.3-dimethoxy-phenyl]-pentadecan $C_{23}H_{26}O_3 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot [CH_2]_1 \cdot CH_3 \cdot B$. Man setzt β -[2.3-Dimethoxy-phenyl]-propionsäurechlorid bei 60° mit der Natriumverbindung des Dodecins-(1) um und reduziert das Reaktionsprodukt mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz (Мајим, Танака, B. 48, 1608). — Nadeln (aus Methanol). F: 47—49°. — Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 2.3-Dimethoxy-1-pentadecyl-benzol.

3. 3.4-Dioxy-1³-oxo-1-pentadecyl-benzol, Dodecyl-[3.4-dioxy- β -phenāthyl]-keton, γ -Oxo-a-[3.4-dioxy-phenyl]-pentadecan $C_{21}H_{24}O_3=(HO)_2C_4H_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot [CH_2]_{11}\cdot CH_3$.

Dodecyl-[3.4-dimethoxy- β -phenäthyl]-keton, γ -Oxo- α -[3.4-dimethoxy-phenyl]-pentadecan $C_{13}H_{34}O_3=(CH_3\cdot O)_3C_6H_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO\cdot [CH_3]_{11}\cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von Dodecyl-[3.4-dimethoxy-styryl]-keton mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Äther (MAJIMA, NAKAMURA, B. 48, 1600). — F: 62—62,5°. — Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 3.4-Dimethoxy-1-pentadecyl-benzol.

10. 3.4-Dioxy-1¹-oxo-1-hexadecyl-benzol, Pentadecyl-[3.4-dioxy-phenyl]-keton, a-0xo-a-[3.4-dioxy-phenyl]-hexadecan, 4-Palmityl-brenzcatechin $C_{22}H_{36}O_3 = (HO)_2C_6H_2 \cdot CO \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_2$.

Pentadecyl-[3.4-dimethoxy-phenyl]-keton, a-Oxo-a-[3.4-dimethoxy-phenyl]-hexadecan, 4-Palmityl-veratrol $C_{24}H_{40}O_3 = (CH_3 \cdot O)_2C_4H_3 \cdot CO \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. B. Aus Palmitinsäurechlorid, Veratrol und AlCl₃ (Majima, Nakamura, B. 46, 4093; Johnson, Kohmann, Am. Soc. 36, 1264). — Krystalle (aus Alkohol). F: 79—80° (M., N.), 78—79° (J., K.). Kp_{0,5}: cs. 230° (M., N.). — Gibt bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und Salzsäure 3.4-Dimethoxy-1-hexadecyl-benzol (M., N.; J., K.).

11. 2.3 - Dioxy - 13 - oxo - 1 - nonadecyl - benzol, Hexadecyl - [2.3 - dloxy- β -phenäthyl]-keton, γ -Oxo- α -[2.3 - dioxy-phenyl]-nonadecan $C_{25}H_{42}O_3 = (HO)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot [CH_2]_{15} \cdot CH_3$.

Hexadecyl-[2.3-dimethoxy- β -phenäthyl]-keton, γ -Oxo-a-[2.3-dimethoxy-phenyl]-nonadecan $C_{27}H_{46}O_{2}=(CH_{2}\cdot O)_{2}C_{8}H_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot [CH_{2}]_{15}\cdot CH_{3}$. B. Man seezt die Natriumverbindung des Hexadecins-(1) mit β -[2.3-Dimethoxy-phenyl]-propionsäure-chlorid um und reduziert das Reaktionsprodukt mit Wasserstoff in Gegenwart von Platin-schwarz (МАЈМА, ТАНАВА, B. 48, 1610). — F: 57°.

e) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O_{s^k}$

- 1. Oxy-oxo-Verbindungen C.H.O.
- 1. 4.5-Dioxy-1¹-oxo-1-methyl-2-vinyl-benzol, 4.5-Dioxy-2-vinyl-benzaldehyd $C_4H_4O_3=CH_4:CH\cdot C_4H_4(OH)_2\cdot CHO$.
- 4.5-Dimethoxy-2-vinyl-bensaldehyd $C_{11}H_{12}O_3 = CH_3:CH\cdot C_6H_2(O\cdot CH_2)_3\cdot CHO$. Beim Kochen von 4.5-Dimethoxy-2- $[\beta$ -dimethylamino-āthyl]-bensaldehyd-jodmethylat mit Kalilauge (Perkin, Soc. 109, 903). Reinigung über das Semicarbazon. Blättchen (aus Petroläther). F: 54—55°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. Die Lösung in konz. Salzsäure ist rosa. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün und wird an der Luft indigoblau.

Oxim $C_{11}H_{12}O_2N=CH_2:CH\cdot C_6H_2(O\cdot CH_2)_2\cdot CH:N\cdot OH$. Prismen (aus 70°/oigem Methanol). F: 126° (Perkin, Soc. 109, 906). Sehr leicht löslich in Methanol.

Semicarbason $C_{13}H_{15}O_2N_2=CH_1:CH\cdot C_0H_2(O\cdot CH_2)_3\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Krystelle (aus Methanol). F: ca. 226° (Zers.) (Perkin, Soc. 109, 904). Schwer löslich in Methanol.

- 2. 4.5 Dioxy 1 oxo hydrinden, 4.5 Dioxy hydrinden (1) $C_0H_0O_3 = (HO)_1C_0H_1 < CH_2 > CH_1$.
- 4.5-Dimethoxy-hydrindon-(1) $C_{11}H_{12}O_3 = (CH_2 \cdot O)_2C_4H_2 < CO_{CH_2} > CH_2$. B. Beim Erwärmen von 2.3-Dimethoxy-hydrozimtsäure mit Phosphorpentoxyd in Benzol (Perkin, Robinson, Soc. 105, 2388). Schwach gelbliche Tafeln (aus Äther). F: 82°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. Liefert beim Behandeln mit Isoamylnitrit und konz. Salzsäure in Methanol bei 50° 4.5-Dimethoxy-1-oxo-2-oximino-hydrinden.

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_{10}O_3$.

- 1. Methyl [3.4 dioxy styryl] keton, γ Oxo a [3.4 dioxy phenyl] a-butylen, 3.4 Dioxy-benzalaceton $C_{10}H_{10}O_3 = (HO)_2C_2H_3 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot CH_2$. B. Aus Protocatechualdehyd und Aceton in Gegenwart von Natronlauge (Paarson, C. 1919 III, 936). Hellbraune Würfel (aus heißem Wasser). F: 176°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, Benzin und Petroläther. Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine dunkelgrüne Färbung.
- 4-Oxy-8-methoxy-benzalaceton, Vanillalaceton $C_{11}H_{13}O_3 = (HO)(CH_3 \cdot O)C_6H_2 \cdot CH$: $CH \cdot CO \cdot CH_2$ (S. 291). Gibt beim Hydrieren in Gegenwart von Platinschwarz 4-Oxy-3-methoxy-benzylaceton (Nomura, Soc. 111, 775).
- 3.4 Dimethoxy benzalaceton, Veratralaceton $C_{12}H_{14}O_2 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_2 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot CH_2$. Die im Hptw. (S. 291) aufgeführte Verbindung vom Schmelzpunkt 168° war kein Veratralaceton (Kaufmann, Radosević, B. 49, 678), sondern 1-[3.4-Dimethoxy-phenyl]-3-[3.4-dimethoxy-styryl]-cyclohexen-(3)-on-(5) (Dickinson, Heilbeon, Irvine, Soc. 1927, 1889). B. Aus Veratrumaldehyd und Aceton in sehr verd. Natronlauge (Kaufmann, Radosević, B. 49, 678). Spieße (aus verd. Alkohol oder Ligroin), Blättchen (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 85-86° (Ryan, Plunkett, Pr. Roy. Irich Acad. 32 B [1916], 202; D., H., I.), 91-92° (K., R.). Schwer löslich in Ligroin, Petroläther und Wasser, sonst leicht löslich (K., R.). Gibt beim Schütteln mit Natriumhypobromit-Lösung 3.4-Dimethoxy-simtsäure (Lapworth, Wykes, Soc. 11, 795). Liefert bei der Reduktion mit Natriumanalgam in Alkohol (L., W.) oder mit Wasserstoff und kolloidem Palladium in Essigester (K. R.) 3.4-Dimethoxy-bensylaceton. Gibt beim Erwärmen mit konz. Salssäure eine tiefrote Färbung (L., W.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelrotbrauner Farbe (K., R.).
- 2. 2-Oxy-1\(^1\).1\(^1\)-dioxo-1-buty\(^1\)-benzo\(^1\), \(^1\)-Dioxo-a-[2-oxy-pheny\(^1\)]-butan, \(^2\)-Cov-Ch\(^1\)-Cov-Ch\(^1\)-Cov-Ch\(^1\)-Cov-Ch\(^1\).
- 2-Åthoxy-bensoylaceton $C_{12}H_{14}O_3 = C_2H_3 \cdot O \cdot C_6H_2 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot (S. 292)$. Gibt beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) 2-Methyl-chromon (PISTERMANN, TAMBOR, B. 45, 1241).
- 3. 14-Oxy-11.12-dioxo-1-butyl-benzol, δ -Oxy-a-y-dioxo-a-phenyl-butan, a'-Oxy-a-benzoyl-aceton $C_{10}H_{10}O_1=C_4H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot OH$.
- a'-Phenoxy-a-benzoyl-aceton $C_{16}H_{14}O_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O \cdot C_6H_6$. B. Aus Phenoxyessigsäureester und Acetophenon in Gegenwart von Natriumäthylat (v. Walther, J. pr. [2] 83, 171). Nädelchen (aus Alkohol). F: 79—80°. Beim Kochen der Lösungen in vere. Alkali tritt Spaltung in Phenoxyessigsäure und Acetophenon ein. Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung. Liefert ein grünliches Kupfersalz.
- 4. 4.5-Dioxy-1'-oxo-1-methyl-3-allyl-benzol, 4.5-Dioxy-3-allyl-benzoldehyd, 5-Allyl-protocatechualdehyd $C_{10}H_{10}O_2=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_6(OH)_2\cdot CHO$.
- 4-Oxy-5-methoxy-3-allyl-bensaldehyd, 5-Allyl-vanillin $C_1H_{12}O_3$ = CH_3 : $CH \cdot CH_2$: $C_3H_4(OH)(O \cdot CH_2) \cdot CHO$. B. Man kocht Vanillin mit Allylbromid und Kaliumcarbonat in Alkohol und erhitzt den entstandenen 3-Methoxy-4-allyloxy-benzaldehyd auf 210° (CLAISEN, Kisler, A. 401, 116). Neben 6-Oxy-5-methoxy-3-allyl-benzaldehyd und 2-Oxy-3-methoxy-1-allyl-benzaldehyd bis auf 210° (CL., Ei., A. 401, 112, 114 Anm. 1). Fast geruchlose Prismen (aus Essigsaure). F: 85—86°. Kp₃: 178°. Löslich in Alkalien und Sodalösung. Gibt eine dunkelblaue Färbung mit Eisenchlorid.
- 5. 5.6-Dioxy-1-oxo-1-methyl-3-allyl-benzol, 5.6-Dioxy-3-allyl-benzaldehyd $C_{10}H_{10}O_2=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_2H_3(OH)_2\cdot CHO$.
- 6-Oxy-5-methoxy-8-allyl-benzaldehyd $C_{11}H_{12}O_{5}=CH_{2}\cdot CH\cdot CH_{2}\cdot C_{4}H_{4}(OH)(O\cdot CH_{3})\cdot CHO$. B. Neben 4-Oxy-5-methoxy-3-allyl-benzaldehyd und 2-Oxy-3-methoxy-1-allyl-benzol

beim Erhitzen von 3-Methoxy-2-allyloxy-benzaldehyd bis auf 210° (Claisen, Eisles, A. 401, 112, 114 Anm.). — Fast geruchlose, blaßgelbe Tafeln oder Prismen (aus Methanol). F: 48—49°. Kp₁₀: 157—167°. Löslich in Alkalien und Sodalösung. — Gibt mit Eisenchlorid eine dunkelblaue Färbung. — Liefert ein gelbbräunliches Kupfersalz.

Imid $C_{11}H_{13}O_2N=CH_3:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_4(OH)(O\cdot CH_3)\cdot CH:NH.$ B. Durch Behandeln von 6-Oxy-5-methoxy-3-allyl-benzaldehyd in Alkohol mit konz. Ammoniak (Claisen, Eisles, A. 401, 115). — Gelbe Nädelchen. F: ca. 114°.

Semicarbazon $C_{12}H_{15}O_5N_3 = CH_2:CH \cdot CH_2 \cdot C_4H_2(OH)(O \cdot CH_2) \cdot CH:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln (sus Methanol). F: 195° (CLAISEN, EISLEB, A. 401, 115).

- 6. $4-Oxy-3^1.3^2-dioxo-1-methyl-3-propyl-benzol,$ $a.\beta-Dioxo-a-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-propan,$ Methyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-diketon $C_{10}H_{10}O_3=CH_3\cdot C_4H_3(OH)\cdot CO\cdot CO\cdot CH_3.$ Diese Konstitution ist vielleicht für die in Syst. No. 2510 als 2-Oxy-2.5-dimethyl-cumaranon-(3) (s. nebenstehende Formel) abgehandelte Verbindung in Betracht zu ziehen.
- $a.\beta$ -Dioxo-a-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-propan, Methyl-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-diketon $C_{11}H_{12}O_3=CH_3\cdot C_2H_3\cdot (0\cdot CH_2)\cdot CO\cdot CO\cdot CH_2$. B. Durch Kochen von a-Oxo- β -oximino-a-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-propan mit $15^0/_0$ iger Schwefelsäure (v. Auwers, B. 47, 3320). Krystalle (aus Ligroin). F: 60—61°. Disc: 1,1193 (unterkühlt) (v. Au., B. 51, 1122). $n_{\alpha}^{m,0}$: 1,5319; $n_{\alpha}^{6,0}$: 1,538; $n_{\alpha}^{6,0}$: 1,5555 (unterkühlt) (v. Au., B. 51, 1122). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln (v. Au., B. 47, 3320). Ist mit Wasserdampf flüchtig (v. Au., B. 47, 3320). Wird durch Alkalien verharzt (v. Au., B. 47, 3320). Gibt beim Behandeln mit Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff 2-Oxy-2.5-dimethyl-cumaranon-(3) (v. Au., B. 47, 3325). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot (v. Au., B. 47, 3320). Liefert ein bei 212—213° schwelzendes Mono-p-nitro-phenylhydrazon und ein oberhalb 280° schwelzendes Bis-p-nitro-phenylhydrazon (v. Au., B. 47, 3322).
- $a.\beta$ -Dioxo-a-[6-äthoxy-3-methyl-phenyl]-propan, Methyl-[6-äthoxy-3-methyl-phenyl]-diketon $C_{12}H_{14}O_3=CH_3\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von a-Oxo- β -oximino-a-[6-äthoxy-3-methyl-phenyl]-propan mit 15% gier Schwefelsäure (v. Auwers, B. 51, 1123). Prismen (aus Methanol oder Ligroin). F: 63—64%. $D_4^{a,o}$: 1,0524. $n_{\alpha}^{a,o}$: 1,5073; $n_{0}^{a,o}$: 1,513; $n_{0}^{a,o}$: 1,5289.
- a-Oxo-β-oximino-a-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-propan, Methyl-[6-oxy-3-methyl-benzoyl]-ketoxim $C_{10}H_{11}O_3N=CH_3\cdot C_6H_3\cdot CO\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$. B. Durch kurze Einw. von Alkali auf a-Oxo-β-oximino-a-[6-benzoyloxy-3-methyl-phenyl]-propan (v. Auwers, B. 47, 3324). Prismen (aus Petroläther oder verd. Methanol). F: 90,5—91,5°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. Gibt beim Kochen mit 15°/ojeer Schwefelsäure 2-Oxy-2.5-dimethyl-cumarsnon-(3).
- a-Oxo- β -oximino-a-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-propan, Methyl-[6-methoxy-3-methyl-benzoyl]-ketoxim $C_{11}H_{13}O_3N=CH_3\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von 6-Methoxy-3-methyl-propiophenon mit Isoamylnitrit und konz. Salzsäure (v. Auwers, B. 47, 3319). Gelbliche Nadeln (aus Ligroin oder Methanol). F: 101° bis 102° (v. Au., B. 47, 3297, 3321; Priv.-Mitt.). Sohwer löslich in Ligroin und Petroläther, sonst leicht löslich. Löslich in Alkalien und Alkalicarbonaten mit gelber Farbe. Gibt beim Erhitzen mit konzentrierter Salzsäure im Rohr auf 100° 6-Oxy-3-methyl-benzoesäure. Liefert beim Kochen mit 15°/oiger Schwefelsäure a.β-Dioxo-a-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-propan.
- a-Oxo- β -oximino-a-[6-äthoxy-3-methyl-phenyl]-propan, Methyl-[6-äthoxy-3-methyl-benzoyl]-ketoxim $C_{12}H_{15}O_3N=CH_3\cdot C_4H_3(O\cdot C_2H_3)\cdot CO\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2$. B. Durch Behandeln von 6-Äthoxy-3-methyl-propiophenon mit Isoamylnitrit und konz. Salzsäure (v. Auwers, B. 51, 1123). Nädelchen (aus verd. Methanol). F: 105—106°. Geht beim Kochen mit 15°/ojger Schwefelsäure in a. β -Dioxo-a-[6-äthoxy-3-methyl-phenyl]-propan über.
- $a.\beta$ Dioximino a [6 methoxy 3 methyl phenyl] propan $C_{11}H_{14}O_3N_3=CH_3\cdot C_4H_3(O\cdot CH_3)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3\cdot B$. Aus $a.\beta\cdot Dioxo\cdot a\cdot [6$ -methoxy·3·methyl-phenyl]-propan oder $a\cdot Oxo\cdot \beta$ -oximino- $a\cdot [6$ -methoxy·3-methyl-phenyl]-propan durch Kochen mit salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol (v. Auwers, B. 47, 3321). Nadeln (aus Benzol). F: 201—202°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. Löst sich in Alkalien ohne Färbung.

Disemicarbason des $a.\beta$ -Dioxo-a-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-propans (?) $C_{12}H_{16}O_2N_6=CH_2\cdot C_6H_3\cdot OH)\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot C(CH_2):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$ (?). Zur Konstitution vgl. v. Auwers, B. 50, 1597. — B. Durch Einw. von Semicarbazid-hydrochlorid in Gegenwart von Natriumacetat auf 2-Oxy-2.5-dimethyl-cumaranon-(3) in verd. Alkohol beise. 50° (v. Au., B. 47, 3314; 50, 1610). Durch langdauernde Einw. von Semicarbazid bei 40—50° auf 2.5-Dimethyl-cumaranon-(3) oder dessen Semicarbazon (v. Au., B. 47, 3308, 3309). — Wasserhaltige (?) Krystalle (aus Methanol, Alkohol, Benzol oder Aceton). Schmilzt zwischen 207° und 228° (v. Au., B. 50, 1610). Löslich in Eisessig, in den meisten anderen Lösungsmitteln schwer löslich. Löst sich fast ohne Färbung in Alkalien und Alkalicarbonaten (v. Au., B. 47, 3310). — Gibt mit verd. Schwefelsäure, konz. Oxalsäure-Lösung oder besser konz. Salzsäure auf dem Wasserbad 2-Oxy-2.5-dimethyl-cumaranon-(3) (v. Au., B. 47, 3311). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

Disemicarbason des $a.\beta$ -Dioxo-a-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-propans $C_{12}H_{12}O_2N_6 = CH_2 \cdot C_6H_3(O \cdot CH_2) \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot C(CH_3):N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Schütteln der vorangehenden Verbindung mit überschüssigem Dimethylsulfat und Alkali (v. Au., B. 47, 3321). Aus $a.\beta$ -Dioxo-a-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-propan und Semicarbazid, neben anderen Produkten (v. Au.). — Krystalle (aus Wasser). F: 239°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. — Gibt beim Erwärmen mit rauchender Salzsäure auf 30—40° $a.\beta$ -Dioxo-a-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-propan.

3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{11}H_{12}O_3$.

1. γ -Oxo-a-[3.4-dioxy-phenyl]-a-amylen, Äthyl-[3.4-dioxy-styryl]-keton $C_{11}H_{12}O_2=(HO)_2C_4H_2\cdot CH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2$.

Äthyl-[4-oxy-3-methoxy-styryl]-keton $C_{12}H_{14}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus 1 Mol Vanillin und 5 Mol Methyläthylketon in Gegenwart von 3—4 Mol konz. Natronlauge (Pearson, C. 1919 III, 936). — Krystalle (aus Methanol). F: 94°.

2. 2-Oxy-1.13-dioxo-1-n-amyl-benzol, a.y-Dioxo-a-[2-oxy-phenyl]-pentan, 2-Oxy- ω -propionyl-acetophenon $C_{11}H_{12}O_3=HO\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_4$.

Äthyläther, 2-Äthoxy- ω -propionyl-acetophenon $C_{13}H_{16}O_3=C_3H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot B$. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von Natrium auf ein Gemisch von 2-Äthoxy-acetophenon und Propionsäureäthylester (PISTERMANN, TAMBOR, B. 45, 1242).—Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 46°. — Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine tiefrote Färbung.

3. $4-Oxy-3^1.3^2-dioxo-1-methyl-3-butyl-benzol$, $a.\beta-Dioxo-a-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-butan$, Athyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-diketon $C_{11}H_{13}O_2=CH_3\cdot C_2H_3\cdot (DH)\cdot CO\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_3$. Diese Konstitution ist vielleicht für die in Syst. No. 2510 als 2-Oxy-5-methyl-2-athyl-cumaranon-(3) (s. nebenstehende Formel) abgehandelte Verbindung in Betracht zu ziehen.

Eine Verbindung, in der vielleicht das Disemicarbazon des Äthyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-diketons vorliegt, ist als Umwandlungsprodukt bei 5-Methyl-2-athyl-cumaranon-(3) (Syst. No. 2385) eingeordnet.

4. $3-Oxy-2^1.2^4-dioxo-1.5-dimethyl-2-propyl-benzol, Methyl-[6-oxy-2.4-dimethyl-phenyl]-diketon <math>C_{11}H_{12}O_3=(CH_2)_3C_0H_3(OH)\cdot CO\cdot CO\cdot CH_3$. Diese Konstitution ist vielleicht für die in Syst. No. 2510 als 2-Oxy-2.4.6-trimethyl-cumaranon-(3)(s. nebenstehende Formel) abgehandelte Verbindung in Betracht zu ziehen.

4. Oxy-oxo-Verbindungen C₁₂H₁₄O₃.

1. $4-Oxy-3^1.3^6-dioxo-1-methyl-3-isoamyl-benzol$, Isopropyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-diketon $C_{12}H_{14}O_3=CH_3\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot CO\cdot CH(CH_3)_3$. Diese Konstitution ist vielleicht für die in Syst. No. 2510 als 2-Oxy-5-methyl-2-isopropyl-cumaranon-(3) (s. nebenstehende Formel) abgehandelte Verbindung in Betracht zu ziehen.

2. 3-Oxy-1.5-dimethyl-2.4-diacetyl-benzol, 3.5-Dimethyl-2.6-diacetyl-phenol, 2.6-Diacetyl-symm. m-xylenol C₁₂H₁₄O₃ = (CH₂)₂C₄H(OH)(CO·CH₃)₂.

B. Man erwärmt ein Gemisch von 1 Mol symm. m-Xylenol, 4 Mol Acetylchlorid und ca. 6 Mol Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (v. Auwers, Borsone, B. 48, 1712; vgl. v. Au., B. 48, 93). Beim Erwärmen von 5-Methoxy·1.3-dimethyl-benzol mit überschüssigem Acetylchlorid und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (v. Au., B., B. 48, 1711; vgl. v. Au., B. 48, 92). — Nadeln (aus Benzin oder Methanol). F: 109—110° (v. Au., B. 48, 93). Leicht bälich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer in Benzin, sehr wenig in Petroläther (v. Au.). Löslich in Alkalien mit gelber Farbe (v. Au.). — Liefert mit Benzoldiazoniumchlorid 4-Oxy-2.6-dimethyl-3.6-diacetyl-azobenzol (v. Au., B., B. 48, 1712). — Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine violette Färbung (v. Au.).

Methyläther, 3 - Methoxy - 1.5 - dimethyl - 2.4 - diacetyl - benzol $C_{13}H_{16}O_3 = (CH_3)_2C_8H(O\cdot CH_3)(CO\cdot CH_3)_3$. B. Entsteht durch Behandeln von 3.5 - Dimethyl - 2.6 - diacetyl - phenol mit Dimethylsulfat und Alkali (v. Auwers, Borsons, B. 48, 1726). — Prismen (aus verd. Methanol). F: 71—72°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

Dioxim des 3 - Oxy - 1.5 - dimethyl - 2.4 - diacetyl - benzols $C_{12}H_{16}O_3N_2 = HO \cdot C_6H(CH_2)_2[C(:N \cdot OH) \cdot CH_2]_2$. Platten (aus Benzol). F: 173—174° (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1712). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und heißem Wasser, weniger in kaltem Benzol, schwer in Petroläther.

5. Oxy-oxo-Verbindungen C₁₅H₂₀O₂.

1. 6-Oxy-5-hexyl-2-propenyl-benzochinon-(1.4) (?), Perezon, Pipitza-hoinsdure C₁₅H₂₀O₂ = C₅H₁₃·C<COH·CO·CH·CH·CH·CH₃(?) (S. 295). Molekular-gewichtsbestimmung in Benzol: Rempry, Soc. 103, 1079. Konstitution: Fighter, Jetzer, Leepin, A. 395, 15; vgl. R., Soc. 103, 1087.—Darst. Durch Extraktion der Wurzel von Trixis pipitzahuac mit kaltem Alkohol (F., J., L., A. 395, 20) oder kaltem Benzol (Bayer & Co., D.R.P. 278090; C. 1914 II, 900; Frdl. 11, 1169).— Gelbe Spieße (aus Benzol), Blättchen (aus Wasser). F: 104—106° (Bayer & Co.), 104° (F., J., L.), 103—105° (korr.) (R., Soc. 103, 1079).— Lagert sich bei längerem Erhitzen über den Schmelzpunkt, bei schnellem Destillieren oder beim Sublimieren in das optisch-aktive Pipitzol (s. u.) um (R.; vgl. a. Anschütz, Leather, A. 237, 97; Sanders, Pr. chem. Soc. 22 [1906], 134; Bayer & Co.). Behandelt man Perezon mit Ozon und setzt das Reaktionsprodukt mit Phenylhydrazin um, so erhält man das Phenylosazon der α.β-Dioxo-buttersaure (Ergw. Bd. III/IV, S. 259) (F., J., L., A. 395, 23). Beim Erhitzen von Perezon mit Acetanhydrid im Rohr auf 100° erhält man die Acetylverbindung des Pipitzols (R., Soc. 103, 1081). Perezon liefert mit Methylmagnesiumjodid "Perezonmethylchinol" (s. u.) (R., Soc. 103, 1083).

Verbindung C₁₆H₂₄O₂, "Perezonmethylchinol". B. Aus Perezon und 3 Mol Methylmagnesiumjodid in Ather (REMFRY, Soc. 103, 1083). — Farblose Nadeln (aus Xylol). F: 411—412°. Leicht löslich in verd. Alkalien; die alkal. Lösungen werden schnell braun, dann violett. — Wird durch Eisenchlorid leicht oxydiert. — Gibt mit MILLONS Reagens eine gelbe Färbung.

Verbindung C₁₇H₂₆O₃, "Perezonäthylchinol". B. Aus Perezon und 3 Mol Äthylmagnesiumjodid in Ather (REMPRY, Soc. 103, 1083). — Farblose Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 101—102°. Leicht löslich in verd. Alkalien; die alkal. Lösungen werden schnell braun und dann violett. — Wird durch Eisenchlorid zu einer bei 96—97° schmelzenden Verbindung oxydiert. — Gibt mit MILLONS Reagens eine gelbe Färbung.

Verbindung C₁₈H₂₈O₂, "Perezonpropylchinol". B. Aus Perezon und 3 Mol Propylmagnesiumjodid in Ather (REMPRY, Soc. 103, 1084). — Gelbes Öl. Kp₂₆: 245—250°. Leicht löslich in verd. Alkalien; die alkal. Lösungen werden schnell braun und dann violett. — Wird durch Eisenchlorid leicht oxydiert. — Gibt mit Millons Reagens eine gelbe Färbung.

Acetylverbindung $C_{17}H_{19}O_4 = C_{16}H_{19}O_3 \cdot CO \cdot CH_2$ (S. 295). Wurde von Remyry (Soc. 103, 1078, 1081) als Acetylverbindung des Pipitzols (S. 631) erkannt.

2. Pipitzol C₁₂H₂₀O₃. Molekulargewichts-Bestimmung in Benzol: REMPRY, Soc. 103, 1080. — B. Durch Erhitzen von Perezon auf 210° (R., Soc. 103, 1079). Durch längeres Erhitzen von Perezon über die Schmelztemperatur, durch schnelles Destillieren oder durch Sublimation (R.; vgl. a. Anschütz, Leather, A. 237, 97; Sanders, Pr. chem. Soc. 22 [1906].

134; BAYER & Co., D. R. P. 278090; C. 1914 II, 900; Frdl. 11, 1169). — Tafeln (aus Alkohol). F: 140—141° (korr.) (R.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Petroläther, löslich in kaltem Alkohol, Ather, Benzol und Aceton, leicht in Essigester und Chloroform (R.). Löslich in verd. Natronlauge, unlöslich in Sodalösung (R.). Ist etwas flüchtig mit Wasserdampf (R.) [a]₀: +13,1° (in Chloroform; c = 4,8) (R.). — Entfärbt Brom in Chloroform nicht (R.). Reagiert nicht mit Hydroxylamin, Anilin oder Phenylhydrazin (R.). Pipitzol gibt mit Methylmagnesiumjodid in Ather eine Verbindung C₁₈H₂₄O₃ (s. u.) (R.). — Die alkoh. Lösung wird durch Eisenchlorid erst violett, dann grünschwarz gefärbt (R.).

Verbindung C₁₅H₂₄O₃. B. Aus Pipitzol durch Einw. von Methylmagnesiumjodid in Ather (REMOTRY, Soc. 103, 1083). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 145°. — Gibt mit Eisen-

chlorid eine hellgrüne Färbung.

Acetylverbindung $C_{17}H_{33}O_4 = C_{18}H_{19}O_3 \cdot CO \cdot CH_3$. Die im *Hptw. (S. 295)* als Acetylderivat des Perezons beschriebene Verbindung ist als Acetylderivat des Pipitzols erkannt worden (Remper, Soc. 103, 1078, 1081). — Molekulargewichtsbestimmung in Benzol: R. — B. Man kocht Pipitzol mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Remper, Soc. 103, 1080). — Prismen (aus Petroläther). F: 114—115° (korr.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. $[a]_b$: + 6,2° (in Chloroform; c = 7,8). — Wird durch alkoh. Schwefelsäure zu Pipitzol verseift. Beim Behandeln mit Natronlauge entsteht ein öliges Produkt (R., Soc. 103, 1078).

Bensoylverbindung $C_{22}H_{24}O_4 = C_{75}H_{16}O_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Durch Schütteln von Pipitzol mit Benzoylchlorid und Alkali (REMFRY, Soc. 108, 1081). — Prismen (aus Petroläther). F: 154—1556 (korr.).

6. Undecyl-[3.4-dioxy-styryl]-keton $C_{30}H_{30}O_3=CH_3\cdot[CH_3]_{10}\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_3(OH)_5$.

Undecyl-[8.4-dimethoxy-styryl]-keton $C_{22}H_{24}O_3 = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_3$ (O·CH₂)₄. B. Aus Verstrumaldehyd und Methyl-n-undecyl-keton in Alkohol in Gegenwart von wenig Natronlauge (Majima, Nakamura, B. 48, 1601). — Schwach gelbliche Krystalle. F: 67—67,5°. — Gibt bei der Hydrierung in Ather in Gegenwart von Platinschwarz Undecyl-[3.4-dimethoxy- β -phenāthyl]-keton.

7. Dodecyi-[3.4-dioxy-styryi]-keton $C_{a_1}H_{a_2}O_3=CH_3\cdot[CH_a]_{11}\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_0H_a(OH)_a$

Dodecyl-[8.4-dimethoxy-styryl]-keton $C_{28}H_{26}O_3 = CH_3 \cdot [CH_2]_1 \cdot CO \cdot CH \cdot C_4H_3 \cdot (O \cdot CH_3)_4$. B. Aus Verstrumaldehyd und Methyl-n-dodecyl-keton in Alkohol in Gegenwart von wenig Natronlauge (Majika, Nakahura, B. 48, 1600). — Schwach gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 67—68°. — Gibt beim Hydrieren in Äther in Gegenwart von Platinschwarz Dodecyl-[3.4-dimethoxy- β -phenāthyl]-keton.

f) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_3$.

1. $2 \cdot 0 \times y \cdot 1.3 \cdot dio \times o \cdot hydrinden$, $2 \cdot 0 \times y \cdot indandion \cdot (1.3)$ $C_0H_0O_3 = C_0H_0 \cdot CO$ CH · OH bezw. desmotrope Form. B. Die blaue Lösung des Natriumsalzes erhält man bei der Reduktion von Triketohydrindenhydrat in konsentrierter wäßriger Lösung mit Natriumsmalgam (Ruhmann, Soc. 99, 1309) oder beim Auflösen von Hydrindantin (s. u.) in Natronlauge (Ru., Soc. 99, 1306; vgl. Retungen, Am. Soc. 89, 1062). — Wurde nur in Lösung erhalten. — Beim Zusatz von Triketohydrindenhydrat zu der schwach sauren Lösung von $2 \cdot 0 \times y \cdot indandion \cdot (1.3)$ entsteht Hydrindantin (Ru.). Oxydiert sich leicht zu Hydrindantin (Ru.).

[1.8-Dioxo-hydrindyl-(2)]-[2-oxy-1.8-dioxo-hydrindyl-(2)]-äther, Hydrindantin $C_{18}H_{16}O_6 = C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > C(OH) \cdot O \cdot HC < {}^{CO}_{CO} > C_6H_4$. B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die wäßr. Lösung von Triketohydrindenhydrat (RUHEMANN, Soc. 99, 797). Durch Reduktion von Triketohydrindenhydrat mit Dialursäure in Wasser (R., Soc. 99, 1310; HARDING, WARNEFORD, J. biol. Chem. 25, 332). Aus 1.3-Dioxo-2-oximino-hydrinden durch Einw. von rauchender Jodwasserstoffsäure (R., Soc. 99, 1310). Aus 2-Oxy-1.3-dioxo-

hydrinden und Triketohydrindenhydrat in saurer Lösung (R., Soc. 99, 1309). — Prismen mit 2 H₂O (aus Aceton). Verliert das Krystallwasser bei 100°; rötet sich bei 200° und zersetzt sich bei 236° (R., Soc. 99, 797). Sehr wenig löslich in siedendem Wasser (R., Soc. 99, 798). Löst sich in Sodalösung mit tiefroter Farbe und wird durch Säuren aus dieser Lösung unverändert ausgefällt (R., Soc. 99, 798). — Löst sich leicht in Natronlauge mit tiefblauer Farbe unter Zerfall in (nicht isoliertes) 2-Oxy-1.3-dioxo-hydrinden und 2-Carboxy-mandelsäure (R., Soc. 99, 798, 1306; vgl. RETINGER, Am. Soc. 39, 1062). 2-Carboxy-mandelsäure erhält man auch beim Einleiten von Sauerstoff in die Lösung des Hydrindantins in Natronlauge (R., Soc. 99, 798). Hydrindantin wird durch Ammoniumcarbonat in das blaue Ammoniumsalz des 1.3-Dioxo-2-[1.3-dioxo-hydrindyliden-(2)-amino]-hydrindens C₆H₄ CO C:N·HC CO C₆C₆H₄ (Syst. No. 1874) übergeführt (R., Soc. 99, 1491). — Gibt eine tief rotviolette Färbung mit Ammoniak (R., Soc. 99, 798) und eine blaue Färbung mit Aminosäuren (Halle, Loewenstein, Päibram, Bio. Z. 55, 365). blaue Färbung mit Aminosäuren (Halle, Loewenstein, Pribram, Bio. Z. 55. 365).

2. $Oxy-oxo-Verbindungen C_{10}H_8O_8$.

1. 4.5 (oder 4.8) - Dioxy - 1 - oxo - 1.4 - dihydro - naphthalin bezw. 4.5 (oder 4.8) - Dioxy - 1 - oxo - 1.2 - dihydro - naphthalin $C_{10}H_8O_3$ (Formeln I—IV) ist desmotrop mit 1.4.5-Trioxy-naphthalin (Ergw. Bd. VI, S. 558).

Semicarbazon des β -Hydrojuglons $C_{11}H_{11}O_3N_3=(HO)_2C_{10}H_6:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. B. Beim Aufbewahren von β -Hydrojuglon (Ergw. Bd. VI, S. 558) mit Semicarbazid in Alkohol (Wilstätter, Wheeler, B. 47, 2800). — Schwach gelbliche Nadeln und Prismen (aus Benzol). F: 197—198° (Zers.). Leicht löslich in heißem Eisessig, schwer in Alkohol und Benzol, unlöslich in Ather und Ligroin.

- 2. 6 Oxy 1.3 dioxo 4 methyl hydrinden, Carminon $C_{10}H_8O_3=CH_3\cdot C_6H_4(OH)<{CO\atop CO}>CH_2.$
- von 2.6-Dioxy-8-methyl-naphthochinon-(1.4)-carbonsäure-(5) mit Brom in Essigsäure (DIM-ROTH, A. 899, 21). Aus x-Brom-2.6-dioxy-8-methyl-naphthochinon-(1.4)-carbonsäure-(5) und Brom in Wasser (D., A. 399, 22).
- 3. y.e-Dioxo- α -[4-oxy-phenyl]- α -hexylen, 4-Oxy-cinnamoylaceton $C_{12}H_{12}O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Schütteln von 4-[Carbomethoxy-oxy]-cinnamoylaceton in ather. Lösung mit schwachem Alkali (LAMPE, GODLEWSKA, B. 51, 1357). — Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 144—146°. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelrot.
- 4-[Carbomethoxy-oxy]-cinnamoylaceton $C_{14}H_{14}O_5 = CH_2 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot B$. Aus $a \cdot [4 \cdot (Carbomethoxy-oxy)-cinnamoyl]$ -acetessigester durch Verseifung und gleichzeitige CO_2 -Abspaltung (LAMPE, GODLEWSKA, B. 51, 1357). Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 111—113°. Beim Schütteln der äther. Lösung mit schwachem Alkali entsteht 4-Oxy-cinnamoylaceton. Beim Kochen mit salzsaurem Hydroxylamin in Alkohol erhält man 3 (oder 5)-Methyl-5 (oder 3)-[4-(carbomethoxy-oxy)-styryl]-isoxazol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit grünlichgelber Farbe. Die alkoh. Lösung färbt sich mit Rissanshlorid rothraun Eisenchlorid rotbraun.
- 4. Verbindung C₁₅H₁₈O₃, s. nebenstehende Formel.

 Diese Konstitution kommt nach Fighter, Jetzer, Leepin

 Haden (S. 408 bei Oxyperezon) beschrie
 H₂C

 H₃C benen Perezinon zu; vgl. dazu REMFRY, Soc. 103, 1088.

g) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_3$.

- 1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_6O_8$.
- 1. **4-Oxy-naphthochinon-(1.2)** $C_{10}H_6O_3=C_6H_4$ $CO-CO \atop C(OH): UH$ ist desmotrop mit 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) C_6H_4 $CO-CH \atop CO-CH$, S. 635.
- 4-Äthoxy-naphthochinon-(1.2) $C_{12}H_{10}O_3 = C_4H_4$ CO—CO [im Hptw., S. 302 als 2-Äthoxy-naphthochinon-(1.4) beschrieben]. Zur Konstitution vgl. Miller, \mathcal{H} . 48, 446; C. 1911 II, 283. B. Neben geringeren Mengen 2-Äthoxy-naphthochinon-(1.4) aus dem Silbersalz des 2-Oxy-naphthochinons-(1.4) beim Behandeln mit Äthyljodid in Äther; bei Verwendung des hellroten Silbersalzes ist die Ausbeute an 4-Äthoxy-naphthochinon-(1.2), bei Verwendung des dunkelbraunen Silbersalzes diejenige an 2-Äthoxy-naphthochinon-(1.2), am günstigsten; Trennung der Isomeren auf Grund ihrer verschiedenen Löslichkeit in Äther (M., \mathcal{H} . 48, 445; 47, 1539; C. 1911 II, 283; 1916 II, 227). —Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 127°. Bei Zimmertemperatur lösen sich 0,85 g in 100 g Äther (M., \mathcal{H} . 47, 1540; C. 1916 II, 227'). Liefert mit Anilin in verd. Alkohol bei 25° 4-Anilino-naphthochinon-(1.2) bezw. 2-Oxynaphthochinon-(1.4)-anil-(4) (Syst. No. 1804) und 2-Anilino-naphthochinon-(1.4)-anil-(4) bezw. 4-Anilino-naphthochinon-(1.2)-anil-(2) (Syst. No. 1874) (M., \mathcal{H} . 43, 447; C. 1911 II, 283).
- 4-Oxy-naphthochinon-(1.2)-imid-(2) $C_{10}H_7O_2N = C_6H_4$ C_{COH} : compared the contraction of the cont
- 4-Methylmercapto-naphthochinon-(1.2) $C_{11}H_8O_2S = C_8H_4$ $C_{1}S \cdot CH_2$: $C_{11}S \cdot CH_3$: $C_{11}S \cdot CH_4$ Behandeln einer Lösung von 4-Dimethylamino-1-methylmercapto-naphthalin in Ameisensäure (D: 1,2) mit Amylnitrit (ZINCKE, SCHÜTZ, B. 45, 644). Braunrote Nadeln (aus Benzol). F: 197°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol in der Wärme, schwerer in Äther und Benzin. Verhalten bei der Reduktion mit Zinnehlorür: Z., SCH. Gibt mit Chlor in Eisessig 3.4-Dichlor-naphthochinon-(1.2). Bei der Einw. von Alkalien entsteht 2-Oxy-naphthochinon-(1.4).
 - 2. 5-Oxy-naphthochinon-(1.2) $C_{10}H_6O_3 = HO \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO$
- 5-Oxy-naphthochinon · (1.2) oxim (2) bezw. 2-Nitroso · 1.5 · dioxy-naphthalin C₁₀H₂O₃N = HO·C₆H₃CO·C:N·OH bezw. HO·C₆H₃C(OH):C·NO CH:CH bezw. HO·C₆H₃CH CH CH bezw. HO·C₆H₃CH CH CH CH CH CH CH children bezw. HO·C₆H₃CH CH CH CH CH children bezw. HO·C₆H₃CH CH CH CH children bezw. HO·C₆H₃CH CH CH CH CH children bezw. Ho·C₆H₃CH CH CH CH CH CH Children bezw. Ho·C₆H₃CH CH Children bezw. Ho·C₆H₃CH Childre
- $\begin{array}{lll} \textbf{5-Methoxy-naphthochinon-(1.2)-oxim-(2)} & \text{bezw. 2-Nitroso-1-oxy-5-methoxy-naphthalin} & \text{C}_{11}\text{H}_{2}\text{O}_{3}\text{N} &= \text{CH}_{3}\cdot\text{O}\cdot\text{C}_{6}\text{H}_{3}\cdot\text{CO}\cdot\text{C}:\text{N}\cdot\text{OH} \\ & \text{CH}:\text{CH} & \text{bezw. CH}_{3}\cdot\text{O}\cdot\text{C}_{6}\text{H}_{3}\cdot\text{CH} \\ \end{array} \\ \begin{array}{ll} \text{COOC:} & \text{NOOC:} & \text{COOC:} & \text{COOC:} & \text{COOC:} \\ \text{COOC:} \\ \text{COOC:} & \text{COOC:} \\ \text{$
- B. Durch Behandeln von 1-Oxy-5-methoxy-naphthalin mit Natriumnitrit und Essigsäure (O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 94, 17). Dunkelgelbe Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: ca. 165° (Zers.). Mit gelber Farbe löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Pyridin, schwer in Ligroin. Löslich in Alkalien mit braungelber Farbe. Gibt bei der Reduktion mit Phenylhydrazin in siedendem Benzol 2-Amino-1-oxy-5-methoxy-naphthalin.
- 5-Methoxy-naphthochinon-(1.2)-dioxim $C_{11}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3 \cdot CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3 \cdot CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3 \cdot CH_3 \cdot C$

oxim-(2) mit Hydroxylaminhydrochlorid in verd. Methanol in Gegenwart von wenig konz. Salzsaure (O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 94, 18). — Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 195°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther, weniger in Benzol. Löslich in verd. Natronlauge. - Verpufft bei schnellem Erhitzen. - Ist mit dunkelvioletter bis blauschwarzer Farbe löslich in konz. Schwefelsäure; beim Verdünnen mit Wasser wird die Lösung rot, bei stärkerem Verdünnen fällt das Dioxim unverändert wieder aus.

Oxydation von 1-Amino-2.6-dioxy-naphthalin [dargestellt durch Kuppeln von 2.6-Dioxy-naphthalin mit Benzoldiazoniumchlorid und Reduktion der entstandenen Azoverbindung mit Zinnchlorür und Salzsäure (KEHRMANN, B. 40, 1962)] mit Chromschwefelsäure bei 08 (DIMROTH, KERKOVIUS, A. 399, 38). — Orangegelbe Krystalle. — Liefert mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure 1.2.4.6-Tetraacetoxy-naphthalin (D., K.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{6} \cdot \textbf{Oxy-naphthochinon-(1.2)-oxim-(2)} & \text{bezw. 2-Nitroso-1.6-dioxy-naphthalin} \\ \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{7}\textbf{O}_{3}\textbf{N} & = \textbf{HO} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{3} & \textbf{CH} \cdot \textbf{CH} \\ \textbf{CH} \cdot \textbf{CH} & \textbf{bezw. HO} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{3} & \textbf{CH} = \textbf{CH} \\ \textbf{Mengen 6-Oxy-naphthochinon-(1.4)-oxim-(4)} & \textbf{(8.638)} & \textbf{beim Behandeln von 1.6-Dioxy-naphthalin} \\ \end{array}$

mit Natriumnitrit und verd. Essigsäure bei 0° (O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 94, 3). — Rote bronzeglänzende Blättchen oder Nadeln (aus Pyridin + Wasser). Wird bei 180—200° schwarz und zersetzt sich völlig bei ca. 230°. Sehr wenig löslich in Wasser, schwer in Alkohol, Benzol und Ather, leicht in Pyridin. Löslich in Ammoniak, Alkalien, Sodalösung und Erdalkalien mit rotgelber Farbe. — Gibt bei der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure 2-Amino-1.6-dioxy-naphthalin. Liefert mit Zinksulfat in Ammoniak ein orangerotes, schwer lösliches Zinksalz. — Die Lösungen in Pyridin und konz. Schwefelsaure sind braungelb.

Diacetat des Oxims $C_{14}H_{11}O_{5}N = CH_{3} \cdot CO \cdot O \cdot C_{6}H_{3} \cdot CH \cdot CH \cdot CH$ bezw. $CH_{3} \cdot CO \cdot O \cdot C_{6}H_{3} \cdot CH \cdot CH \cdot CH$ bezw. $CH_{3} \cdot CO \cdot O \cdot C_{6}H_{3} \cdot CH \cdot CH \cdot CH$ bezw. B. Bei kurzem Kochen von 6-Oxy-naphthochinon (4.9) and (6.9) and (6.9) are the chinon (6.9) and (6.9) are the chinon (6.9) and (6.9) are the chinon chinon-(1.2)-oxim-(2) mit Acetanhydrid (O. FISCHER, BAUER, J. pr. [2] 94, 4): — Hellgelbe Prismen (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 154°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol.

- 4. 7-Oxy-naphthochinon-(1.2) $C_{10}H_6O_3 = HO \cdot C_6H_3 < CO \cdot CO \\ CH : CH : CH$ (S.299). B. Durch Oxydation von 1-Amino-2.7-dioxy-naphthalin mit Chromschwefelsäure (Dimeoth, Ker-KOVIUS, A. 399, 42). — Liefert mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsaure 1.2.4.7-Tetraacetoxy-naphthalin.
- 7-Methoxy-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) bezw. 1-Nitroso-2-oxy-7-methoxy-naphthalin $C_{11}H_{2}O_{2}N = CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{3}$ $C(:N\cdot OH)\cdot CO$ bezw. $CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{3}\cdot CH$ CHB. Durch Behandeln von 2-Oxy-7-methoxy-naphthalin mit Natriumnitrit und Essigsäure (O. Fischer, Hammerschmutt, J. pr. [2] 94, 25). Hellrote oder bronzeglänzende Nadeln oder Blättchen (aus Methanol). F: 129°. Leicht löslich in Rengel und Ather sehr wenigen in Accton mit hellroter Farbe, wenigen löslich in Rengel und Ather sehr wenigen.
- mit dunkelroter, in Aceton mit hellroter Farbe, weniger löslich in Benzol und Ather, sehr wenig in Ligroin. Ist mit gelbbrauner Farbe löslich in Alkalien. Gibt bei der Reduktion mit Phenylhydrazin in Benzol + Ligroin 1-Amino-2-oxy-7-methoxy-naphthalin. Liefert mit konz. Ammoniak langsam in der Kälte, rasch bei 100° im Rohr 8-Nitroso-7-amino-2-methoxy-naphthalin (s. u.); reagiert analog beim Erwärmen mit Methylamin oder Athylamin.
- 7-Methoxy-naphthochinon-(1.2)-imid-(2)-oxim-(1) bezw. 8-Nitroso-7-amino-2-methoxy-naphthalin $C_{11}H_{10}O_2N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot$

CH₃·O·C₆H₄·CH—CH

B. Durch Erhitzen von 7-Methoxy-naphthochinon-(1.2)oxim-(1) mit konz. Ammoniak im Rohr auf 100° (O. Fischer, Hamoreschnidt, J. pr. [2] 94, 27). — Gelbbraune Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 194°. Leicht löslich in Alkohol, Methanol und Chloroform, löslich in Ather, sehr wenig in Ligroin. Die Lösungen sind gelbgrün. — Liefert mit verd. Natronlauge 7-Methoxy-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) zurück. Gibt beim Behandeln mit Hydroxylaminhydrochlorid in Alkohol 7-Methoxy-naphthochinon-(1.2)-dioxim. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violettrot. — C₁₁H₁₀O₂N₈ + HCl. Rote Prismen. F: 234°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit roter Farbe. — Pikrat $C_{21}H_{10}O_{9}N_{2}+C_{6}H_{2}O_{7}N_{2}$. Rote Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 207°.

7-Methoxy-naphthochinon-(1.2)-methylimid-(2)-oxim-(1) bezw. 8-Nitroso-7-methylamino-2-methoxy-naphthalin $C_{12}H_{12}O_2N_2=$

Erwärmen von 7-Methoxy-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) mit Methylaminlösung (O. Fischer, Hammerschmidt, J. pr. [2] 94, 28). — Grünliche Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 136°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform mit grünlichgelber, schwerer in Ather mit grüner Farbe, löslich in Eisessig mit rotbrauner Farbe, sehr wenig löslich in Petroläther und Ligroin. — Liefert beim Erwärmen mit Eisessig und Zinkchlorid Methoxy-naphthimidazol

CH₃·O·C₁₀H₅< $\stackrel{N}{NH}$ >CH (Syst. No. 3512). Mit Natriumnitrit und Schwefelsäure entsteht das Nitrosamin (Syst. No. 1858). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot. — $C_{12}H_{19}O_2N_3$ +HCl. Rotbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 144°. — Pikrat $C_{19}H_{19}O_2N_3$ + $C_6H_3O_7N_3$. Rote Prismen (aus Alkohol). F: 164°.

7-Methoxy-naphthochinon-(1.2)-äthylimid-(2)-oxim-(1) bezw. 8-Nitroso-7-äthylamino-2-methoxy-naphthalin $C_{18}H_{14}O_2N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_8H_3 \cdot CH = CH$ bezw.

C(NO): C·NH·C₂H₅. B. Durch Erwärmen von 7-Methoxy-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) mit Athylaminlösung (O. Fischer, Hamnerschuttdt, J. pr. [2] 94, 30). — Hellbraune Prismen mit 1 H₂O (aus verd. Alkohol); die wasserfreie Verbindung bildet dunkelgrüne Krystalle. Schmilzt wasserfrei bei 89°, mit Krystallwasser zwischen 60° und 72°. Löslich in Alkohol, Methanol und Chloroform mit bräunlichgrüner Farbe, in Ather, Benzol und Ligroin mit gelbgrüner Farbe. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot. — C₁₂H₁₄O₂N₃ + HCl. Rote Krystalle. F: 101°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat C₁₂H₁₄O₂N₃ + C₄H₂O₇N₃. Dunkelrote Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 270°. Schwer löslich in Alkohol.

- 5. 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) bezw. 4-Oxy-naphthochinon-(1.2) C₁₀H₆O₃ = CO·C·OH CO—CO (Naphthalinsäure) (S. 300). Zur Konstitution der freien Verbindung und ihrer Salze vgl. Miller, Ж. 43, 440; 47, 1536; C. 1911 II, 283; 1916 II, 227. B. Beim Durchleiten von Luft durch eine alkal. Lösung von 1.3-Dioxy-naphthalin (R. Meyer, Wolfsleen, B. 44, 1962). Beim Behandeln von 4-Methylmercaptonaphthochinon-(1.2) mit Alkali (Zince, Schütz, B. 45, 645). Beim Kochen von 2-Anilinonaphthochinon-(1.4)-[4-dimethylamino-anil]-(4) (Syst. No. 1874) mit verd. Salzsäure (Pesci, G. 46 I, 118). F: 187—188° (P.), 188—189° (Lieśniański, B. 51, 698); zum Schmelzpunkt ungereinigter Präparate vgl. a. M., Ж. 43, 440; C. 1911 II, 283. Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in sehr verdünnter schwefelsaurer Lösung fast quantitativ Phthalsäure (Miller, Ж. 45, 1477; C. 1914 I, 790). AgC₁₀H₁O₂. B. Man behandelt Naphthalinsäure mit wäßrigem oder alkoholischem Ammoniak bei 20° bezw. 40° bezw. 94° und fällt die Lösung mit Silbernitrat; man erhält so eine hellrote bezw. rotbraune bezw. tiefbraune Substanz, die langsam mikrokrystallin wird (M., Ж. 47, 1538; C. 1916 II, 227). Umsetzung des Silbersalses mit Äthyljodid s. bei 4-Äthoxy-naphthochinon-(1.2), S. 633.
- 2-Åthoxy-naphthochinon-(1.4) $C_{18}H_{10}O_3=C_8H_4$ $C_0\cdot C\cdot O\cdot C_2H_5$. Die im Hptw. (S. 302) beschriebene Verbindung ist 4-Åthoxy-naphthochinon-(1.2) (vgl. MILLER, \mathcal{H} . 4.3, 446; C. 1911 II, 283). B. In geringerer Menge neben 4-Åthoxy-naphthochinon-(1.2) (S. 633) aus dem Silbersals des 2-Oxy-naphthochinons-(1.4) beim Behandeln mit Åthyljodid (M., \mathcal{H} . 43, 445; 47, 1539; C. 1911 II, 283; 1916 II, 227); über die Ausbeuten vgl. den Artikel 4-Åthoxy-naphthochinon (1.2). Citronengelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 98°. Bei Zimmertemperatur lösen sich 3 g in 100 g Åther (M., \mathcal{H} . 47, 1540; C. 1916 II, 227). Gibt mit Anilin

in Eisessig 2-Anilino-naphthochinon-(1.4) (Syst. No. 1874) und 2-Anilino-naphthochinon-(1.4)anil-(4) (Syst. No. 1874) (M., 3K. 43, 448; C. 1911 II, 283).

(FNI): UR (JNI): 45, 603; C. 1913 II, 2128.

2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-acetimid-(4) bezw. 4-Acetamino-naphthochinon-(1.2) $C_{18}H_{9}O_{8}N = C_{6}H_{4} \xrightarrow{CO} \xrightarrow{C \cdot OH} CO \cdot CH_{3} \cdot CH$ bezw. $C_{6}H_{4} \xrightarrow{CO} CO \cdot CH_{3} \cdot CH$ Neben 2-Acetamino-naphthochinon-(1.4) (Syst. No. 1874) beim Kochen von 2-Acetaminonaphthochinon-(1.4)-acetimid-(4) (Syst. No. 1874) mit Alkohol, Eisessig oder verd. Salpetersäure (MILLER, Ж. 45, 1483; C. 1914 I, 791). — Gelbrote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 243° (Zers.). Sehr wenig löslich in Benzol, leicht in Alkohol.

3-Bron -2-oxy-naphthochinon-(1.4) beaw. 3-Brom-4-oxy-naphthochinon-(1.2)

4 - Acetamin - naphthochinon - (1.2) - oxim - (2) $C_{12}H_{10}O_3N_2 =$ CoH.CO-CH.):CH s. Syst. No. 1874.

 $C_{10}H_5O_8Br = C_6H_4 \underbrace{\begin{array}{c} CO \cdot C \cdot OH \\ CO \cdot CBr \end{array}}_{CO \cdot CBr} \text{ bezw. } C_8H_4 \underbrace{\begin{array}{c} CO - CO \\ C(OH) : CBr \end{array}}_{CO \cdot CBr} \text{ (Bromnaphthalinsaure) } \text{ (8. 306).}$ B. Duri Kochen von 3-Oxy-2-acetyl-naphthochinon-(1.4) in Eisessig-Lösung mit Brom (DIMEOTH, SCHULIZE, A. 411, 345). — Gelbe Prismen aus Alkohol). Wird bei 170° orangegelb; F: 202° (korr.), erstarrt erst bei 170° (MILLER, Ж. 45, 1473; С. 1914 I, 790). Sublimiert beim Irwärme; Geschwindi-keit der Sublimation zwischen 97° und 150°: М., Ж. 45, 1475. In 1 195°/oigen Alkohol lösen sich bei 23—28° ca. 21 g (M., Ж. 45, 1474). — Gibt beim Erwärmen mit 1′, iger Permanganat-Lör ng in verd. Schwefelsäure + Essigsäure fast quantitativ Phthalsäure (M., Ж. 45, 1479). Liefett beim Erwärmen mit Zinkstaub und Natronlauge und Kochen des Reduktionsprodul: es mit Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure 3-Brown 2-4 triggestorynaphthalin (ROMDE, DORWHILLER, R. 43, 4368). Des Silbersäure 3-Brom-1.2.4-triacetoxy-naphthalin (ROHDE, DOEFWÜLLER, B. 43, 1368). Das Silbersalz gibt mit Athyljoʻlid in Ather 3-Brom-2-āthoxy-naputhochinon-(1.4) (M., Ж. 45, 1476).

— Kaliumsalz. Krystallisiert waserfrei. Schwer löslich in verd. Alkohol (M., Ж. 45, 1474).

— Silbersalz. Rote Krystalle (M., Ж. 45, 1476).

— Ba(C₁₀H₄C₃Br)₂ + 4 H₂O.

Orangerote Krystalle. Verliert beim Trocknen bei 25° 1 Mol, bei 100° alles Krystallwasser (M., K. 45, 1474).

 $\textbf{3-Brom-2-\"{a}thoxy-naphthcchinon-(1.4)} \ \ C_{12}H_{5}O_{3}Br = C_{6}H_{4} < \begin{matrix} \text{CO}\cdot\text{C}\cdot\text{O}\cdot\text{C}_{2}H_{5} \\ \text{CO}\cdot\overset{\parallel}{\text{CBr}} \end{matrix} \ \ (S.\ 307).$

B. Aus dem Silbersalz des 3-Brom-2-oxy-naphthochinons-(1.4) und Athyljodid in Ather (MILLER, 3K. 45, 1476; C. 1914 I, 790). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 114°.

"Iso-a-naphthalinsulfoxyd-a-naphthachinon" $C_{10}H_{12}O_3S = C_6H_4 < CO \cdot C \cdot SO \cdot C_{10}H_7$ Trow. Rd. VI. S. 557

s. Ergw. Bd. VI, S. 557.

2 - [a - Naphthylsulfon] - naphthochinon - (1.4) $C_{20}H_{12}O_4S = C_6H_4 < CO \cdot C \cdot SO_8 \cdot C_{10}H_7$ Durch Oxydetion was Eventship (4) [4, 4, 3]

B. Durch Oxydation von [Naphthyl-(1)]-[1.4-dioxy-naphthyl-(2)]-sulfon mit Kaliumbichromat in Eisessig (Hinsberg, B. 50, 957). — Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 227°. Schwer löslich in Alkohol, löslich in Essigsäure. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure [Naphthyl-(1)]-[1.4-dioxy-naphthyl-(2)]-sulfon zurück. Gibt mit p-Nitro-phenylhydrazin ein rotes Hydrazon.

,, Iso- α -naphthalingulfon-1.4-naphthochinon" $C_{30}H_{12}O_4S = C_6H_4 < CO \cdot C \cdot SO_2 \cdot C_{10}H_7$ (†)

s. Ergw. Bd. VI, S. 557.

6. 5-Oxy-naphthochinon-(1.4), Juglon, Nucin $C_{10}H_4O_8 = HO \cdot C_6H_8 < CO \cdot CH_8 < CO \cdot CH_8$ (S. 308). V. Über das Vorkommen in jungen Walnüssen vgl. Tunmann, P. C. H. 58, 1009. — B. Aus 1.5-Dioxy-naphthalin durch Kochen mit Bleidioxyd in Benzol (WILLSTATTER, WHEELER, B. 47, 2798). Entsteht, entgegen der Angabe von Erdmann (A. 247, 358), nicht bei der Oxydation von 1.8-Dioxy-naphthalin mit Chromeäure (WI., WH.). Man setzt 1.8-Dioxy-naphthalin in Alkohol mit diazotierter Sulfanilsäure um, reduziert den entstand neu Azofarbstoff mit Zinkstaub und Schwefelsäure und oxydiert das Reduktionsprodukt mit Eisen chlorid (WI., WH.). —F: 149—150° (im vorgewärmten Bad) (WI., WH.). Löslich in Anilin mit braunroter Farbe (T.). — Juglon addiert in der Kälte Chlor bezw. Brom unter Bildung von 2.3-Dichlor-bezw. 2.3-Dibrom-1.4.5-trioxy-naphthalin; in heißem Eisessig erhält man mit Chlor 2.3-Dichlor-5-oxy-naphthochinon-(1.4), mit Brom 2.3-8-Tribrom-5-oxy-naphthochinon-(1.4) (WH., Scott, Am. Soc 41, 836). — Mikrochemischer Lachweis durch Sublimation, durch Überführen in das Kupfersalz oder durch Behandeln mit Salpetersäure oder Bromwasser: T.

S. 309, Z. 26 v. o. streiche den Passus "mit Anilin zu der entsprechenden Anilinover-

bindung (MY., B. 18, 472)".

2-Chlor-5-oxy-naphthochinon-(1.4) (?) $C_{10}H_5O_3Cl = HO \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CH$. B. Durch Erwärmen von 2.3-Dichlor-1.4.5-trioxy-naphthalin mit absol. Alkohol auf 60° (Wheeler, Scott, Am. Soc. 41, 836). — Gelbbraune Nadeln (aus Tetrachlorkohlenstoff). Entwickelt bei 130° violetten Dampf und schmilzt bei 166°. Ziemlich schwer löslich in Äther und Ligroin.

- B. Man erhitzt 2-Chlor-5-oxy-naphthochinon-(1.4) (?) mit Acetanhydrid 5 Stdn. lang bis fast zum Sieden (Wheeler, Scott, Am. Soc. 41, 836). Braungelbe Platten (aus Alkohol). F: 147°. Leicht löslich in Eisessig und Chloroform, weniger in Alkohol, sehr wenig in Äther und Ligroin.
 - 2.3-Dichlor-5-oxy-naphthochinon-(1.4) $C_{10}H_4O_3Cl_1 = HO \cdot C_0H_3 \cdot \frac{CO \cdot CCl}{CO \cdot CCl}$. B. Aus

Juglon und Chlor in Eisessig auf dem Wasserbad (WHEELER, Scott, Am. Soc. 41, 837). — Goldbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 149°. Leicht löslich in Aceton, Benzol und Chloroform.

- **2.3-Dichlor-5-acetoxy-naphthochinon-(1.4)** $C_{12}H_6O_4Cl_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CCl'$
- B. Durch Erhitzen von 2.3-Dichlor-5-oxy-naphthochinon-(1.4) mit Acetanhydrid (WHEELER, Scorr, Am. Soc. 41, 837). Gelbe Platten (aus Alkohol). F: 154°. Schwer löslich in Äther, löslich in Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff.
- 2-Brom-5-oxy-naphthochinon-(1.4) (?) $C_{10}H_5C_3Br = HO \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CBr$. B. Beim Erhitzen von 2.3-Dibrom-1.4.5-trioxy-naphthalin mit absol. Alkohol (WHEELER, SCOTT, Am. Soc. 41, 838). Gelblichbraune Platten (aus Aceton). F: 166°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, heißem Aceton und heißem Eisessig, schwer in Äther und Ligroin.
 - 2-Brom-5-acetoxy-naphthochinon-(1.4) (P) $C_{12}H_7O_4Br = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot C_6H_3 \cdot$
- B. Durch Erhitzen von 2-Brom-5-oxy-naphthochinon-(1.4)(?) mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad (WHEELER, Scott, Am. Soc. 41, 838). Braune Platten (aus Alkohol). F: 148°. Löslich in Eisessig, Benzol und Chloroform.
- 8 Chlor 2.3 dibrom 5 oxy naphthochinon (1.4) $C_{10}H_3O_3ClBr_3 = HO \cdot C_6H_3Cl CO \cdot Br$. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die absolut-alkoholische

Lösung von 2.3.8-Tribrom-5-oxy-naphthochinon-(1.4) und Kochen der Lösung (Wheeler, Scott, Am. Soc. 41, 840). — Goldbronzene Platten (aus Alkohol). F: 152°. Löslich in Aceton, Benzol und Chloroform, wenig löslich in Äther und Ligroin.

2.3.8-Tribrom-5-oxy-naphthochinon-(1.4) $C_{10}H_3O_3Br_3 = HO \cdot C_6H_3Br < CO \cdot CBr

<math>CO \cdot CBr$

Aus Juglon und Brom in heißem Eisessig (Whereler, Scott, Am. Soc. 41, 838). — Rote Nadeln (aus Chloroform + Ligroin). F: 170°. Löslich in Chloroform und Benzol, schwere in Aceton und Tetrachlorkohlenstoff, schwer in Alkohol und Äther. Löslich in heißer Sodalösung mit purpurroter Farbe, die bald in Rot umschlägt. — Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung und darauffolgenden Erwärmen der Lösung entsteht 8-Chlor-2.3-dibrom-5-oxy-naphthochinon-(1.4). Beim Erwärmen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge erhält man 2.3-Dibrom-5.8-dioxy-naphthochinon-(1.4). — Löst sich mit roter Farbe in konz. Schwefelsäure und in konz. Salpetersäure. — NaC₁₀H₂O₃Br₃. Indigoblaues Pulver. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Färbt Seide und Wolle direkt an.

- 2.3.8 Tribrom 5 acetoxy naphthochinon (1.4) $C_{12}H_5O_4Br_3 = CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_2Br < CO \cdot CBr \\ C$
- 7. 6-Oxy-naphthochinon-(1.4) C₁₀H₂O₂ = HO·C₂H₃CO·CH
 CO·CH
 1.4.6-Trioxy-naphthalin oder das Ziandoppelsalz des 4-Amino-1.6-dioxy-naphthalins mit sehr verd. Eisenchlorid-Lösung in der Kälte (O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 94, 7).
 Goldgelbe Nadeln (aus Wasser, Benzol + Alkohol oder Benzol + Aceton). F: 170° (Zers.). Leicht löslich in Äther, Methanol, Alkohol und Aceton, schwer in Benzol und Ligroin. Mit roter Farbe löslich in verd. Alkalien. Scheidet beim Kochen mit starker Salzsäure braungrüne Flocken ab. Gibt beim Erwärmen mit Zinnehlorfür und verd. Salzsäure 1.4.6-Trioxy-naphthalin. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist bordeauxrot.
- 6-Oxy-naphthochinon-(1.4)-oxim-(4) bezw. 4-Nitroso-1.6-dioxy-naphthalin $C_{10}H_7O_3N=HO\cdot C_6H_3$ COCH bezw. $HO\cdot C_6H_3$ C(OH):CH bezw. $HO\cdot C_6H_3$ C(NO):CH B. In geringerer Menge neben 6-Oxy-naphthochinon-(1.2)-oxim-(2) beim Behanden von 1.6-Dioxy-naphthalin in Essigsäure bei 0° mit Natriumnitrit (O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 94, 3). Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Schwärzt sich oberhalb 200°, zersetzt sich gegen 220°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in heißem Wasser. Liefert beim Schütteln mit Zinnehlorür und Salzsäure 4-Amino-1.6-dioxy-naphthalin.

Diacetat des Oxims $C_{14}H_{11}O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH$ bezw. $C(:N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH$ CC($:N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$) bezw. $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3 \cdot CH$ B. Durch kurzes Kochen von 6-Oxy-naphthochinon-(1.4)-oxim-(4) mit Acetanhydrid (O. FISCHER, BAUER, J. pr. [2] 94, 7). — Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 156°.

- 2. 2.x-Dioxy-1¹-oxo-1-methyl-naphthalin, 2.x-Dioxy-naphthaldehyd-(1) $C_{11}H_8O_3 = (HO)_3C_{10}H_5 \cdot CHO$. Uber eine Verbindung, die möglicherweise diese Konstitution besitzt, s. bei 2-Oxy-naphthaldehyd-(1)-anil, Syst. No. 1604.
- 3. 3-[a-0xy-isopropyl]-naphthochinon-(1.2) $C_{13}H_{12}O_3=C_0H_4$ $CO \cdot CO$ $CH : \dot{C} \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$
- 8-[a-Oxy-isopropyl]-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1) bezw. 4-Nitroso-8-oxy-2-[a-oxy-isopropyl]-naphthalin $C_{18}H_{18}O_{9}N=C_{6}H_{4}$ $CH=C:C(CH_{9})_{3}\cdot OH$ bezw. C(:N·OH)·CO bezw. C(:N·OH)·CO bezw. C(NO):C·OH CH-C:C(CH₉)_{3}·OH Beim Behandeln von Dimethyl-[3-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol mit salpetriger Saure (Lammer, M. 35, 175). Grünstichig citronengelbe Nädel-ohen (aus Benzol). F: 178—179°. Schwer löslich in Alkohol und Ather, leichter in Aceton
- carbinol mit salpetriger Saure (Lammer, M. 35, 175). Grünstichig citronengelbe Nädelchen (aus Benzol). F: 178—179°. Schwer löslich in Alkohol und Ather, leichter in Aceton und Chloroform, unlöslich in Wasser. Gibt in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine tief rotbraune Färbung. Die dunkelbraune Lösung in konz. Schwefelsäure wird mit einer Spur Salpetersäure rot.
- 4. 3-0xy-2-isoamyl-naphthochinon-(1.4) beaw. 4-0xy-3-isoamyl-naphthochinon-(1.2), Dihydrolapachol $C_{15}H_{16}O_3=C_8H_4$ $\begin{array}{c} CO \cdot C \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH(CH_3)_3 \\ CO \cdot C \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH(CH_3)_3 \end{array}$
- bezw. C₆H₄ C(OH): C·CH₂·CH₂·CH<sub>(CH₃)₂. B. Durch Verseifen von 1.3.4-Triacetoxy
 2-isoamyl-naphthalin mit Kalilauge in Gegenwart von Luft (MONTI, G. 45 II, 54; R. A. L.</sub>

2-isoamyl-naphthalin mit Kalilauge in Gegenwart von Luft (MONTI, G. 45 II, 54; R. A. L. [5] 24 I, 1061). Durch Verseifen von Dihydrolapacholacetat (s. u.) mit Kalilauge (M., G. 45 II, 53; R. A. L. [5] 24 I, 1059). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 87—89°.

Dihydrolapacholacetat $C_{17}H_{18}O_4 = (CH_9)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_{10}H_4 (:O)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Hydrieren von Lapacholacetat in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Palladiumschwarz und Einw. von Luft auf das primäre Reduktionsprodukt (Monti, G. 45 II, 52; R. A. L. [5] 24 I, 1058). — Kanariengelbe Krystalle. F: 74—75°.

h) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-16} O_3$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{13}H_{10}O_3$.

- 1. Phenyl-[2.4-dioxy-phenyl]-keton, 4-Benzoyl-resorcin, 4-Benzo-resorcin, 2.4-Dioxy-benzophenon C₁₃H₁₀O₃ = C₆H₅·CO·C₆H₃(OH)₂ (S. 312). B. Aus Resorcin und Benzotrichlorid in Alkohol (Pfeiffer, A. 398, 165). Zur Bildung durch Erhitzen von Resorcin mit Benzoesäure und Zinkchlorid vgl. Baeyer, A. 372, 86. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von Resorcin und Benzonitril in trocknem Äther in Gegenwart von Zinkchlorid und Kochen des entstandenen Ketimidhydrochlorids mit Wasser (Hoesch, B. 48, 1130). Man erwärmt eine Lösung von Dicarbomethoxy-β-resorcylsäurechlorid in Benzol mit Aluminiumchlorid allmählich bis auf 80° (E. Fischer, A. 371, 318). Beim Kochen von 6-Oxy-9-phenyl-fluoron (Syst. No. 2518) mit alkoh. Kalilauge (v. Læeig, J. pr. [2] 78, 540; 85, 248; vgl. a. Pope, Soc. 105, 255, 260). Benzolhaltige Krystalle (aus Benzol). F: 144° (Kauffmann, Pannwitz, B. 43, 1208), 142—144° (Pfeiffer, A. 398, 165). Liefert mit Phenylmagnesiumbromid in Äther 2.4-Dioxy-triphenylcarbinol (Baeyer, A. 372, 86). Gibt mit Pyridin eine Additionsverbindung (Syst. No. 3051) (Pf., A. 398, 194). Cl₂SnC₁₃H₂O₃ + ½ C₆H₆. B. Durch Kochen von 4-Benzo-resorcin mit Zinntetrachlorid in Benzol (Pf., A. 398, 165). Gelbe Kryställchen. F: 295—297°. Unlöslich in Benzol, löslich in Alkohol und Pyridin mit gelber Farbe. Ist ziemlich beständig. Wird beim Kochen mit Wasser langsam zersetzt.
- 2-Oxy-4-methoxy-benzophenon $C_{14}H_{12}O_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$ (S. 312). B. Neben sehr geringen Mengen 2.4-Dioxy-benzophenon beim Kochen von 2.4-Dimethoxy-benzophenon mit Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (Kauffmann, Pannwitz, B. 43, 1208). Farblose Krystalle. F: 64° (Pfeiffer, A. 398, 166), 62° (K., P.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (K., P.). Löst sich mit tiefgelber Farbe in Kalilauge und konz. Ammoniak (Pf.). Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine dunkelrote Färbung (K., P.). $Cl_2SnC_{14}H_{11}O_3$. B. Durch Kochen von 2-Oxy-4-methoxy-benzophenon mit Zinntetrachlorid in Benzol (Pf., A. 398, 166). Grünlichgelbe Krystalle. F: ca. 264°. Unlöslich in Benzol, löslich in Alkohol mit gelber Farbe. Löst sich mit gelber Farbe in Pyridin; aus der Lösung scheidet sich allmählich ein weißer Niederschlag aus. Wird durch siedendes Wasser langsam zersetzt.
- 2.4 Dimethoxy benzophenon C₁₅H₁₄O₃ = C₄H₅·CO·C₆H₃(O·CH₃)₂ (S. 312). Krystalle (aus Ligroin). F: 83° (Kauffmann, Pannwitz, B. 43, 1207). Kp₁₀: 218°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff, schwerer in Ather und Ligroin, sehr wenig in Wasser. Sehr wenig löslich in verd. Säuren und Alkalien. Liefert in Eisessig-Lösung beim Einleiten von Chlor oder besser beim Schütteln der Chloroform-Lösung mit Phosphorpentachlorid x-Chlor-2.4-dimethoxy-benzophenon. Gibt mit kalter konzentrierter Salpetersäure (D: 1.35) x-Nitro-2.4-dimethoxy-benzophenon. Beim Kochen mit Aluminium-chlorid in Schwefelkohlenstoff erhält man 2-Oxy-4-methoxy-benzophenon und geringe Mengen 2.4-Dioxy-benzophenon. Beim Behandeln mit Phenylmagnesiumbromid in Ather entsteht 2.4-Dimethoxy-triphenylcarbinol. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine gelbe Färbung. Das Phenylhydrazon schmilzt bei 146°.
- **2.4-Diacetoxy-benzophenon** $C_{17}H_{14}O_5 = C_6H_5 \cdot \text{CO} \cdot C_6H_3 \cdot (\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_3)_2$. B. Durch Kochen von 2.4-Dioxy-benzophenon mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (v. Liebio, J. pr. [2] 85, 249). Prismen (aus Äther). F: 78°.
- 2.4-Dimethoxy-bensophenon-oxime $C_{15}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_6H_5(O\cdot CH_3)_2$.

 a) Höherschmelzende Form. F: 175° (KAUFFMANN, PANNWITZ, B. 43, 1209). Vielleicht nicht rein erhalten. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leichter in Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig. Ziemlich schwer löslich in Natronlauge.
- b) Niedrigerschmelzende Form. F: 162° (K., P., B. 43, 1209). Vielleicht nicht rein erhalten. In Alkohol schwerer löslich als die bei 175° schmelzende Form, löslich in Chloroform, Äther, Benzol und Eisessig. In Natronlauge leichter löslich als die isomere Form.
- x-Chlor-2.4-dimethoxy-benzophenon $C_{15}H_{15}O_3Cl$. B. Beim Einleiten von Chlor in die Eisessig-Lösung von 2.4-Dimethoxy-benzophenon oder besser beim Kochen der Chloroform-Lösung mit Phosphorpentachlorid (Kauffmann, Pannwitz, B. 43, 1210). Krystalle (aus Alkohol). F: 144°.

- x-Nitro-2.4-dimethoxy-benzophenon $C_{15}H_{18}O_5N=C_{18}H_{18}O_5\cdot NO_3$. B. Durch Einw. von kalter Salpetersäure (D: 1,35) auf 2.4-Dimethoxy-benzophenon (Kauppmann, Pannwitz, B. 43, 1209). Schwach rötliche Blättchen (aus Alkohol). F: 153°.
- 2. Phenyl-[2.5-dioxy-phenyl]-keton, 2-Benzoyl-hydrochinon, 2-Benzo-hydrochinon, 2.5-Dioxy-benzophenon $C_{13}H_{10}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(OH)_2$.
- 2-Oxy-5-methoxy-benzophenon $C_{14}H_{12}O_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_6(OH) \cdot O \cdot CH_6$ (S. 313). F: 83—84°; die Schmelzpunktsangabe (78°) von Kauffmann, Gromback (B. 38, 797; A. 344, 47) beruht auf einem Irrtum (Kauffmann, Pannwitz, B. 43, 1205 Anm. 4).
- 4'-Nitro-2.5-dimethoxy-bensophenon $C_{18}H_{13}O_5N = O_3N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_6(O \cdot CH_3)_2$.

 B. Aus 4-Nitro-benzoylchlorid, Hydrochinondimethyläther und Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (Kauffmann, de Pay, B. 45, 778). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 126°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, löslich in Alkohol, Eisessig, Essigester und Schwefelkohlenstoff, schwer löslich in Ather, sehr wenig in Ligroin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit intensiv roter Farbe. Das Phenylhydrazon existiert in 3 Formen mit den Schmelzpunkten 165°, 145° und 81°.

4'-Nitro-2.5-dimethoxy-benzophenon-oxime $C_{15}H_{14}O_5N_2 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot OH)$

 $C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$.

- a) Höherschmelzende Form. B. Neben dem niedrigerschmelzenden Oxim beim Kochen von 4'-Nitro-2.5-dimethoxy-benzophenon mit Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in Alkohol (KAUFFMANN, DE PAY, B. 45, 778). Krystalle (aus Alkohol). F: 195°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol und Chloroform, fast unlöslich in Ather und Ligroin. Löslich in Alkali mit gelber Farbe. Geht beim Kochen in Toluol-Lösung in das Oxim vom Schmelzpunkt 145° über. Liefert ein Benzoat vom Schmelzpunkt 150° (Syst. No. 929).
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. oben bei dem höherschmelzenden Oxim. Bei längerem Kochen der höherschmelzenden Form in Toluol-Lösung (K., DE P., B. 45, 778). Krystalle. F: 145°. Ist in Eisessig, Alkohol, Chloroform, Äther und Ligroin sowie in Alkalien leichter löslich als die höherschmelzende Form. Liefert ein Benzoat vom Schmelspunkt 158° (Syst. No. 929).
- 3. [2-Oxy-phenyl]-[4-oxy-phenyl]-keton, 4-Salicoyl-phenol, 4-Salicyl-phenol, 2.4'- Dioxy-benzophenon $C_{13}H_{10}O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (S. 315). F: 147—148° (Pfeffer, A. 398, 167). $Cl_3SnC_{13}H_4O_3$. B. Aus 2.4'-Dioxy-benzophenon und Zinntetrachlorid in warmem, trocknem Benzol (Pr.). Gelbe Blättchen. F: 294—296°. Unlöslich in Benzol, löslich in Alkohol. Löst sich in Pyridin mit gelber Farbe, die schnell unter gleichzeitiger Bildung eines weißen Niederschlages verschwindet. Beim Kochen mit Wasser wird Zinnsäure abgeschieden.
- 2.4'-Dimethoxy-benzophenon $C_{15}H_{14}O_2 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4)_2CO$ (S. 315). B. Beim Schütteln von 2.4'-Dioxy-benzophenon mit Dimethylsulfat und Natronlauge (Persper, A. 398, 168). Nadeln (aus Alkohol). F: 99—100°. Leicht löslich in Eisessig, Benzol, Äther und heißem Alkohol.
- 4. Phenyl-[3.4-dioxy-phenyl]-keton, 4-Benzoyl-brenzcatechtn, 4-Benzobrenzcatechtn, 3.4-Dioxy-benzophenon $C_{13}H_{10}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(OH)_3$ (8.315). B. Durch Erhitzen von Benzoesäureanhydrid mit Brenzcatechin und Zinkchlorid auf 180° (Roshdestwenski, Ж. 46, 1075; C. 1915 I, 985). Blaßgelbe Nadeln (aus 20°/sigem Alkohol). F: 134°. Enthält, über Schwefelsäure getrocknet, kein Krystallwasser. Ziemlich leicht löslich in Åther und Benzol. Leicht löslich in verd. Alkalien mit gelber, in konzentrierten Alkalien mit orangeroter Farbe.
- 2'-Brom-3.4-dimethoxy-benzophenon, 4-[2-Brom-benzoyl]-veratrol $C_{15}H_{12}O_{3}Br=C_{6}H_{4}Br\cdot CO\cdot C_{6}H_{3}(0\cdot CH_{3})_{2}$. B. Durch Einw. von Aluminiumehlorid auf ein Gemisch von Veratrol und 2-Brom-benzoylchlorid (Rosenmund, Struck, B. 52, 1756). Plättchen (aus Benzol). F: 154—155°. Leicht löslich in Chloroform, Essigester und Aceton, schwer in kaltem Benzol und Alkohol.
- 5. Phenyl-[3.5-dioxy-phenyl]-keton, 5-Benzoyl-resorcin, 5-Benzo-resorcin, 3.5-Dioxy-benzophenon C₁₃H₁₀O₂ = C₆H₅·CO·C₆H₃(OH)₂. B. Beim Erwärmen einer Benzol-Lösung von Dicarbomethoxy-a-resorcylsäurechlorid mit Aluminiumchlorid auf 70-80° (E. Fischer, H. O. L. Fischer, B. 48, 1147). Blättchen mit 1 H₂O (aus Wasser), wasserfreie Prismen (aus heißer konzentrierter Salzsäure). F: 160—162° (korr.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, wenig löslich in heißem Chloroform und Benzol. Löslich in Alkalien mit dunkelgelber Farbe. Ein mit der heißen wäßrigen Lösung durchtränkter Fichtenspan gibt mit Salzsäure eine malachitgrüne Färbung.

- 6. Bis-[4-oxy-phenyl]-keton, 4.4'-Dioxy-benzophenon $C_{13}H_{10}O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH \ (S. 316)$.
 - S. 316, Z. 8 v. u. hinter "A. 194, 334" füge ein "St., A. 283, 175", S. 317, Z. 3 v. o. streiche "263, 175".
- 4.4'-Dimethoxy-benzophenon, 4-Anisoyl-anisol $C_{14}H_{14}O_3 = (CH_3 \cdot 0 \cdot C_4H_4)_3CO$ (S. 317). B. Durch Oxydation von 4.4'-Dimethoxy-diphenylmethan mit Chromtrioxyd in Eisessig (Hantzsch, B. 52, 518). Durch Einw. von Wasser auf die roten Niederschläge, die beim Behandeln von 4.4'-Dimethoxy-diphenyldichlormethan mit Zinkchlorid oder Quecksilberchlorid in Ather entstehen (Staudinger, Clar, Czako, B. 44, 1645). Beim Aufbewahren des Dimethylacetals (s. u.) in alkoh. Schwefelsäure (Straus, Blankenhorn, A. 415, 250). F: 144° (Staudinger, Kon, A. 384, 101 Anm.). Gibt beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die benzolische Lösung in Gegenwart von Quecksilberchlorid einen gelben, krystallinischen Niederschlag (Str., Bl., A. 415, 251). Bei cs. 2-stdg. Erhitzen mit Oxalylchlorid entsteht 4.4'-Dimethoxy-diphenyldichlormethan (Stau., Cl., Cz.; vgl. Straus, Dützmann, J. pr. [2] 103, 46). Liefert beim Erhitzen mit Diphenylketen-Chinolin auf 150° a.α-Diphenyl-β-β-bis-[4-methoxy-phenyl]-āthylen (St., K.). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin bei 131°: St., K.
- 4.4'-Dimethoxy-benzophenon-dimethylacetal $C_{17}H_{20}O_4 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4)_3 C(O \cdot CH_3)_3$. B. Durch Behandein der äther. Lösung von 4.4'-Dimethoxy-diphenyldichlormethan mit Natriummethylat-Lösung (STRAUS, BLANKENHORN, A. 415, 250). Nadeln (aus Methanol). F: 107—108°. Ziemlich schwer löslich in Methanol. Liefert bei Einw. von 1 Mol Phosphorpentachlorid in Benzol und nachfolgender Umsetzung mit einer bei Einw. von 2 Quecksilberchlorid eine Verbindung von a-Chlor-4.4'.a-trimethoxy-diphenylmethan mit Quecksilberchlorid (s. u.). In konz. Schwefelsäure mit grüngelber Farbe löslich.
- a-Chlor-4.4'.a-trimethoxy-diphenylmethan $C_{16}H_{17}O_3Cl = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4)_3CCl \cdot O \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Straus, Blankenhorn, A. 415, 237. B. Eine Verbindung mit Quecksilberchlorid entsteht bei der Einw. von 1 Mol Phosphorpentachlorid auf 4.4'-Dimethoxy-benzophenon-dimethylacetal in wenig Benzol und Umsetzung des Reaktionsproduktes mit einer äther. Quecksilberchlorid-Lösung (St., B., A. 415, 250). Wurde nicht isoliert. $C_{16}H_{17}O_3Cl + HgCl_3$. Amorphes(?) Pulver. Liefert beim Erhitzen auf cs. 140° Methylchlorid und 4.4'-Dimethoxy-benzophenon. Gibt mit Phosphorpentachlorid ein gelbes Öl.
- 4.4'-Dimethoxy-benzophenon-hydrazon $C_{12}H_{16}O_2N_2=(CH_3\cdot O\cdot C_6H_4)_2C:N\cdot NH_2$. B. Durch Erhitzen von 4.4'-Dimethoxy-benzophenon mit Hydrazin in Alkohol auf 170° (STAUDINGER, KUPFER, B. 44, 2209). Tafeln (aus Alkohol). F: 84—86°. Liefert beim Erhitzen auf 280° unter 20 mm Druck oder bei der Oxydation mit Jod in Alkohol Bis-[4-methoxy-phenyl]-ketazin. Gibt beim Behandeln mit gelbem Quecksilberoxyd in Benzol Bis-[4-methoxy-phenyl]-diazomethan.
- 4.4'-Dimethoxy-bensophenon-bensalhydrason $C_{22}H_{20}O_2N_2 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4)_2C:N \cdot N:CH \cdot C_6H_5$. Aus 4.4'-Dimethoxy-bensophenon-hydrason und Bensaldehyd in heißem Alkohol (STAUDINGER, KUFFER, B. 44, 2209). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F:173—174°.
- Bis-[4-methoxy-phenyl]-ketasin $C_{30}H_{30}O_4N_2=[(CH_2\cdot O\cdot C_0H_4)_2C:N-]_2$. B. Aus 4.4'-Dimethoxy-benzophenon-hydrazon durch Erhitzen auf 280° unter 20 mm Druck oder durch Oxydation mit Jod in heißem Alkohol (Staudinger, Kupper, B. 44, 2209). Aus Bis-[4-methoxy-phenyl]-diazomethan beim Kochen in Benzol oder beim Aufbewahren an der Luft (St., K.). Hellviolette Nadeln (aus Alkohol). F: 124—125°. Beim Erhitzen mit überschüssigem Hydrazin auf 200° erhält man 4.4'-Dimethoxy-diphenylmethan.
- Bis-[4-methoxy-phenyl]-diasomethan $C_{15}H_{14}O_{2}N_{3} = (CH_{2}\cdot O\cdot C_{6}H_{4})_{2}C:N:N$. Molekulargewicht in Benzol: Staudinger, Kupper, B. 44, 2210. B. Durch Schütteln von 4.4'-Dimethoxy-benzophenon-hydrason in Benzol mit gelbem Quecksilberoxyd in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre (Sr., K.). Tiefviolette Krystalle (aus Petroläther). F: 103° bis 104°. Liefert beim Kochen in Benzol-Lösung oder beim Aufbewahren an der Luft Bis-[4-methoxy-phenyl]-ketazin. Beim Erhitzen in einem mit CO₂ gefüllten Rohr auf 150° erhält man Tetrakis-[4-methoxy-phenyl]-äthylen. Liefert in Benzol-Lösung beim Schütteln mit Sauerstoff 4.4'-Dimethoxy-benzophenon.

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{14}H_{12}O_{3}$.

1. [2.4-Dioxy-phenyl]-benzyl-keton, 4-Phenacetyl-resorcin, 2.4-Dioxydesoxybenzoin, ω -Phenyl-resacetophenon $C_{14}H_{18}O_3 = C_4H_5 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_4H_3 (OH)_3$.

2-Oxy-4-methoxy-desoxybenzoin $C_{15}H_{16}O_{8} = C_{6}H_{5} \cdot CH_{5} \cdot CO \cdot C_{6}H_{3}(OH) \cdot O \cdot CH_{5}$. B. Aus 2.4-Dioxy-desoxybenzoin und 4 Mol Dimethylsulfat in 4 Mol siedender alkoholischer Alkalilauge (Tambor, B. 43, 1884). — Nadeln (aus Alkohol). F: 90°,

- 2.4-Dimethoxy-desoxybensoin $C_{16}H_{16}O_8=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 2-Oxy-4-methoxy-desoxybenzoin beim Behandeln mit je 2 Mol Dimethylsulfat und Alkali (Tambor, B. 48, 1884). Nadeln (aus Alkohol). F: 56°.
- 2. $[3.4 Dioxy phenyl] benzyl keton, 4 Phenacetyl brenzcatechin, 3.4 Dioxy desoxy benzoin <math>C_{14}H_{12}O_3 = C_4H_5 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_4H_3(OH)_2$.
- 3.4-Dimethoxy-desoxybenzoin $C_{10}H_{14}O_3 = C_4H_5 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_4H_2 (O \cdot CH_3)_9$. B. Aus Brenzcatechindimethyläther und Phenylessigsäurechlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Kaufmann, Müller, B. 51, 129). Nadeln (aus Äther). F: 88°. Gibt in Schwefelkohlenstoff beim Einleiten von Bromdampf ms-Brom-3.4-dimethoxy-desoxybenzoin.
- ms-Brom-3.4-dimethoxy-desoxybensoin $C_{16}H_{18}O_3Br = C_6H_6\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Man leitet mit Hilfe eines Kohlendioxyd-Stromes die berechnete Menge Bromdampf in eine Lösung von 3.4-Dimethoxy-desoxybenzoin in Schwefelkohlenstoff ein (KAUFMANN, MÜLLEB, B. 51, 129). Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 116—117°.
- 3. Phenyl- $[4.6-dioxy-2-methyl-phenyl]-keton, Benzoyl-orcin, Benzo-orcin, 4.6-Dioxy-2-methyl-benzophenon <math>C_{14}H_{12}O_3=C_4H_5\cdot CO\cdot C_4H_2(CH_2)(OH)_2$. B. Durch Kochen von 4.6-Dioxy-2-methyl-benzophenon-imid oder seinem Hydrochlorid mit Wasser (Hoeson, B. 48, 1131). Tafeln (aus Wasser). F: 141°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Aceton und Essigester, schwerer in Wasser, Chloroform und Benzol, sehr wenig in Petroläther und Ligroin. Löslich in Natronlauge mit roter Farbe. Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine intensiv rotbraune Färbung.
- 4.6-Dioxy-2-methyl-benzophenon-imid $C_{12}H_{13}O_2N = C_4H_5 \cdot C(:NH) \cdot C_6H_5 \cdot (CH_2)(OH)_2$. B. Man leitet trocknen Chlorwasserstoff in eine Mischung von wasserfreiem Orcin, Benzonitril, Zinkchlorid und Äther, säuert das Reaktionsgemisch nach 12-stdg. Aufbewahren mit Salzsäure an und zersetzt das ausgeschiedene Hydrochlorid mit Natronlauge (Hoesch, B. 48, 1131). Gelbe Prismen (aus Essigester + Ligroin). Ziemlich schwer löslich in Äther. Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Benzoorcin und Ammoniak. Hydrochlorid. Gelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure). Ist beim Kochen in salzsaurer Lösung sehr beständig; beim Kochen der wäßr. Lösung entstehen Benzoorcin und Ammoniumchlorid.
- 4. $4-Oxy-1\cdot 3^1$ -dioxo-1.3-diāthyl-naphthalin, $4-Oxy-1\cdot 3$ -diacetyl-naphthalin, 2.4-Diacetyl-naphthol-(1), 2.4-Diaceto-naphthol-(1) $C_{14}H_{19}O_3 = HO \cdot C_{10}H_{4}(CO \cdot CH_3)_2$. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Aluminiumchlorid auf eine Lösung von a-Naphthol-āthylāther und Acetylchlorid in Schwefelkohlenstoff oder besser Benzol (Witt, Braun, B. 47, 3229). Nadeln (aus Alkohol). F: 140°.

Monoxim $C_{14}H_{18}O_3N = HO \cdot C_{10}H_{8}(CO \cdot CH_{3}) \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_{3}$. B. Durch Behandeln von 2.4-Diaceto-naphthol-(1) in alkal. Lösung mit salzsaurem Hydroxylamin (Wiff, Braun, B. 47, 3229). — Krystalle. F: 212°. Ist lichtempfindlich.

- Dioxim $C_{14}H_{14}O_3N_1 = HO \cdot C_{10}H_8[C(:N \cdot OH) \cdot CH_8]_3$. B. Aus 2.4-Diaceto-naphthol-(1) beim Behandeln mit siedender alkoholischer Hydroxylamin-Lösung (Witt, Braun, B. 47, 3229). —Nadeln (aus Toluol). F: 220°. Ist lichtempfindlich.
- 5. 2-Oxy-x.x-diacetyl-naphthalin, x.x-Diacetyl-naphthol-(2), x.x-Diaceto-naphthol-(2) C₁₄H₁₂O₃ = HO·C₁₀H₅(CO·CH₅)₅. Zur Konstitution vgl. Fairs, Schimmelschmidt, B. 58, 2835. B. Aus β-Naphthol-methyläther, Acetylchlorid und Aluminiumchlorid in Benzol auf dem Wasserbad, neben anderen Produkten (Witt, Braun, B. 47, 3230). Neben 1-Aceto-naphthol-(2) bei der Einw. von Aluminiumchlorid auf Methyl-[2-methoxy-naphthyl-(1)]-keton in Benzol (W., B.). Nadeln (aus Benzol). F: 165°. Löslich in Alkalien mit gelber Farbe. Gibt bei der Oxydation mit Permanganat Trimellitäure. Liefert beim Behandeln mit Hydraxin je nach den Mengenverhältnissen ein bei 175° schmelzendes Methyl-acetyl-benzoindazol (Syst. No. 3571) oder dessen Ketazin (W., B.). Natriumund Kaliumsalz bilden gelbe Krystalle.

3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{15}H_{14}O_{3}$.

- 1. [2.4-Dioxy-phenyl]- β -phendthyl-keton, y-Oxo-a-phenyl-y-[2.4-dioxy-phenyl]-propan, 2.4-Dioxy- β -phenyl-propiophenon $C_{1z}H_{14}O_{3}=C_{2}H_{3}$ ·CH₂·CH₃·CH₃·CH₃·CH₃·CH₃·CH₄·CH₃·CH
- 2 Oxy 4 methoxy β phenyl propiophenon $C_{10}H_{10}O_{1} = C_{0}H_{1} \cdot CH_{1} \cdot CH_{1} \cdot CO \cdot C_{0}H_{1}(OH) \cdot O \cdot CH_{1}$. Ist das im Hptw. (8. 323) beschriebene 4-Oxy-2-methoxy- oder 2-Oxy-4-methoxy- β -phenyl-propiophenon ... B. Durch Methylieren von 2.4-Dioxy- β -phenyl-propiophenon mit Dimethylsulfat oder Methyljodid (Crabter, Robinson, Soc. 118, 870). Durch

- Hydrieren von 2-Oxy-4-methoxy- ω -benzal-acetophenon in Alkohol in Gegenwart von Palladiumschwarz (Bargellin, Morti, G. 44 II, 26) oder kolloidem Palladium (Cr., R.). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt nicht bei 74—75°, sondern bei 103—104° (B., M., G. 44 II, 27 Anm. 1), 105° (Cr., R.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Äther (B., M.). Gibt in alkoh. Lösung eine intensive rotviolette Färbung (Cr., R.).
- 2. [2-Oxy-phenyl]-[2-oxy- β -phendthyl]-keton, a-Oxo-a. γ -bis-[2-oxy-phenyl]-propan, 2-Oxy- β -[2-oxy-phenyl]-propiophenon $C_{11}H_{14}O_{3}=HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{1}\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH$.
- $\beta.\gamma$ -Dibrom- α -oxo- γ -[2-methoxy-phenyl]- α -[2-acetoxy-phenyl]-propan, $\alpha.\beta$ -Dibrom-2-acetoxy- β -[2-methoxy-phenyl]-propiophenon, 2-Methoxy-2'-acetoxy-chalkon-dibromid $C_{16}H_{16}O_4Br_2=CH_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. B. Durch Behandeln von 2-Methoxy-2'-acetoxy-chalkon mit Brom in Schwefelkohlenstoff-Lösung (Tambor, Gubler, Helv. 2, 108). Prismen (aus Essigester). F: 101° (Zers.). Gibt mit alkoh. Kalilauge 2'-Methoxy-flavon.
- 3. $[4-Oxy-phenyl]-[4-oxy-\beta-phenäthyl]-keton, a-Oxo-a.y-bis-[4-oxy-phenyl]-propan, 4-Oxy-\beta-[4-oxy-phenyl]-propiophenon <math>C_{15}H_{14}O_3=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_1\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH.$
- a-Oxo-a.y-bis-[4-methoxy-phenyl]-propan, 4-Methoxy- β -[4-methoxy-phenyl]-propiophenon $C_{17}H_{18}O_3 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Hydrieren von 4.4'-Dimethoxy-chalkon in Eisessig in Gegenwart von Platinschwarz (PFRIFFER, NEGREANU, B. 50, 1475). Krystalle (aus Äther + Ligroin). F: 45°. Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol und Eisessig, löslich in Ligroin und Benzol, fast unlöslich in Wasser. Gibt mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur eine Monosulfonsäure (Syst. No. 1577).
- β .γ-Dibrom-a-oxo-a.γ-bis-[4-methoxy-phenyl]-propan, a.β-Dibrom-4-methoxy- β [4-methoxy-phenyl]- propiophenon, 4.4'- Dimethoxy-chalkon dibromid $C_{17}H_{16}O_3Br_3=CH_3\cdot O\cdot C_4H_4\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 4.4'-Dimethoxy-chalkon und Brom in Schwefelkohlenstoff (Straus, A. 374, 140). Krystalle. F:140° (Zers.). Liefert beim Kochen mit Methanol β -Brom-γ-methoxy-a-oxo-a.γ-bis-[4-methoxy-phenyl]-propan.
- 4. [4-Oxy-phenyl]-[a-oxy-\$\beta\$-phenyl-\attribut{athyl}-keton, \$\beta\$-Oxy-\$\gamma\$-oxo-a-phenyl-\$\gamma\$-[4-oxy-phenyl]-propan, 4.a-Dioxy-\$\beta\$-phenyl-propiophenon \$C_{16}H_{14}O_3 = C_4H_5\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH.
- a-Chlor-β-oxy-γ-oxo-a-phenyl-γ-[4-methoxy-phenyl]-propan, β-Chlor-a-oxy-4-methoxy-β-phenyl-propiophenon $C_{1e}H_{1s}O_3Cl = C_eH_s$ -CHCl·CH(OH)·CO· C_eH_a ·O·CH_s. B. Aus a-Phenyl-β-anisoyl-āthylenoxyd durch Behandeln der Eisessig-Lösung mit wenig Wasser und Acetylchlorid oder durch Einleiten von Chlorwesserstoff in die Benzol-Lösung (Jörlander, B. 49, 2788). Nadeln (aus Alkohol). F: 110°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Gibt beim Erwärmen mit Chromschwefelsäure in Eisessig und Behandeln des Reaktionsproduktes mit o-Phenyleniamin 2-[4-Methoxy-phenyl]-chlor-benzyl-glyoxal. Beim Kochen mit Hydroxylaminhydrochlorid in Alkohol erhält man 4-Oxy-5-phenyl-3-[4-methoxy-phenyl]-isoxazolin.
- a Chlor β acetoxy γ oxo a phenyl γ [4 methoxy phenyl] propan, β-Chlor 4 methoxy a acetoxy β phenyl propiophenon $C_{18}H_{17}O_4Cl = C_8H_8 \cdot CHCl \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_8) \cdot CO \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot CH_8$. B. Aus a-Chlor-β-oxy-γ-oxo-a-phenyl-γ-[4-methoxy-phenyl]-propan und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure (JÖRLANDER, B. 49, 2788). Prismen (aus Alkohol). F: 84°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 5. [4-Oxy-phenyl]- β -oxy- β -phenyl- α thyl]-keton, α -Oxy- γ -oxo- α -phenyl- γ -[4-oxy-phenyl]-propan, 4. β -Dioxy- β -phenyl-propiophenon $C_{15}H_{14}O_3=C_0H_3\cdot CH(OH)\cdot CH_1\cdot CO\cdot C_0H_4\cdot OH$.
- β -Chlor- α -oxy- γ -oxo- α -phenyl- γ -[4-methoxy-phenyl]-propan, α -Chlor- β -oxy-4-methoxy- β -phenyl-propiophenon $C_{10}H_{10}O_3Cl=C_0H_0$ -CHCl-CO- C_0H_0 -O-CH $_0$ -CH $_0$ -CH

- B. Durch Behandeln von a-Phenyl-\$\textit{\beta}\$-anisoyl-\text{athylenoxyd} mit alkoh. Salzs\text{\text{aure}} (J\text{GRLANDER}, B. 49, 2788). — Prismen (aus Methanol). F: 1176. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin. — Liefert beim Behandeln mit Natriumäthylat bei 00 das Ausgangsmaterial zurück. Bei längerem Kochen mit 11/2 Mol Hydroxylaminhydrochlorid in Alkohol erhält man 5-Oxy-5-phenyl-3-[4-methoxy-phenyl]-isoxazolin; beim Kochen mit einem großen Überschuß von Hydroxylaminhydrochlorid in Alkohol entsteht 4-Isonitroso-5-phenyl-3-[4-methoxy-phenyl]-isoxazolin.
- β Chlor a acetoxy γ oxo a phenyl γ [4 methoxy phenyl] propan, a · Chlor · 4 · methoxy · β · acetoxy · β · phenyl · propiophenon $C_{18}H_{10}$ $Cl = C_{4}H_{5} \cdot CH(0 \cdot CO \cdot CH_{5}) \cdot CHCl \cdot CO \cdot C_{4}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$. B. Aus β -Chlor · a · oxy · γ -oxo · a · phenyl · γ -[4 · methoxy phenyl] · propan und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure (Jör-LANDER, B. 49, 2788). — Blätter (aus Alkohol). F: 72°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 6. Phenyl-[3.a (oder 3. β)-dioxy- β -phenäthyl]-keton, β (oder γ)- Oxy $a\text{-}oxo\text{-}a\text{-}phenyl\text{-}\gamma\text{-}[3\text{-}oxy\text{-}phenyl]\text{-}propan, a (oder \beta)\text{-}Oxy\text{-}\beta\text{-}[3\text{-}oxy\text{-}phenyl]\text{-}propiophenon }C_{15}H_{14}O_3=C_5H_5\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot C_5H_4\cdot OH \text{ oder }C_5H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot C_5H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH(OH)\cdot CH_3\cdot CH(OH)$ $C_0H_4 \cdot OH$.
- β (oder γ) Brom γ (oder β) β γ γ phenyl]-propan, a (oder β)-Brom- β (oder a)-athoxy- β -[6-brom-3-methoxy-phenyl]-propiophenon $C_{16}H_{16}O_3Br_4 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(O \cdot C_2H_5) \cdot CHBr \cdot C_4H_2Br \cdot O \cdot CH_3$ oder $C_6H_5 \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH(O \cdot C_2H_3) \cdot C_6H_3Br \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 6-Brom-3-methoxy-chalkon-dibromid beim Kochen mit Natriumathylat-Lösung (BAUER, VOGEL, J. pr. [2] 88, 337). — Krystalle (aus Alkohol). F: 109-1100.
- 7. Phenyl-[a, β -dioxy- β -phenyl-āthyl]-keton, β - γ -Dioxy-a-oxo-a. γ -diphenyl-propan, a. β -Dioxy- β -phenyl-propiophenon, a-Phenyl-a'-benzoyl-athylenglykol $C_{1s}H_{14}O_3=C_eH_s\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot C_eH_s$.
- $\beta.\gamma$ -Diacetoxy-a-oxo- $a.\gamma$ -diphenyl-propan, a-Phenyl-a-benzoyl-äthylenglykoldiacetat C_1 - $H_{16}O_5 = C_4H_5$. C_5 - C_6 Kalilauge Desoxybenzoin.
- a-Phenyl-a'-[4-chlor-benzoyl]-äthylenglykoldiacetat $C_{19}H_{17}O_{1}Cl = C_{4}H_{4}Cl \cdot CO \cdot CH_{4}Cl \cdot CO \cdot CH_{5} \cdot CH_{6}Cl \cdot CO \cdot CH_{5}Cl \cdot CO \cdot CH_{5}Cl$ benzoylj-āthylenoxyd mit Essigsaureanhydrid und konz. Schwefelsaure (Jörlandes, B. 50, 420). — Prismen (aus Alkohol). F: 110°. Ziemlich löslich in Alkohol. — Gibt mit Natriumäthylat-Lösung [4-Chlor-phenyl]-benzyl-glyoxal.
- 8. 3 Oxy 2 [y, y dimethyl allyl] naphthochinon (1.4) bezw. <math>4 Oxy 2 [y, y dimethyl allyl] naphthochinon (1.4) bezw. $3 - [\gamma, \gamma - dimethyl - allyl] - naphthochinon - (1.2) C₁₅H₁₄O₅ = CO · C · CH₁ · CH : C(CH₂)₂ C(OH): C · CH₂ · CH : C(CH₂)₂$ bezw. C₆H₄ $\mathbf{C}^{\mathbf{0}}\mathbf{H}^{\mathbf{q}} \subset \mathbf{CO} \cdot \mathbf{G} \cdot \mathbf{OH}$ -co

(Lapachosaure, Grönhartin, Taigusaure, Tecomin) (S. 326). V. Im Moah-Holz (von Illipe longifolia oder latifolia) (MATTHES, SCHREIBER, C. 1915 I, 162). Im Kernholz von Avicennia tomentosa (Bournot, Ar. 251, 351). Zum Vorkommen im Holz verschiedener Bignoniaceen (Tecoma) vgl. Lee, Soc. 79 284; Oesterle, C. 1912 II, 1666; Ar. 251, 301; M., SCHR. Von Tecoma (Bignonia) Leucoxylon stammt das Greenheart-Holz, aus dem Lapachol gewonnen wird; in dem Greenheart-Holz der Lauracee Nectandra Rodicei findet sich kein Lapachol (Or., Ar. 251, 302). — Gelbe Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol), Täfelchen (aus Aceton + Eisessig). F: 140—141° (M., Schr.), 142—143° (Or., Ar. 251, 302). — Liefert beim Hydrieren in alkoh. Lösung bei Gegenwart von Palladiumschwarz unter Aufnahme von 2 Atomen Wasserstoff das entsprechende Hydrochinon, das sich sehr leicht wieder oxydiert (Монт, G. 45 II, 52; R. A. L. [5] 24 I, 1058). Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Zinkstaub Hydrolapachol-triacetat (Егаw. Bd. VI, S. 560) (Мо.). Beim Behandeln mit Salzsäure oder Schwefelsäure in der Wärme erhält man a-Lapschon (Syst. No. 2481), in der Kälte entsteht vorwiegend β -Lapachon (Syst. No. 2481) (M., G. 45 II, 55; R. A. L. [5] 24 I, 1061). Gibt mit Ammoniak eine rote Färbung (Tunmann, C. 1915 I, 399). Mikrochemischer Nachweis durch Sublimation: T. Nachweis im Holz durch Betupfen mit 0,1 n-alkoh. Kali-

lauge (Bildung roter Pünktchen): MATTHES, SCHREIBBE, C. 1915 I, 162.

Verbindung C₁₉H₁₀O₅ = C₁₅H₁₂O(O·CO·CH₃)₂ (S. 327). Zur Konstitution vgl. Morti, G. 45 II, 57; R. A. L. [5] 24 I, 1063. — F: 131—132°. — Bleibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Zinkstaub unverändert. Liefert beim Hydrieren in Alkohol in Gegenwart von

Palladiumschwarz Dihydro-a-lapachon-diacetat (Syst. No. 2404).

Lapacholacetat $C_{17}H_{18}O_4 = C_{18}H_{18}O_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$ (8. 327). Beim Hydrieren in Alkohol in Gegenwart von Palladiumschwarz erhält man eine Substanz, die bei Berührung mit Luft in Dihydrolapacholacetat (8. 639) übergeht (Montt, G. 45 II, 52; R. A. L. [5] 24 I, 1058). Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Zinkstaub Hydrolapacholtriacetat (Ergw. Bd. VI, S. 560), beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat die Verbindung $C_{18}H_{18}O_5$ (8. 644).

- 4. p-Tolyl-[α . β -dioxy- β -phenyl-āthyl]-keton, α . β -Dioxy- γ -oxo- α -phenyl- γ -p-tolyl-propan, α -Phenyl- α' -[4-methyl-benzoyl]-āthylenglykol $C_{1e}H_{1e}O_{3}=C_{e}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot C_{e}H_{4}\cdot CH_{5}$.
- a. β -Dfacetoxy- γ -oxo-a-phenyl- γ -p-tolyl-propan, a-Phenyl-a'-[4-methylbensoyl]-äthylenglykoldiacetat $C_{10}H_{20}O_5=C_6H_5\cdot CH(0\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH(0\cdot CO\cdot CH_5)\cdot CO\cdot C_6H_6\cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von a-Phenyl- β -p-tolyl-āthylenoxyd mit Essigašureanhydrid und konz. Schwefelsäure unter Eiskühlung (Jörlander, B. 50, 419). Prismen (aus Alkohol). F: 100°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol. Gibt beim Erwärmen mit alkoh. Alkali p-Tolyl-benzyl-keton.

5. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{17}H_{18}O_8$.

1. $Bis-[4-oxy-\beta-phendihyl]-keton.$ $\gamma-Oxo-a.s-bis-[4-oxy-phenyl]-pentan$ $C_{17}H_{18}O_3=HO\cdot C_2H_4\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_4\cdot CH_4\cdot OH.$ B. Beim Hydrieren von Bis-[4-oxy-benzal]-aceton in Alkohol in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Borsche, B. 52, 2078). — Glasig erstarrendes Öl. Kp_{14} : 313—314°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol. — Liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Zink und rauchender Salzsäure a.s-Bis-[4-oxy-phenyl]-pentan.

Bis-[4-methoxy- β -phenāthyl]-keton, γ -Oxo- α - ϵ -bis-[4-methoxy-phenyl]-pentan $C_{10}H_{20}O_5 = (CH_2 \cdot C \cdot C_2H_4 \cdot CH_2)_2CO$. B. Beim Hydrieren von Dianisalaceton in Alkohol in Gegenwart von kolloidalem Palladium (Borsche, B. 45, 49). — Nadeln (aus Ligroin). F: 52°.

- 2. $[a.\beta-Dioxy-\beta-phenyl-athyl]-[2.4-dimethyl-phenyl]-keton, a.\beta-Dioxy-\gamma-oxo-a-phenyl-\gamma-[2.4-dimethyl-phenyl]-propan, a-Phenyl-a-[2.4-dimethyl-benzoyl]-athylengly kol <math>C_{17}H_{18}O_3=C_6H_3\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot C_6H_3(CH_3)_3$.
- $a.\beta$ -Diacetoxy- γ -oxo-a-phenyl- γ -[2.4-dimethyl-phenyl]-propan, a-Phenyl-a'-[2.4-dimethyl-benzoyl]-äthylenglykoldiacetat $C_{21}H_{22}O_5=C_6H_5\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_6(CH_3)_2$. B. Durch Behandeln von a-Phenyl- β -[2.4-dimethyl-benzoyl]-äthylenoxyd mit Essigsäureanhydrid und wenig konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur (JÖBLANDER, B. 50, 1461). Prismen (aus Alkohol). F: 135—136°.
- 3. $[a.\beta-Dioxy-\beta-phenyl-dthyl]-[3.4-dimethyl-phenyl]-keton, a.\beta-Dioxy-\gamma-oxo-a-phenyl-\gamma-[3.4-dimethyl-phenyl]-propan, a-Phenyl-a'-[3.4-dimethyl-benzoyl]-dthylenglykol <math>C_{27}H_{18}O_3=C_4H_5\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot C_4H_5(CH_2)_3$.
- $a.\beta$ -Diacetoxy- γ -oxo-a-phenyl- γ -[3.4-dimethyl-phenyl]-propan, a-Phenyl-a'-[3.4-dimethyl-bensoyl]-äthylenglykoldiacetat $C_{21}H_{22}O_5 = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot B$. Durch Behandeln von a-Phenyl- β -[3.4-dimethyl-bensoyl]-āthylenoxyd mit Easigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur (JÖRLANDER, B. 50, 1460). Prismen (aus Alkohol). F: 105°. Gibt beim Erwarmen mit alkoh. Kalilauge Benzyl-[3.4-dimethyl-phenyl]-keton.

i) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_3$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen C12H2O2.

1. 2.7-Dioxy-9-oxo-fuoren, 2.7-Dioxy-fuorenon C₁₂H₂O₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Verkochen einer Lösung von diazotiertem 2.7-Diamino-fluorenon (J. Schmidt, Retzlay, Haid, A. 390, 229). — Rote Nadeln, die beim Trocknen braun werden. Löslich in Aceton. Löslich in Natronlauge mit tiefbrauner Farbe.

2. Dioxy-oxo-perinaphthinden bezw. 3 (oder 2)-Oxy-1.2 (oder 1.3)-dioxoperinaphthindan, Perinaphthindanol-(3)-dion-(1.2) bezw. Perinaphthindanol-(2)-dion-(1.3) $C_{11}H_{6}O_{3}$ =

naphthindantrion-(1.2.3) bei längerem Kochen mit Wasser oder bei der Einw. von Reduktionsmitteln (Errera, G. 48 I, 588). Aus dem Hydrat des Perinaphthindantrions-(1.2.3) und der berechneten Menge Phenylhydrazin in Essigsäure (E., G. 48 I, 588). Aus Oxy-oxo-aminoperinaphthinden (Syst. No. 1877) beim Kochen mit alkoh. Schwefelsäure (E., G. 48 I, 588; 44 II, 19). — Rote Nadeln (aus Xylol und Essigsäure). F: 258—259° (geringe Zersetzung). Schwer löslich in Benzin und Alkohol, leichter löslich in Xylol und Essigsäure, fast unlöslich in Wasser. — Liefert in stark alkalischer Lösung bei der Einw. von Luft Naphthalsäure-anhydrid. Bei der Einw. von Bromwasser in der Wärme erhält man Perinaphthindantrion-(1.2.3). Reduziert Freilungsche Lösung und Silbersalzlösungen. Reagiert weder mit Hydroxylamin noch mit Phenylhydrazin. — KC₁₃H₇O₃ + H₂O. Permanganatähnliche Krystalle, die etwas oberhalb 100° das Krystallwasser abgeben. Liefert bei Einw. von Kalilauge geringe Mengen eines hellblauen Pulvers.

Monomethyläther $C_{14}H_{10}O_3 = C_{13}H_7O_3(O\cdot CH_3)$. B. Aus Dioxy-oxo-perinaphthinden und Dimethylsulfat in alkal. Lösung, neben dem Dimethyläther (Errera, G. 43 I, 592). — Gelbe Schuppen mit 1 H_2O (aus Wasser oder verd. Alkohol). Schmilzt im Krystallwasser bei 100°, wird unter Wasserverlust wieder fest und schmilzt dann zwischen 115° und 135°. Ist wasserfrei schwer löslich in Petroläther, leichter löslich in Benzin. — Entfärbt Bromwasser.

Dimethyläther
$$C_{15}H_{12}O_3 = CO \cdot CO \cdot CH_3$$
. B. s. o. bei dem Mopo-

methyläther. — Gelbe Nadeln (aus Petroläther). F: 84—85° (ERRERA, G. 43 I, 593). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser.

5-Nitro-perinaphthindanoldion, ,, Nitro-dioxy-oxo-perinaphthinden "C13H2O4N=

beim Kochen mit Phenylhydrazin in Alkohol (CALDERARO, G. 45 II, 135). Aus dem Hydrat des 5-Nitro-perinaphthindantrions-(1.2.3) (S. 479) durch Reduktion mit Schwefelwasserstoff in essigsaurer Lösung (C., G. 45 II, 136). — Rote Krystalle (aus Xylol). F: 265—266° (Zers.). Löslich in Essigsäure, sehr wenig löslich in Benzol und Alkohol, unlöslich in Wasser. — Liefert beim Kochen mit Bromwasser das Hydrat des 5-Nitro-perinaphthindantrions-(1.2.3). Reduziert ammoniakalische Silberlösung. — Löslich in verd. Alkalilauge mit rotvioletter Farbe, die bei weiterem Alkalizusatz in Blau übergeht.

6-Nitro-perinaphthindanoldion, "Nitro-dioxy-oxo-perinaphthinden" $C_{18}H_7O_5N=$

6-Nitro-perinaphthindan lion-(1.3) und Phenylhydrazin in Alkohol (CALDERARO, G. 46 I, 265). Aus dem Hydrat des 6-Nitro-perinaphthindantrions-(1.2.3) (S. 479) durch Reduktion mit Schwefelwasserstoff in wäßr. Lösung (C.). — Rote Flocken (aus Xylol). Bräunt sich gegen 200°; F: ca. 233°(Zers.). Leicht löslich in Essigsäure, schwer in Benzol und Alkohol, sehr wenig in Wasser. — Bei der E.nw. von siedendem Bromwasser erhält man das Hydrat des 6-Nitro-perinaphthindantrions-(1.2.3). Reduziert Silbernitrat-Lösung.

2. Oxy-oxo-Verbindungen C₁₄H₁₀O₃.

1. 1.5 - Dioxy - 9 - oxo - 9.10 - dihydro - anthracen, 1.5 - Dioxy-anthron-(9) bezw. 1.5.9 - Trioxy - anthracen, 1.5 - Dioxy - anthranol - (9) C₁₄H₁₀O₃, s. nebenstehende Formeln (8. 3.0). B. Aus 1.5-Dioxy-anthrachinon bei der Reduktion mit Zinn, Eisessig und Salzsäure (Hirosk, B. 45, 2479).

2. 3.4 - Dioxy - 9 - oxo - 9.10 - di - hydro - anthracen, 3.4 - Dioxy - an - thron-(9) bezw. 1.2.10-Trioxy - an-thracen, 3.4 - Dioxy - anthranol-(9), Desoxyalizarin $C_{14}H_{10}O_3$, s. nebenstehende Formeln (S. 330). Über die

Reaktion mit Dimethylsulfat und Kalilauge s. SIRKER, Soc. 107, 1243. Über die Kondensation mit Phthalsaureanhydrid und AlCl, vgl. BAYER & Co., D. R. P. 298345; C. 1917 II, 256; Frdl. 13, 390.

3. 1.8 (oder 4.5)-Dioxy-9-oxo-9.10-dihydro-anthracen, 1.8 (oder 4.5)-Dioxy-anthron-(9) bezw. 1.8.9 (oder 1.8.10)-Trioxy-anthracen, 1.8 (oder 4.5)-Dioxy-anthranol-(9), Chrysanthranol $C_{14}H_{10}O_{3}$, s. untenstehende Formeln

(S. 332). B. Aus 1.8-Dioxy-anthrachinon bei der Reduktion mit Zinn, Eisessig und Salzsäure (Hirosé, B. 45, 2480) oder mit Zink, Eisessig und Salzsäure (Bayer & Co., D. R. P. 296091; C. 1917 I, 351; Frdl. 13, 391). Aus 1.8-Dimethoxy-anthrachinon bei der Reduktion mit Zink, Eisessig und Salzsäure (B. & Co., D. R. P. 305886; C. 1918 II, 238; Frdl. 13, 393). — F: 180° (H.), 178—180° (B. & Co.). — Beim Kochen von Dioxyanthranol mit Natriumnitrit in Sodalösung bei Gegenwart von Eisenchlorid und gleichzeitigem Einleiten von Luft entwickelt sich Stickoxyd (Baudisch, B. 51, 796). Schüttelt man Dioxyanthranol mit Kaliumferricyanid, Soda und Wasser an der Luft, so läßt sich in der Lösung Kaliumferrocyanid nachweisen (Bau., B. 52, 38). — Findet als "Cignolin" therapeutische Verwendung bei Psoriasis (Unna, C. 1916 II, 339).

3. Oxy-bxo-Verbindungen $C_{15}H_{12}O_3$.

- 1. [2-Oxy-phenyl]-[2-oxy-styryl]-keton, γ -Oxo-a. γ -bis-[2-oxy-phenyl]-a-propylen, 2-Oxy- ω -[2-oxy-benzal]-acetophenon, 2.2'-Dioxy-chalkon $C_{18}H_{11}O_3=HO\cdot C_4H_4\cdot CH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH$.
- 2-Oxy-ω-[2-methoxy-benzal]-acetophenon, 2'-Oxy-2-methoxy-chalkon C₁₆H₁₆O₃ = CH₃·O·C₆H₄·CH·CH·CO·C₆H₄·OH. B. Durch Erhitzen von 2-Oxy-acetophenon und 2-Methoxy-benzaldehyd mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge auf 50° (Tambor, Gubler, Helv. 2, 107). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 112°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.
- **2-Acetoxy-** ω -[2-methoxy-benzal]-acetophenon, 2-Methoxy-2'-acetoxy-chalkon $C_{18}H_{16}O_4=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 64° (Tambor, Gubler, Helv. 2, 108). Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff 2-Methoxy-2'-acetoxy-chalkon-dibromid.
- 2. [4-Oxy-phenyl]-[4-oxy-styryl]-keton, γ -Oxo-a. γ -bis-[4-oxy-phenyl]-a-propylen, 4-Oxy- ω -[4-oxy-benzal]-acetophenon, 4.4-Dioxy-chalkon $C_{18}H_{12}O_8=HO\cdot C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH.$
- 4-Methoxy-ω-[4-methoxy-benzal] acetophenon, 4-Methoxy-ω-anisal-acetophenon, 4.4'-Dimethoxy-chalkon C₁₇H₁₆O₃ = CH₃·O·C₆H₄·CH·CH·CO·C₆H₄·O·CH₃. B. Aus p-Acetyl-anisol und Anisaldehyd beim Kochen mit alkoh. Natriumäthylat-Lösung (STRAUS, A. 374, 139). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 101—102°. Gibt bei der Hydrierung in Eisessig bei Gegenwart von Platinschwarz 4-Methoxy-β-[4-methoxy-phenyl]-propiophenon (PFEIFFER, NEGREANU, B. 50, 1475). Liefert bei der Einw. von Phosphorpentachlorid in Benzol unter Kühlung die PCl₅-Doppelverbindung des a.y-Dichlor-a.y-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylens (ST., A. 374, 141; 393, 239). Einw. von Chlor in Tetrachlorkohlenstoff und von Phosphorpentachlorid in siedendem Benzol: ST., A. 374, 146. Gibt mit Brom in Schwefelkohlenstoff 4.4'-Dimethoxy-chalkon-dibromid (ST., A. 374, 140). Beim Kochen mit Phosphortribromid in Benzol und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Quecksilberbromid erhält man eine additionelle Verbindung von a.y-Dibrom-a.y-bis-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen mit 3 Mol Quecksilberbromid (ST., A. 374, 164, 170; 393, 239). Gibt beim Aufbewahren mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur 4.4'-Dimethoxy-chalkon-sulfonsäure-(3) (PF., N., B. 50, 1471). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotgelb (ST.). C₁₇H₁₆O₃ + HgCl₂. Goldgelbe Nadeln. F: 150° (Zers.). Sehr wenig löslich in Äther, leichter in warmem Benzol (ST.).

- 3. [2.4-Dioxy-phenyl]-styryl-keton, $\gamma-Oxo-a-phenyl-\gamma-[2.4-dioxy-phenyl]$ -a-propylen, $2.4-Dioxy-\omega-benzal-acetophenon$, 2'.4'-Dioxy-chalkon $C_{18}H_{13}O_3=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot C_6H_3(OH)_1$, (S. 333). Konnte nach dem von Bargellini, Marantonio (R.A.L. [5] 17 II, 124; G. 38 II, 521) angegebenen Verfahren nicht wieder erhalten werden (Stephen, Soc. 117, 1530 Anm.; Ellison, Soc. 1927, 1721). Auf anderem Wege erhaltenes $2'.4'\cdot Dioxy-chalkon$ schmilzt bei 151° (Ell.; vgl. Shinoda, Sato, J. pharm. Soc. Japan 48, 110; C. 1928 II, 1885).
- 2-Oxy-4-methoxy- ω -benzal-acetophenon, 2'-Oxy-4'-methoxy-chalkon, Benzal-päonol $C_{16}H_{16}O_3=C_6H_5$ CH: $CH:CO:C_6H_3(OH)\cdot O:CH_3$ (S. 333). F: 106—108° (Bargellini, Monti, G. 44 II, 26), 108° (Pfilffer, A. 398, 172). Liefert bei der Hydrierung in Alkohol in Gegenwart von Palladiumschwarz (B., M.) oder von kolloidalem Palladium (Crabtere, Robinson, Soc. 113, 870) 2-Oxy-4-methoxy- β -phenyl-propiophenon. Gibt beim Aufbewahren mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur 2-Oxy-4-methoxy- ω -benzal-acetophenon-sulfonsäure-(X) (Pfilffer, Negreanu, B. 50, 1472).

Verbindung C₁₆H₁₆O₅Cl₂Sn. B. Beim Kochen einer Benzollösung von 1 Tl. Benzalpäonol und 2 Tln. SnCl₄ (Pyranyer, A. 398, 172). — Orangegelbes Krystallpulver. F: ca. 278°. Löslich in Alkohol und Pyridin, fast unlöslich in siedendem Benzol. — Wird durch siedendes

Wasser zersetzt.

- 2.4 Dimethoxy ω benzal acetophenon, 2'.4' Dimethoxy chalkon $C_{17}H_{16}O_3=C_4H_5\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_4H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus Benzaldehyd und 2.4-Dimethoxy-acetophenon in alkal. Lösung (Kauffmann, Kieser, B. 46, 3796). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 78°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Äther und Ligroin. Löst sich in Eisessig-Schwefelsäure mit citronengelber Farbe; relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3789.
- 4-Methoxy-2-carboxymethoxy- ω -benzal-acetophenon, 5-Methoxy-2-cinnamoylphenoxyessigsäure $C_{18}H_{14}O_5=C_4H_3\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_6H_3(O\cdot CH_2)\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Benzaldehyd und 5-Methoxy-2-acetyl-phenoxyessigsäure in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Abellin, v. Kostanecki, B. 43, 2158). Tafeln oder Spieße (aus Alkohol). F: 166° bis 167°. Beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat entsteht 6-Methoxy-3-styryl-cumaron. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- 5-Methoxy-2-cinnamoyl-phenoxyessigsäureäthylester $C_{20}H_{20}O_5=C_6H_5\cdot CH:$ $CH\cdot CO\cdot C_6H_6(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot CH_6\cdot CO_4\cdot C_2H_6.$ B. Aus 5-Methoxy-2-cinnamoyl-phenoxyessigsäure beim Kochen mit alkoh. Salzsäure (ABELIN, v. KOSTANECKI, B. 43, 2158). Nadein (aus Alkohol). F: 89°.
- 4. $[3.4-Dioxy-phenyl]-styryl-keton, \gamma-Oxo-a-phenyl-\gamma-[3.4-dioxy-phenyl]-a-propylen, 3.4-Dioxy-\omega-benzal-acetophenon, 3'.4'-Dioxy-chalkon <math>C_{18}H_{19}O_3=C_4H_5\cdot CH\cdot CO\cdot C_4H_5(OH)_3$.
- 3.4 Dimethoxy ω bensal acetophenon, 3'.4' Dimethoxy chalkon $C_{17}H_{16}O_3=C_4H_5\cdot CH\cdot CO\cdot C_4H_3(O\cdot CH_3)_3$. B. Aus Benzaldehyd und 3.4-Dimethoxy-acetophenon in alkal. Lösung (KAUFFMANN, KIESER, B. 46, 3797). Gelbliche Blättchen (aus Methanol). F: 85°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und CCl₄, sehr wenig in Äther und Ligroin. Löst sich in Eisessig-Schwefelsäure mit hellgelber Farbe; relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3789.
- 5. [2-Oxy-phenyl]-benzyl-glyoxal, $\beta.\gamma$ -Dioxo-a-phenyl- γ -[2-oxy-phenyl]-propan bezw. [2-Oxy-phenyl]-[ω -oxy-styryl]-keton, β -Oxy- γ -oxo-a-phenyl- γ -[2-oxy-phenyl]-a-propylen $C_{13}H_{13}O_{2}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH$ bezw. $C_{6}H_{5}\cdot CH:C(OH)\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH$.
- [3-Methoxy-phenyl]-bensyl-glyoxal bezw. [3-Methoxy-phenyl]-[ω -oxy-styryl]-keton $C_{1e}H_{1e}O_{5} = C_{e}H_{5} \cdot CH_{5} \cdot CO \cdot CO \cdot C_{e}H_{4} \cdot O \cdot CH_{5}$ bezw. $C_{e}H_{5} \cdot CH \cdot C(OH) \cdot CO \cdot C_{e}H_{4} \cdot O \cdot CH_{5}$. B. Aus α -Phenyl- β -[2-methoxy-benzoyl]-āthylenoxyd bei kurzem Kochen mit wäßrigslkoholischer Natronlauge (Jörlander, B. 50, 418). Blätter (aus Benzol + Ligroin). F: 118°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol. Kondensiert sich mit o-Phenylendiamin zu 2-[2-Methoxy-phenyl]-3-benzyl-chinoxalin. Gibt mit FeCl₅ eine dunkelviolettbraune Färbung.
- 6. [4-Oxy-phenyl]-benzyl-glyoxal, $\beta.\gamma$ -Dioxo-a-phenyl- γ -[4-oxy-phenyl]-propan bezw. [4-Oxy-phenyl]-[ω -oxy-styryl]-keton, β -Oxy- γ -oxo-a-phenyl- γ -[4-oxy-phenyl]-a-propylen $C_{11}H_{12}O_3=C_4H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot CO\cdot C_4H_4\cdot OH$ bezw. $C_4H_5\cdot CH:C(OH)\cdot CO\cdot C_4H_4\cdot OH$.
- $\begin{array}{lll} & \textbf{[4-Methoxy-phenyl]-bensyl-glyoxal} & bezw. & \textbf{[4-Methoxy-phenyl]-[}\omega\text{-}oxy\text{-}styryl]-\textbf{keton} & \textbf{C}_1\textbf{H}_1\textbf{O}_2 & = \textbf{C}_2\textbf{H}_4\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}_2\textbf{H}_4\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_3 & bezw. & \textbf{C}_2\textbf{H}_3\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}(\textbf{O}\textbf{H})\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}_2\textbf{H}_4\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_3 & \textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}(\textbf{O}\textbf{H})\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}_3\textbf{H}_4\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_3 & \textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}(\textbf{O}\textbf{H})\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}_3\textbf{C} & \textbf{C}_3\textbf{C} & \textbf{$

B. Existiert in zwei Formen; die feste Form (Enolform) entsteht aus α-Phenyl-β-anisoylathylenoxyd bei kurzem Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge, Verdünnen mit
Wasser und Ansäuern mit Salzsäure (Jörlander, B. 50, 409). Die ölige Ketoform entsteht
aus 4-Methoxy-ω-isonitroso-ω-benzyl-acetophenon (s. u.) in Alkohol beim Erwärmen mit
konz. Salzsäure, Fällen mit Wasser und Ausziehen mit Ather (J.). — Die Enolform bildet
fast geruchlose Blätter (aus Äther + Ligroin); F: 98°; leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin. Lagert sich beim Aufbewahren und beim Erwärmen mit Lösungsmitteln teilweise in die Ketoform um. Löslich in Natronlauge mit gelber Farbe, in warmer
alkoholischer Alkalilauge mit roter bis schwarzer Farbe. Gibt mit Alkohol und konz. Schwefelsäure eine braune Färbung, die beim Erwärmen in Blauviolett übergeht. Liefert mit Eisenchlorid in alkoholischer oder acetonischer Lösung eine dunkelbraune, violettstichige Färbung.
Die Ketoform stellt ein gelbes, nach Benzaldehyd riechendes Öl dar, das beim Aufbewahren
und beim Behandeln mit Natriumalkoholat in die Enolform übergeht; sie reagiert mit Eisenchlorid nicht. — Liefert bei der Einw. von 1 Mol Brom in Eisessig [4-Methoxy-phenyl][α-brom-benzyl]-glyoxal. Beim Schütteln mit Benzoylchlorid und Natronlauge erhält man
[4-Methoxy-phenyl]-[ω-benzoyloxy-styryl]-keton (Syst. No. 905). Kondensiert sich mit
o-Phenylendiamin zu 2-[4-Methoxy-phenyl]-3-benzyl-chinoxalin. Liefert ein bei 156°
schmelzendes Phenylosazon.

Monoxim des [4-Methoxy-phenyl]-benzyl-glyoxals, 4-Methoxy-ω-isonitroso-ω-benzyl-acetophenon $C_{16}H_{15}O_3N=C_6H_5\cdot CH_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus [4-Methoxy-phenyl]-benzyl-glyoxal beim Kochen mit 1 Mol Hydroxylaminhydrochlorid in Alkohol (Jörlander, B. 50, 411). In sehr geringer Menge aus 4-Methoxy-ω-benzyl-acetophenon und Amylnitrit in alkoh. Natriumāthylat-Lösung (J., B. 50, 412). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 109°. Leicht löslich außer in Ligroin. — Gibt bei kurzem Erwärmen mit konz. Salzsāure und Alkohol die Ketoform des [4-Methoxy-phenyl]-benzyl-glyoxals. Löst sich in Natronlauge mit gelber Farbe.

[4-Methoxy-phenyl]-benzyl-glyoxim $C_{16}H_{16}O_3N_4=C_6H_6\cdot CH_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus [4-Methoxy-phenyl]-benzyl-glyoxal und 4 Mol Hydroxylamin in wäßrigalkoholischer Natronlauge (JÖRLANDER, B. 50, 411). — Blätter (aus Alkohol). F: 194° (Zers.). Leicht löslich in Eisessig, ziemlich leicht in Alkohol und Äthe:, schwer in Benzol. — Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine rotbraune Färbung.

- [4-Methoxy-phenyl]-[a-brom-benzyl]-glyoxal $C_{16}H_{18}O_3Br = C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CO \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2$. B. Aus [4-Methoxy-phenyl]-benzyl-glyoxal und 1 Mol Brom in Eisessig (JÖRLANDER, B. 50, 410). Hellgelbe Blätter (aus verd. Alkohol). F: 68°. Ziemlich leicht löslich in Ligroin, sonst leicht löslich.
- 7. a.y-Dioxo-a-phenyl-y-[2-oxy-phenyl]-propan, 2-Oxy-dibenzoylmethan, 2-Oxy-w-benzoyl-acetophenon $C_{15}H_{12}O_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_6 \cdot OH$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus Flavon bei der Einw. von methylalkoholischem Bariumhydroxyd (MÜLLER, Soc. 107, 874). Gelbliche monokline Prismen (aus Methanol). F: 120°. Liefert beim Kochen mit Natronlauge Acetophenon, Salicylsäure und Benzoesäure. Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine tiefviolette Färbung.
- 2-Acetoxy-dibensoylmethan, 2-Acetoxy- ω -bensoyl-acetophenon $C_{17}H_{14}O_4=C_6H_8$ · $CO\cdot CH_1\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erwärmen von 2-Oxy- ω -benzoyl-acetophenon mit Acetanhydrid und Natriumacetat (MÜLLER, Soc. 107, 875). Nadeln (aus Alkohol). F: 118°.
- 8. a.y-Dioxo-a-phenyl-y-[4-oxy-phenyl]-propan, 4-Oxy-dibenzoylmethan, 4-Oxy- ω -benzoyl-acetophenon $C_{15}H_{12}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH$ bezw. desmotrope Formen.
- 4-Methoxy-dibensoylmethan, 4-Methoxy- ω -benzoyl-acetophenon, ω -Anisoyl-acetophenon bezw. a-Oxy- γ -oxo- γ -phenyl-a-[4-methoxy-phenyl]-a-propylen, ω -[a-Oxy-anisal]-acetophenon, β -Oxy-4-methoxy-chalkon $C_{16}H_{14}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_3\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ bezw. $C_6H_5\cdot CO\cdot CH: C(OH)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 334). Gibt mit Hydrazinhydrat in warmem Alkohol 3-Phenyl-5-[4-methoxy-phenyl]-pyrazol, mit Phenylhydrazin in siedendem Eisessig 1.5-Diphenyl-3-[4-methoxy-phenyl]-pyrazol (Jörlander, B. 49, 2792).
- 9. 3.4-Dioxy-1-oxo-1-methyl-2-styryl-benzol, 3.4-Dioxy-2-styryl-benzaldehyd $C_{14}H_{14}O_3=C_4H_8\cdot CH\cdot CH\cdot C_4H_4(OH)_2\cdot CHO$.
- 3.4-Dimethoxy-2-styryl-bensaldehyd C₁₇H₁₆O₂=C₆H₅·CH·C₁·C₂H₂(O·CH₃)₂·CHO.

 B. Aus des-N-Methyl-benzyltetrahydroberberin (Syst. No. 4441) oder des-N.N-Dimethyl-benzyltetrahydroberberin (Syst. No. 2932) bei der Oxydation mit Natriumchromat in Essigsäure bei 90° (Freund, Fleischer, A. 397, 36, 40). Nadeln (aus Alkohol). F: 71—74°. Unlöslich in Alkalien und Säuren. Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol

3.4-Dimethoxy-2 β-phenāthyl-benzylalkohol. Reagiert nicht mit Brom in Chloroform. Liefert ein Oxim (Nādelchen; F: 125—140°), ein Semicarbazon (gelblich; sintert von 175° an; F: 190—192°) und ein Phenylhydrazon (gelbe Nadeln; F: 120—122°).

- 4. Derivat eines η -0xy- ε -0xo- α -phenyl- η -[4-oxy-phenyl]-heptylens $C_{10}H_{20}O_3=H_0\cdot C_0H_4\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_4H_6\cdot C_6H_5$ mit unbekannter Lage der Doppelbindung.
- ζ -Brom -η-methoxy-ε-oxo-α-phenyl-η-[4-methoxy-phenyl]-α.γ-heptadien-dibromid $C_{21}H_{41}O_3Br_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH(O\cdot CH_3)\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_4H_4Br_2\cdot C_6H_5$. B. Aus ξ -Brom-η-methoxy-ε-oxo-α-phenyl-η-[4-methoxy-phenyl]-α.γ-heptadien und 1 Mol Brom in Eisessig (BAUER, DITTERLE, B. 44, 2695). Aus Anisalcinnamalaceton-tetrabromid (S. 582) bei der Einw. von siedendem Methanol (B., D.). Nadeln (aus CS₂). F: 176—177,5°. Leicht löslich in siedendem Methanol, löslich in Petroläther, Alkohol und Äther. Gibt beim Kochen mit Pyridin ζ .x-Dibrom-η-methoxy-ε-oxo-α-phenyl-η-[4-methoxy-phenyl]-α.γ-heptadien. Liefert ein bei 181—182° schmelzendes Phenylhydrazon (B., D., B. 44, 2700).

k) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_3$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{14}\dot{H}_8O_8$.

1. 1 - Oxy - anthrachinon, Erythro - oxyanthrachinon C₁₄H₈O₃ = C₄H₄(CO)₂C₆H₃·OH (S. 338). B. Aus Anthrachinon-arsinsaure-(1) (Syst. No. 2323) beim Erhitzen (Benda, J. pr. [2] 95, 85). — Gelbe Nadeln (aus Alkolo). F: 190° (Hüttig, Ph. Ch. 87, 159), 193° (B.; Periffer, A. 398, 176). Löslichkeit in Wasser bei 18—19°: 1,6×10—8 Mol/l (H.). Löslichkeit in Natronlauge: H. Absorptionsspektrum in Alkalilauge und in konz. Schwefelsäure: R. Meyer, O. Fischer, B. 46, 86, 91. Dissoziationskonstante k (aus der Löslichkeit in Natronlauge berechnet) bei 18°: 3,2×10—18 (H.). — Reduktion zu a-Oxy-anthranol (S. 577): Höchster Farbw., D. R. P. 242 053; C. 1912 I, 305; Frdl. 10, 532; Bayer & Co., D. R. P. 301 452; C. 1917 II, 715; Frdl. 13, 392. Wird durch Sulfurylchlorid in Nitrobenzol auf dem Wasserbad zu 4-Chlor-1-oxy-anthrachinon, bei Gegenwart von Jod zu 2.4-Dichlor-1-oxy-anthrachinon chloriert (Ullmann, D. R. P. 282 494; C. 1915 I, 585; Frdl. 12, 426. Gibt beim Kochen mit Phosphorpentachlorid in Nitrobenzol 1-Chlor-anthrachinon (AGFA, D. R. P. 290879; C. 1916 I, 686; Frdl. 12, 409). Bei der Einw. von 1 Mol bezw. 2 Mol Brom und Natriumacetat in Eisessig entstehen 4-Brom- bezw. 2.4-Dibrom-1-oxy-anthrachinon

¹⁾ Im Ergenzungswerk sind abweichend vom Hauptwerk alle Angaben, die sich auf die Droge Chrysarobin und auf die hieraus isolierten Stoffe unaufgeklärter Konstitution besiehen, bei Chrysarobin (Syst. No. 4865) susammengefaßt.

(FRIES, SCHÜEMANN, B. 52, 2185; Höchster Farbw., D. R. P. 293694; C. 1916 II, 533; Frdl. 12, 425). Gibt mit Natriumsulfid bei 125—150° 1-Oxy-2-mercapto-anthrachinon (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 290084; C. 1916 I, 397; Frdl. 12, 439). Verwendung zur Darstellung von Küpenfarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 251234, 251235; C. 1912 II, 1321; Frdl. 11, 612, 613; BAYER & Co., D. R. P. 235094; C. 1911 II, 116; Frdl. 10, 744.

Verbindung C₁₄H₂O₃Cl₃Sn. B. Aus 1-Oxy-anthrachinon und 1,5 Mol Zinntetrachlorid in siedendem Benzol (Pyelfyrer, A. 398, 176). — Braunstichig rotes Pulver mit ½ Mol C₅H₅. Löslich in Methanol, Äthylalkohol, Aceton und Pyridin mit tiefgelber Farbe, schwer löslich in Benzol. Färbt sich beim Erhitzen dunkler, beim Aufbewahren an der Luft und bei der Einw. von Wasser gelb. Wird von siedendem Wasser zersetzt.

- 1-Methoxy-anthrachinon, Methyl-[anthrachinonyl-(1)]-äther, Erythrooxyanthrachinon-methyläther $C_{15}H_{10}O_3=C_0H_4(CO)_2C_0H_3\cdot O\cdot CH_2$ (S. 339). B. Beim Erhitzen der Kaliumverbindung des 1-Oxy-anthrachinons mit Dimethylsulfat und wasserfreiem Natriumcarbonat auf 140° (Höchster Farbw., D. R. P. 242379; C. 1912 I, 301; Frdl. 10, 592). Aus der Natriumverbindung des 1-Oxy-anthrachinons und p-Toluolsulfonsäuremethylester bei 180° (H. F., D. R. P. 243649; C. 1912 I, 762; Frdl. 10, 591). Aus 1-Chlor-anthrachinon und methylalkoholischer Kalilauge im Rohr bei 80° (BAYER & Co., D. R. P. 229316; C. 1911 I, 180; Frdl. 10, 592). Gibt beim Erhitzen mit Hydroxylaminhydrochlorid in absol. Alkohol auf 175—180° geringe Mengen des Monoxims (s. u.) (FREUND, ACHENBACH, B. 43. 3259).
- 1-Phenoxy-anthrachinon, Phenyl-[anthrachinonyl-(1)]-äther, Erythrooxyanthrachinon-phenyläther $C_{50}H_{12}O_3=C_6H_4(CO)_5C_6H_5\cdot O\cdot C_6H_5\cdot (S.~339)$. Gibt mit Hydroxylamin-hydrochlorid in absol. Alkohol bei 175—180° das Monoxim (s. u.) (FREUND, ACHENBACH, B. 43, 3259).
- 2-[Anthrachinonyl-(1)-oxy]-benzaldehyd, Salicylaldehyd-[anthrachinonyl-(1)]-äther $C_mH_{12}O_4=C_0H_4(CO)_2C_0H_4\cdot CHO$. B. Aus 1-Chlor-anthrachinon beim Kochen mit Salicylaldehyd, Kaliumcarbonat, Kupferacetat und feinverteiltem Kupfer in Nitrobenzol (Ullmann, Ürminyl, B. 45, 2261). Nadeln (aus Eisessig). F: 238° (korr.). Leicht löslich in Benzol, Anilin, Pyridin und heißem Eisessig, sehr wenig in heißem Alkohol, unlöslich in Ather und Ligroin. Liefert bei der Oxydation mit CrO_3 in siedendem Eisessig + konz. Schwefelsäure 2-[Anthrachinonyl-(1)-oxy]-benzoesäure. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangefarben. Gibt ein bei 229° schmelzendes Phenylhydrazon.
- Di-[anthrachinonyl-(1)]-äther $C_{18}H_{14}O_5=C_6H_4(CO)_1C_6H_3\cdot O\cdot C_6H_3(CO)_2C_8H_4$. B. Aus 1-Nitro-anthrachinon beim Erhitzen mit Kaliumcarbonat und Nitrobenzol auf 180—200° (AGFA, D. R. P. 283482; C. 1915 I, 1033, Frdl. 12, 430). Fast farblose Nadeln (aus 1.2-Dichlor-benzol). F: oberhalb 330°. Schwer löslich in 1.2-Dichlor-benzol und Nitrobenzol, sonst unlöslich. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangefarben.

Monoxim des 1-Methoxy-anthrachinons $C_{15}H_{11}O_3N=C_4H_4(CO)(C:N\cdot OH)\cdot C_4H_3\cdot O\cdot CH_4$. B. In geringer Menge aus 1-Methoxy-anthrachinon und Hydroxylaminhydrochlorid in absol. Alkohol bei 175—180° (Feeund, Achenbach, B. 43, 3259). — Ockerfarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 198°.

Monoxim des 1-Phenoxy-anthrachinons $C_{50}H_{15}O_3N=C_6H_4(CO)(C:N\cdot OH)\cdot C_6H_5\cdot O\cdot C_6H_5$. B. Aus 1-Phenoxy-anthrachinon und Hydroxylaminhydrochlorid in absol. Alkohol bei 175—180° (FREUND, ACHENBACH, B. 43, 3259). — Rostbraun (aus Essigsäure). Sintert bei 155°, F: 175°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig und Chlorbenzol.

Monoxim des 2 - [Anthrachinonyl - (1) - oxy] - bensaldehyds $C_{21}H_{18}O_4N = C_{21}H_{19}O_3(:N\cdot OH)$. Gelbe Nadeln. F: 202—206° (Zers.) (Ullmann, Urményl, B. 45, 2262). Leicht löslich in siedendem Eisessig, schwer in siedendem Alkohol. Löslich in alkoh. Kalilauge mit grüner Farbe.

4-Chlor-1-oxy-anthrachinon $C_{14}H_7O_3Cl = C_6H_4(CO)_3C_6H_3Cl \cdot OH$ (8. 340). B. Aus 4-Chlor-phenol und Phthalsaureanhydrid durch Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 140° bis 145°, neben 5'-Chlor-2'-oxy-benzophenon-carbonsaure-(2) (Ullmann, D. R. P. 282493; C. 1915 I, 643; Frdl. 12, 427). Aus 5'-Chlor-2'-oxy-benzophenon-carbonsaure-(2) beim Erhitzen mit Schwefelsauremonohydrat auf dem Wasserbad (U.). Aus 1-Oxy-anthrachinon und Sulfurylchlorid in Nitrobenzol auf dem Wasserbad (U.). D. R. P. 282494; C. 1915 I, 585; Frdl. 12, 426). — Nadeln (aus Pyridin). F: 194° (U.). Löslich in heißem Eisessig und heißem Toluol, schwer in Alkohol und Ligroin (U.). — Liester mit methylalkoholischer Kalilauge im Rohr bei 100° Chinizarin-monomethyläther (ECKERT, STEINER, M. 35, 1145). Gibt beim Erhitzen mit PCl₃ auf 160° oder beim Kochen mit PCl₃ in o-Dichlorbenzol 1.4-Dichloranthrachinon (AGFA, D. R. P. 290879; C. 1916 I, 686; Frdl. 12, 409).

- 4-Chlor-1-methoxy-anthrachinon $C_{18}H_{2}O_{3}Cl = C_{6}H_{4}(CO)_{3}C_{6}H_{3}Cl \cdot O \cdot CH_{3}$. B. Aus 1-Methoxy-anthrachinon durch Chlorieren in Eisessig (Bayer & Co., D. R. P. 229316; C. 1911 I, 180; Frill. 10, 593). Gelbe Nadeln (aus Pyridin). Bei kurzem Erhitzen mit konz. Schwefelsäure und Borsäure entsteht Chinizarin. Beim Erhitzen mit Natriummethylat, Natriumacetat und Kupferacetat in Methanol auf 120° bildet aich Chinizarindimethyläther. Die Lösung in Pyridin ist gelb, in konz. Schwefelsäure orange, in Oleum violettrot.
- 2.4-Diohlor-1-oxy-anthrachinon C₁₄H₈O₂Cl₂ = C₂H₄(CO)₂C₂HCl₂·OH. B. Aus 2.4-Diohlor-phenol und Phthalsäureanhydrid beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 140° bis 145°, neben 3'.5'-Diohlor-2'-oxy-benzophenon-carbonsäure-(2) (Ullmann, D. R. P. 282493; C. 1915 I, 643; Frdl. 12, 427). Aus 3'.5'-Diohlor-2'-oxy-benzophenon-carbonsäure-(2) bei der Einw. von Schwefelsäure (U.). Aus 1-Oxy-anthrachinon und Sulfurylchlorid bei Gegenwart von Jod in Nitrobenzol auf dem Wasserbad (U., D. R. P. 282494; C. 1915 I, 585; Frdl. 12, 426). Gelbe Nadeln. F: 242°. Leicht löslich in siedendem Toluol und siedendem Eisessig, sehr wenig in Alkohol. Gibt beim Erhitzen mit p-Toluidin eine blauviolette Schmelze.
- 4-Brom-1-oxy-anthrachinon C₁₄H₇O₂Br = C₆H₄(CO)₂C₆H₂Br·OH (S. 341). B. Aus 1-Oxy-anthrachinon und 1 Mol Brom in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat in der Wärme (Fries, Schürmann, B. 52, 2185; Höchster Farbw., D. R. P. 293694; C. 1916 II, 533; Frdl. 12, 425). Aus 5'-Brom-2'-oxy-benzophenon-carbonsäure-(2) beim Behandeln mit Schwefelsäuremonohydrat (Ullmann, D. R. P. 282493; C. 1915 I, 643; Frdl. 12, 428). Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 197° (F., Sch.), 197—198° (H. F.). Löslich in Benzol und Eisessig (F., Sch.; U.), schwer löslich in Alkohol (F., Sch.). Liefert beim Kochen mit Natriumdisulfid das Natriumsalz des Bis-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-sulfids; beim Kochen mit Natriumdisulfid und verd. Alkohol entsteht das Natriumsalz des Bis-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-disulfids (F., Sch.). Gibt beim Erhitzen mit p-Toluidin eine violette Schmelze (U.). Das rote Natriumsalz ist in Wasser schwer löslich (F., Sch.).
- Methyläther, 4-Brom-1-methoxy-anthrachinon $C_{15}H_{\circ}O_{\circ}Br = C_{\bullet}H_{\bullet}(CO)_{\circ}C_{\bullet}H_{\bullet}Br \cdot O \cdot CH_{\bullet}$ (S. 341). B. Aus der Natriumverbindung des 4-Brom-1-oxy-anthrachinons beim Kochen mit Dimethylsulfat (Fries, Schürmann, B. 52, 2190). Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 195°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig, weniger löslich in Alkohol.
- **2.4-Dibrom-1-oxy-anthrachinon** $C_{14}H_0O_3Br_3 = C_6H_4(CO)_2C_6HBr_3\cdot OH$ (S. 341). B. Aus 1-Oxy-anthrachinon, 2 Mol Brom und Natriumacetat in Eisessig in der Wärme (Fries, Schürmann, B. 52, 2186; Höchster Farbw., D. R. P. 293694; C. 1916 II, 533; Frdl. 12, 425). F: 235° (F., Sch.).
- **4-Nitro-1-oxy-anthrachinon** $C_{14}H_7O_8N=C_8H_4(CO)_9C_8H_9(NO_9)$ ·OH (S. 341). Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 267° (ECKERT, STEINER, M. 35, 1144), 268° (GATTERMANN, A. 393, 163).
- 1 Mercapto anthrachinon, Anthrachinonyl (1) mercaptan C₁₄H₈O₂S = C₄H₄(CO)₂C₄H₃·SH (8. 341). B. Aus Anthrachinon-sulfensäure-(1) (8. 656) bei der Reduktion mit Natriumsulfid (Fris, B. 45, 2971). Durch Reduktion von Di-[anthrachinonyl-(1)]-disulfid mit Natriumsulfid und Alkali oder besser mit Traubenzucker in alkal. Lösung (Friss, Schürmann, B. 52, 2176). Beim Kochen von Anthrachinon-sulfonsäure-(1)-chlorid mit Natriumsulfid und Schwefel in Wasser (Bayer & Co., D. R. P. 281102; C. 1915 I, 180; Frdl. 12, 440). Durch Reduktion von Anthrachinon-sulfonsäure-(1)-chlorid oder Anthrachinon-sulfinsäure-(1) mit Na₂S₂O₄ in alkal. Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 292457; C. 1916 II, 42; Frdl. 13, 394). Man setzt diszotiertes 1-Amino-anthrachinon mit Kaliumsthylkanthogenat in Sodalösung in der Hitze um und verseift den Athylkanthogensäure-anthrachinonyl-(1)-ester mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (H. F., D. R. P. 241985; C. 1912 I, 300; Frdl. 10, 596). Ziemlich leicht löslich in Eisessig (F., Sch.). Oxydiert sich in feuchtem Zustand rasch zu Di-[anthrachinonyl-(1)]-disulfid (F., Sch.; H. F.); die gleiche Reaktion erfolgt mit Kaliumferricyanid (Gattemann, A. 393, 138) und Eisenchlorid (Ullmann, Riber, B. 49, 2164). Gibt bei Gegenwart von Kaliumcarbonat in siedendem Naphthalin Di-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid (B. & Co., D. R. P. 254561; C. 1913 I, 356; Frdl. 11, 606); das Sulfid entsteht auch, wenn man die Natriumverbindung des 1-Mercapto-anthrachinon mit 1-Chlor-anthrachinon und Naphthalin bei Gegenwart von Kupferchlorür kocht (B. & Co., D. R. P. 274357; C. 1914 I, 2126; Frdl. 12, 441). 1-Mercapto-anthrachinon liefert beim Erhitzen mit Natriumpolysulfid und Ammoniak

im Rohr auf 100° eine Verbindung $C_{14}H_{1}ONS$ der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4284) (B. & Co., D. R. P. 216306; C. 1910 I, 69; Frdl. 9, 743). — Verwendung von 1-Mercapto-anthrachinon zur Herstellung von Küpenfarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 226879, 226957, 235094, 254561, 274357; C. 1910 II, 1347; 1911 II, 116; 1913 I, 356; 1914 I,

Co Co

2126; Frdl. 10, 742, 743, 744; 11, 606; 12, 441; Höchster Farbw; D. R. P. 249225, 253507, 262477; C. 1912 II, 400, 1996; 1913 II, 555; Frdl. 10, 740; 11, 610, 611; SANDER, D. R. P. 253983; C. 1913 I, 86; Frdl. 11, 680; J. Ullmann, F. Ullmann, B. 45, 833.

1-Methylmercapto-anthrachinon, Methyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{18}H_{10}O_2S=C_6H_4(CO)_4C_6H_2\cdot S\cdot CH_3$. B. Aus 1-Mercapto-anthrachinon beim Erwärmen mit Methylhalogenid und Alkalı in wäßrig-alkoholischer Lösung (Gattermann, A. 393, 119, 138) oder beim Schütteln mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Fries, B. 45, 2972). Aus Methyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfoxyd beim Erwärmen mit Bromwasserstoff (F.). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 218° (F.). Leicht löslich in Benzol, mäßig in Alkohol, schwer in Benzin (F.). — Liefert bei der Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,4) oder Wasserstoffperoxyd Methyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfoxyd (F.), mit CrO₃ in heißem Eisessig Methyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfon (G., A. 393, 138). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünlichblau (F.).

Methyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfoxyd C₁₅H₁₀O₂S = C₂H₄(CO)₂C₄H₅·SO·CH₅. B. Aus Anthrachinon-sulfensäure (1) (S. 656) und Dimethylsulfat in alkoholisch-alkalischer Lösung (Fries, B. 45, 2971). Aus Methyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid durch Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,4) oder Wasserstoffperoxyd (F.). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 226°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, weniger löslich in Alkohol, schwer in Benzin. — Liefert bei der Einw. von Bromwasserstoff in der Wärme Methyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid.

Methyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfon $C_{15}H_{10}O_4S = C_5H_4(CO)_5C_6H_3 \cdot SO_3 \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid bei der Oxydation mit CrO₂ in heißem Eisessig (GATTER-MANN, A. 393, 138). — Hellgelbe Prismen (aus Eisessig). F: 251°.

1-Äthylmercapto-anthrachinon, Äthyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid C_{16} - I_{12} O₂S = $C_6H_4(CO)_4C_6H_2\cdot S\cdot C_4H_5$. B. Aus 1-Mercapto-anthrachinon beim Erwärmen mit Äthylhalogenid und Alkali in wäßrig-alkoholischer Lösung (Gattermann, A. 393, 119, 139). Aus Äthyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfoxyd und Bromwasserstoff in Eisessig (Fries, Schürmann, B. 52, 2181). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 183⁶ (G.).

Äthyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfoxyd $C_{16}H_{12}O_{2}S=C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{2}\cdot SO\cdot C_{5}H_{5}$. B. Aus der Natriumverbindung der Anthrachinon-sulfensäure-(1) (S. 656) und Diäthylsulfat in verd. Alkohol (Fries, Schürmann, B. 52, 2181). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 180° (Zers.). Leicht löslich in Eisessig und Benzol, ziemlich leicht in Alkohol. — Bei der Einw. von Bromwasserstoff in Eisessig entsteht Äthyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid.

Äthyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfon $C_{16}H_{19}O_4S = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot SO_2 \cdot C_9H_5$. B. Aus Äthyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid bei der Oxydation mit CrO_2 in heißem Eisessig (GATTERMANN, A. 393, 139). — Hellgelbe Prismen (aus Essigsäure). F: 210°.

- 1-[β -Brom-äthylmercapto]-anthrachinon, [β -Brom-äthyl]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{1a}H_{11}O_{2}BrS = C_{4}H_{4}(CO)_{2}C_{3}H_{3}\cdot S\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}Br$. B. Aus 1-Mercapto-anthrachinon, überschüssigem Äthylenbromid und Alkali in wäßrig-alkoholischer Lösung auf dem Wasserbad (Gattermann, A. 398, 141; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 249225; C. 1912 II, 400; Fril. 10, 740). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 180°. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge Vinyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid.
- 1-Vinylmercapto-anthrachinon, Vinyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{16}H_{10}O_2S=C_6H_6(CO)_2C_6H_3\cdot S\cdot CH\cdot CH_2$. B. Aus [\$\beta\$-Brom-\$\text{athyl}-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (Gattermann, A. 393, 142). Braunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 163°. Liefert mit Brom in Chloroform [\$\alpha\$.\$\beta\$-Dibrom-\$\text{athyl}-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid.
- 1-[β -Chlor-vinylmercapto]-anthrachinon, [β -Chlor-vinyl]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{14}H_{3}O_{2}ClS = C_{6}H_{4}(CO)_{3}C_{6}H_{3} \cdot S \cdot CH : CHCl. B.$ Aus 1-Mercapto-anthrachinon, $a.\beta$ -Dichlor-āthylen und Alkali in wäßrig-methylalkoholischer Lösung auf dem Wasserbad (GATTERMANN, A. 393, 147; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 249225; C. 1912 II, 400; Frdl. 10, 740). Rote Nadeln (aus Essigester). F: 174—175°.
- 1-Acetylenylmercapto anthrachinon, Acetylenyl [anthrachinonyl (1)] sulfid $C_{16}H_{6}O_{3}S=C_{6}H_{4}(CO)_{3}C_{6}H_{3}\cdot S\cdot C:CH.$ B. Aus [a. β -Dibrom-āthyl]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Gattermann, A. 393, 142). Aus 1-Mercapto-anthrachinon, überschüssigem a. β -Dichlor-āthylen und Alkali in wäßrig-methylalkoholischer Lösung auf dem Wasserbad (G., A. 393, 143; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 249225; C. 1912 II, 400; Frdl. 10, 740). Goldgelbe Nadeln oder Tafeln (aus Benzol oder Essigester). F: 198—199° (G.).
- 1-Phenylmercapto-anthrachinon, Phenyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{50}H_{18}O_3S = C_6H_6(CO)_2C_4H_2 \cdot S \cdot C_6H_5$ (S. 342). B. Aus Anthrachinonyl-(1)-schwefelchlorid beim Kochen mit Benzol und Aluminiumchlorid; man zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (FRES, SCHÜRMANN, B. 52, 2181).

1-o-Tolylmercapto-anthrachinon, o-Tolyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{01}H_{14}O_{0}S=C_{0}H_{4}(CO)_{2}C_{0}H_{3}\cdot S\cdot C_{0}H_{4}\cdot CH_{2}$ (S. 342). Rotbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 216 (Gattermann, A. 393, 183).

1-p-Tolylmercapto-anthrachinon, p-Tolyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{21}H_{14}O_2S = C_6H_4(CO)_2C_6H_2\cdot S\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ (S. 342). F: 225° (Gattermann, A. 393, 184). — Liefert bei der Einw. von Schwefelsäuremonohydrat bei 20—25° einen gelben Farbstoff (BASF, D. R. P. 251709; C. 1912 II, 1506; Frdl. 11, 601).

1-Bensylmercapto-anthrachinon, Bensyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{21}H_{14}O_{2}S = C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{3}\cdot S\cdot CH_{3}\cdot C_{6}H_{6}$. B. Aus 1-Mercapto-anthrachinon beim Erwärmen mit Benzyl-halogenid und Alkali in wäßrig-alkoholischer Lösung (Gattermann, A. 393, 119, 139; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 249225; C. 1912 II, 400; Frdl. 10, 740). — Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 241° (G.).

Benzyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfon C₁₁H₁₄O₄S = C₄H₄(CO)₂C₆H₃·SO₂·CH₂·C₆H₅. B. Aus Benzyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid beim Erhitzen mit CrO₃ in Eisessig (GATTERMANN, A. 393, 138, 139). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 231°.

- 1 [2 Nitro benzylmercapto] anthrachinon, [2 Nitro benzyl] [anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{31}H_{13}O_4NS = C_6H_4(CO)_3C_6H_2\cdot S\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_3$. B. Aus der Natriumverbindung des 1-Mercapto-anthrachinons und 2-Nitro-benzylchlorid in verd. Alkohol (FRIES, SCHÜRMANN, B. 52, 2180). Orangerote Nadeln. F: 251°. Löslich in Nitrobenzol, Eisessig und Xylol.
- 1 [4 Nitro benzylmercapto] anthrachinon, [4 Nitro benzyl] [anthrachinonyl (1)] sulfid $C_{91}H_{12}O_4NS = C_6H_4(CO)_2C_6H_2 \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus der Natriumverbindung des 1-Mercapto-anthrachinons und 4-Nitro-benzylchlorid in verd. Alkohol (Fries, Schürmann, B. 52, 2179). Orangefarbene Blättchen (aus Nitrobenzol). F: 243°. Leicht löslich in heißem Nitrobenzol, schwer in Alkohol, Eisessig, Benzol und Xylol.
- 1-[β -Oxy-äthylmercapto]-anthrachinon,[β -Oxy-äthyl]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{18}H_{12}O_3S = C_8H_4(CO)_2C_8H_3\cdot S\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot OH.$ B. Durch Verseifen von [β -Acetoxy-äthyl]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid mit siedender Kalilauge (Gattermann, A. 393, 144). Orangerote Nadeln (aus Toluol). F: 178°.
- 1 [β Äthoxy -äthylmercapto] anthrachinon, [β Äthoxy äthyl] [anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{18}H_{16}O_3S = C_6H_4(CO)_2C_6H_2 \cdot S \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus [β -Bromāthyl]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid beim Erhitzen mit Alkohol im Rohr auf 130° (GATTERMANN, A. 393, 145). Rötlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 129°.
- 1 $[\beta$ Acetoxy äthylmercapto] anthrachinon, $[\beta$ Acetoxy äthyl] [anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{18}H_{14}O_4S = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot S \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus $[\beta$ -Bromāthyl]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid beim Kochen mit Eisessig, Acetanhydrid und Kaliumacetat (GATTERMANN, A. 393, 144). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 148°.
- a. β -Bis-[anthrachinonyl-(1)-mercapto] äthan, Dithioäthylenglykol-di-[anthrachinonyl-(1)-äther] $C_{30}H_{18}O_4S_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot S \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot S \cdot C_8H_4(CO)_2C_6H_4$. B. Aus 2 Mol 1-Mercapto-anthrachinon und 1 Mol Äthylenbromid in wäßrig-alkoholischer, alkalischer Lösung (Gattermann, A. 393, 120, 139; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 249225; C. 1912 II, 400; Frdl. 10, 740). Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: oberhalb 350° (G.).

Disulfon des Dithioäthylenglykol-di-[anthrachinonyl-(1)-äthers] $C_{50}H_{16}O_{5}S_{5}=C_{6}H_{4}(CO)_{5}C_{6}H_{5}\cdot SO_{5}\cdot CH_{5}\cdot SO_{5}\cdot C_{6}H_{5}(CO)_{5}C_{6}H_{4}$. B. Aus Dithioäthylenglykol-di-[anthrachinonyl-(1)-äther] beim Erhitzen mit CrO_{5} in Eisessig (Gattermann, A. 393, 139). — Hellgelbe Prismen (aus Eisessig). F: 185°.

- a.β-Bis-[anthrachinonyl-(1)-mercapto]-äthylen, Di-[anthrachinonyl-(1)-äther] des Äthendithiols-(1.2) $C_{2n}H_{16}O_4S_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot S \cdot CH \cdot CH \cdot S \cdot C_6H_3(CO)_4C_6H_4$. B. Aus 1-Mercapto-anthrachinon, a.β-Dichlor-äthylen und Alkali in wäßrig-alkoholischer Lösung auf dem Wasserbad (Gattermann, A. 393, 143, 147; vgl. Höchster Farbw, D. R. P. 249225; C. 1912 II, 400; Fröl. 10, 740). Aus [a.β-Dibrom-āthyl]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid beim Erhitzen mit Pyridin im Rohr auf 150° (G., A. 393, 148). Dunkelrote Blätter (aus Nitrotoluol). F: 341° (G.).
- 1-[2-Oxy-naphthyi-(1)-mercapto]-anthrachinon, [2-Oxy-naphthyl-(1)]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{34}H_{14}O_3S=C_6H_4(CO)_2C_6H_5\cdot S\cdot C_{10}H_4\cdot OH$. B. Beim Erhitzen von Anthrachinon-sulfensäure-(1) (S. 6t-3) oder [Anthrachinonyl-(1)]-schwefelbromid mit β -Naphthol (Fares, B. 45, 2972). Gelbe Tafeln (aus Eisessig). F: 254°. Leicht löslich in Benzol, löslich in Alkohol, schwer löslich in Benzin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violettbrauner, in Alkalilauge mit rotbrauner Farbe.
- 1-[3.4-Dioxy-phenylmercapto]-anthrachinon, [3.4-Dioxy-phenyl]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{30}H_{12}O_{4}S=C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{3}\cdot S\cdot C_{6}H_{3}(OH)_{8}$. B. Aus [Anthrachinonyl-(1)]-schwefelbromid und Resorcin in siedendem Eisessig (Fries, Schürmann, B. 52, 2180).

Syst. No. 781]

HC-

CO

Orangefarbene Nadeln (aus Benzol). Grünliche Nadeln mit 1C_2H_4O_2 (aus Eisessig); gibt die Essigsäure bei ca. 130° ab und schmilzt dann bei 232°. — Löslich in Sodalösung und Natronlauge mit brauner Farbe, in konz. Schwefelsäure mit bräunlichvioletter Farbe.

- 1 $[a.\beta$ Dibrom šthylmercapto] anthrachinon, $[a.\beta$ Dibrom šthyl] [anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{1e}H_{10}O_{2}Br_{6}S = C_{e}H_{d}(CO)_{2}C_{4}H_{1}\cdot S\cdot CHBr\cdot CH_{2}Br$. B. Aus Vinyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid und Brom in Chloroform (Gattemann, A. 393, 142). Goldgelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 160° . Gibt beim Erhitzen mit absol. Methanol $[a.\beta$ -Dimethoxy-āthyl]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid (G., A. 393, 145). Liefert beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge je nach den Reaktionsbedingungen Acetylenyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid (G., A. 393, 142, 146). Beim Kochen mit methylalkoholischer, wenig Wasser enthaltender Kalilauge erhält man Methoxyvinyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid (G., A. 393, 146).
- 1-Methoxyvinylmercapto-anthrachinon, Methoxyvinyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid C_1 , $H_{13}O_3S = C_4H_4(CO)_3C_4H_2 \cdot S \cdot C_3H_4 \cdot O \cdot CH_4$. B. Aus $[a.\beta$ -Dibrom-athyl]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid beim Kochen mit methylalkoholischer, wenig Wasser enthaltender Kalilange (Gattermann, A. 393, 146). Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 215°.
- 1-Åthoxyvinylmercapto-anthrachinon, Äthoxyvinyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{12}H_{14}O_3S = C_6H_4(CO)_5C_6H_5 \cdot S \cdot C_5H_5 \cdot O \cdot C_5H_5$. B. Aus [a. β -Dibrom-āthyl]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid beim Kochen mit alkoholischer, wenig Wasser enthaltender Kalilauge (Gattermann, A. 393, 146). Dunkelrote Blätter (aus Alkohol). F: 197—198°.
- 1-[$a.\beta$ -Dimethoxy-äthylmercapto]-anthrachinon, [$a.\beta$ -Dimethoxy-äthyl]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{18}H_{16}O_4S = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot S \cdot CH(O \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus [$a.\beta$ -Dibrom-šthyl]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid beim Erhitzen mit absol. Methanol (GATTER-MANN, A. 393, 145). Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 156°.
- 1-[$a\beta$ -Diäthoxy-äthylmercapto]-anthrachinon, [$a\beta$ -Diäthoxy-äthyl]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{50}H_{50}O_4S = C_6H_4(CO)_8C_6H_3 \cdot S \cdot CH_4(O \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus [$a\beta$ -Dibrom-äthyl]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid beim Erhitzen mit absol. Alkohol (Gattermann, A. 393, 146). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 156°.
- Di-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid C₁₈H₁₄O₄S = C₆H₄(CO)₈C₆H₈·S·C₆H₃(CO)₈C₆H₄. B. Durch Erhitzen von 1-Chlor-anthrachinon mit trithiokohlensaurem Natrium in Nitrobenzol (BAYER & Co., D. R. P. 272298; C. 1914 I, 1387; Frdl. 11, 605). Aus 1-Mercapto-anthrachinon in siedendem Naphthalin bei Gegenwart von Kaliumcarbonat (B. & Co., D. R. P. 254561; C. 1913 I, 356; Frdl. 11, 606). Beim Kochen der Natriumverbindung des 1-Mercapto-anthrachinons mit 1-Chlor-anthrachinon und Naphthalin bei Gegenwart von Kupferchlorür (B. & Co., D. R. P. 274357; C. 1914 I, 2126; Frdl. 12, 441). Orangefarbene Krystalle. Liefert beim Erhitzen mit 90% jeiger Schwefelsäure auf 150% einen gelben Küpenfarbstoff (B. & Co., D. R. P. 252530; C. 1913 II, 1793; Frdl. 11, 608). Färbt Baumwolle aus der Küpe gelb (B. & Co.). Löst sich in Pyridin mit orangeroter, in konz. Schwefelsäure mit olivgrüner, in rauchender Schwefelsäure mit smaragdgrüner Farbe (B. & Co.).

Thiocarbamidsäure-8-[anthrachinonyl-(1)]-ester (P) $C_{15}H_aO_3NS = C_6H_4(CO)_sC_6H_3 \cdot S \cdot CO \cdot NH_3(1)$. B. Aus Anthrachinon-diszoniumsulfat-(1) und Thioharnstoff in siedender wäßriger Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 239762; C. 1911 II, 1498; Frdl. 10, 595). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). — Beim Erwärmen mit Alkalien entsteht 1-Mercapto-anthrachinon.

- 1-Rhodan-anthrachinon, Anthrachinonyl-(1)-rhodanid $C_{18}H_7O_2NS = C_8H_4(CO)_8C_8H_3$.

 8-CN (8. 342). B. {Aus diszotiertem 1-Amino-anthrachinon ... (BAYER & Co., ... C. 1909 I, 703}; Frdl. 9, 700; GATTERMANN, A. 393, 136). Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 241°. Schwer löslich in Äther, Alkohol, Benzol und Eisessig. N.—8 Liefert beim Erhitzen mit wäßr. Ammoniak (D: 0,9) im Rohr auf 130° (G., A. 393, 192) oder mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 140° (B. & Co., D. R. P. 217688; C. 1910 I, 590; Frdl. 9, 745) eine Verbindung $C_{14}H_7$ ONS der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4284).
- S [Anthrachinonyl (1)] thioglykolsäure $C_{16}H_{10}O_4S = C_6H_4(CO)_2C_4H_2 \cdot S \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus 1-Mercapto-anthrachinon und Chloresigsäure beim Erhitzen in alkal. Lösung (GATTERMANN, A. 393, 140). Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 250°. Gibt beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid im Rohr auf 145—150° eine Verbindung $C_{16}H_2OS$ der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2469) (G., A. 393, 190).
- S-[Anthrachinonyl-(1)]-thioglykolsäureäthylester $C_{18}H_{14}O_4S=C_6H_4(CO)_4C_6H_3\cdot S\cdot CH_4\cdot CO_3\cdot C_8H_5$. B. Aus S-[Anthrachinonyl-(1)]-thioglykolsäure beim Erhitzen mit alkoh. Salzsäure (Gattermann, A. 398, 140). Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 148°.

Anthrachinonyl - (1) - sulfoxydessigsäure $C_{16}H_{10}O_5S = C_6H_4(CO)_9C_6H_9 \cdot SO \cdot CH_9 \cdot CO_3H$. B. Bei der Einw. von kalter rauchender Salpetersäure auf S-[Anthrachinonyl-(1)]-thioglykolsäure (Gattermann, A. 393, 140). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 240°.

Anthrachinonyl-(1)-sulfoxydessigsäureäthylester $C_{18}H_{14}O_8S = C_8H_4(CO)_8C_6H_3$ ·SO·CH₃·CO₃·C₂H₃. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die warme alkoholische Lösung der [Anthrachinonyl-(1)]-sulfoxydessigsäure (Gattermann, A. 393, 141). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 144°.

a-[Anthrachinonyl-(1)-mercapto]-acetessigsäureäthylester
C₂₀H₁₆O₅S = C₆H₄(CO)₄C₆H₃·S·CH(CO·CH₂)·CO₃·C₄H₅. B. Aus Natriumacetessigester und Anthrachinonyl-(1)-schwefelbromid in Chloroform in der
Wärme (Fries, Schürmann, B. 52, 2178). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol).
F: 163°. Mäßig löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer in Benzin.
Löslich in kalter verdünnter Natronlauge. — Liefert beim Kochen mit
Eisessig und konz. Salzsäure oder bei der Einw. von konz. Schwefelsäure eine Verbindung

C₁₇H₁₀O₂S der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2485).

Anthrachinon - sulfensäure - (1), Anthrachinonyl - (1) - schwefelhydroxyd C₁₄H₈O₃S = C₆H₄(CO)₂C₆H₃·S·OH. B. Aus Anthrachinon-sulfensäure-(1)-methylester beim Verseifen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Fries, B. 45, 2970). — Rote Nadeln (aus Aceton + Wasser). Beginnt beim Erhitzen unterhalb 100° Wasser abzuspalten, färbt sich schließlich hellgelb und ist bei 300° noch nicht geschmolzen. Löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform und Eisessig, schwer löslich in Benzin und Ather. — Liefert in alkal. Lösung bei der Einw. von Luft oder Kaliumferricyanid Anthrachinon-sulfinsäure-(1) (F.). Gibt bei der Reduktion mit Natriumsulfid in alkal. Lösung 1-Mercapto-anthrachinon (F.). Beim Erwärmen mit konz. Jodwasserstoffsäure in Eisessig entsteht Di-[anthrachinonyl-(1)]-disulfid (F., Schürmann, B. 47, 1203). Beim Kochen mit Eisessig erhält man Di-[anthrachinonyl-(1)]-disulfid und Anthrachinon-sulfinsäure-(1) (F.). Bei der Einw. von Chlorwasserstoff oder Bromwasserstoff erhält man Anthrachinonyl-(1)-schwefelchlorid bezw. -schwefelbromid (F.). Liefert beim Erhitzen mit Dimethylsulfat und Methanol Anthrachinon-sulfensäure-(1)-methylseter, beim Schütteln mit Dimethylsulfat in alkoholisch-alkalischer Lösung Methyl-[anthrachinonyl-(1)]-sulfoxyd (F.). Beim Erhitzen mit β-Naphthol erhält man [2-Oxynaphthyl-(1)]-fanthrachinonyl-(1)]-sulfid (F.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbroter Farbe (F.). — Die krystallisierten Salze sind schwarz; die Alkalisalze lösen sich in Wasser mit blauer, in absol. Alkohol mit grüner Farbe (F.).

Anthrachinon-sulfensäure-(1)-methylester, Methylester des Anthrachinonyl-(1)-schwefelhydroxyds $C_{1k}H_{10}O_3S=C_6H_4(CO)_5C_6H_3\cdot S\cdot O\cdot CH_3\cdot B$. Aus Anthrachinonyl-(1)-schwefelchlorid oder -schwefelbromid beim Kochen mit Methanol (Fries, B. 45, 2969). Aus Anthrachinon-sulfensäure-(1) beim Erhitzen mit Dimethylsulfat und Methanol (F., B. 45, 2971). — Orangerote Nadeln (aus Methanol). F: 189°. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Benzin und Ather. — Liefert bei der Einw. von siedendem Eisessig Di-[anthrachinonyl-(1)]-disulfoxyd und Anthrachinon-sulfinsäure-(1). Wird durch Alkalien zu Anthrachinon-sulfensäure-(1) verseift. Bei der Einw. von Halogenwasserstoffsäure erhält man die [Anthrachinonyl-(1)]-schwefelhalogenide. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblichroter Farbe.

Anthrachinon-sulfensäure-(1)-äthylester, Äthylester des [Anthrachinonyl-(1)]-schwefelhydroxyds $C_{16}H_{12}O_2S = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot S \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus [Anthrachinonyl-(1)]-schwefelchlorid oder schwefelbromid beim Kochen mit Alkohol (Fries, B. 45, 2969). Aus Anthrachinon-sulfensäure-(1) beim Erhitzen mit Diäthylsulfat in Alkohol (F., Schürmann, B. 52, 2181). — Rote Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 149°. Leicht löslich in Benzol, weniger löslich in Benzin, schwer in Äther.

Di-[anthrachinonyl-(1)]-disulfid C₂₈H₁₄O₄S₃ = C₄H₄(CO)₂C₄H₄·S·S·C·₄H₃(CO)₂C₄H₄.

B. Aus 1-Chlor-anthrachinon bei der Einw. von Natriumsulfid und Schwefel in siedendem verdünntem Alkohol (Fries, Schürmann, B. 52, 2176; Bayer & Co., D. R. P. 204772; C. 1909 I, 601; Frdl. 9, 702; vgl. B. & Co., D. R. P. 206536; Frdl. 9, 703). Aus 1-Chloranthrachinon und Kaliumthiobenzoat in siedendem Amylalkohol (Ullmann, Junghans, A. 399, 352). Aus 1-Mercapto-anthrachinon bei der Oxydation in alkal. Lösung mit Luft oder Kaliumferricyanid (Gattermann, A. 393, 138) oder in essigsaurer Lösung mit Eisenchlorid (Ullmann, Eiser, B. 49, 2164). Aus Anthrachinon-sulfensäure-(1) oder Anthrachinon-sulfinsäure-(1) in Eisessig durch Einw. von konz. Jodwasserstoffsäure (F., Sch., B. 47, 1200, 1203). — Gelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 359° (U., J.; U., El.). Löslich in Nitrobenzol und Pyridin, sonst sehr wenig löslich (U., J.; Fries, B. 45, 2967 Anm.). — Liefert bei der Reduktion mit Natriumsulfid und Alkali oder besser mit Traubenzucker und Alkali in wäßrig-alkoholischer Lösung auf dem Wasserbad 1-Mercapto-anthrachinon (F., Sch., B. 52, 2176). Gibt mit Chlor in Chloroform Anthrachinonyl-(1)-schwefelchlorid; reagiert analog mit Brom (F.).

Anthrachinonyl - (1) - chlormercaptan, Anthrachinonyl - (1) - schwefelchlorid $C_{14}H_7O_2ClS = C_8H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot SCl.$ B. Beim Einleiten von Chlor in die Chloroform-Lösung von Di-[anthrachinonyl-(1)]-disulfid (Fries, B. 45, 2968; Höchster Farbw., D. R. P. 277439; C. 1914 II, 675; Frdl. 12, 443). — Orangefarbene Nadeln (aus Chloroform oder Benzol). F: 224° (F.; H. F.). Leichter löslich als das entsprechende Bromid (F.; H. F.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit bräunlichroter Farbe (F.). Liefert beim Kochen mit Benzol und Aluminiumchlorid und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Wasser 1-Phenylmercaptoanthrachinon (F., SCHÜRMANN, B. 52, 2181).

Anthrachinonyl - (1) - brommercaptan, Anthrachinonyl - (1) - schwefelbromid C₁₄H₂O₂BrS = C₅H₄(CO)₂C₆H₃·SBr. B. Aus Di-[anthrachinonyl-(1)]-disulfid und Brom in siedendem Chloroform (Fries, B. 45, 2967; Höchster Farbw., D. R. P. 277439; C. 1914 II, 675; Frdl. 12, 443). Aus Anthrachinon-sulfinsäure-(1) und Bromwasserstoff in Eisessig (F., Schürmann, B. 47, 1199). — Orangefarbene Nadeln (aus Chloroform oder Benzol). F: 214° (F.; H. F.). Mäßig löslich in Chloroform und Benzol, löslich in Eisessig, schwer löslich in Benzin, Ather, kaltem Methanol und kaltem Alkohol (F.; H. F.). — Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt unter Entwicklung von Bromwasserstoff (F.). Beim Erwärmen der tiefgrünen Lösung in konz. Schwefelsäure erhält man Di-[anthrachinonyl-(1)]-disulfid, Anthrachinon-sulfensäure-(1) und andere Produkte (F.). Liefert bei längerer Einw. von wäßr. Alkalilauge Di-[anthrachinonyl-(1)]-disulfid und Anthrachinon-sulfensäure-(1); beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge entsteht außerdem Anthrachinon-sulfensäure-(1); Gibt in Chloroform bei der Einw. von alkoh. Ammoniak Anthrachinonyl-(1)-schwefelamid; reagiert analog mit Aniln (F., Sch., B. 52, 2177). Beim Erhitzen mit Dimethylanilin erhält man die entsprechenden Ester der Anthrachinon-sulfensäure-(1) (F.). Anthrachinonyl-(1)-schwefelbromid gibt beim Erhitzen mit β-Naphthol auf 110° [2-Oxynaphthyl-(1)]-[anthrachinonyl-(1)]-sulfid (F., Sch.). Liefert beim Erwärmen mit Natrium-acctessigester in Chloroform α-[Anthrachinonyl-(1)-mercapto]-acctessigsäureäthylester (F., Sch.).

8-[Anthrachinonyl-(1)]-thiohydroxylamin, Anthrachinonyl-(1)-schwefelamid $C_{14}H_9O_3NS = C_8H_4(CO)_2C_9H_3 \cdot S \cdot NH_2$. B. Aus Anthrachinonyl-(1)-schwefelbromid in Chloroform beim Schütteln mit alkoh. Ammoniak (FRIES, SCHÜRMANN, B. S29, 2177). — Orangefarbene Nadeln. Ist bei 300° noch nicht geschmolzen. Ziemlich leicht löslich in Chloroform, Alkohol und Aceton, löslich in Benzol. — Beim Kochen mit Eisessig entsteht eine Verbindung $C_{14}H_7ONS$ der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4284).

5-Chlor-1-methylmercapto-anthrachinon, Methyl-[5-chlor-anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{15}H_9O_3ClS = C_6H_3Cl(CO)_3C_6H_3 \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus 5-Chlor-1-rhodan-anthrachinon beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Alkalilauge und nachfolgenden Erwärmen mit Methylhalogenid (Gattermann, A. 393, 119, 170). — Braunrote Nadeln (aus Eisessig). F: 228°.

5 - Chlor - 1 - rhodan - anthrachinon, [5 - Chlor - anthrachinonyl - (1)] - rhodanid $C_{1a}H_aO_aNClS = C_0H_aCl(CO)_aC_0H_a \cdot S \cdot CN$. B. Aus diszotiertem 5-Chlor-1-amino-anthrachinon durch Umsetzen mit Kaliumrhodanid und nachfolgendes Verkochen (Gattermann, A. 393, 134, 170). — Goldgelbe Nadeln (aus o-Nitro-toluol). F: 287°.

8-[5-Chlor-anthrachinonyl-(1)]-thioglykolsäure $C_{18}H_9O_4ClS = C_8H_3Cl(CO)_4C_4H_3 \cdot S \cdot CH_4 \cdot CO_2H$. B. Aus 5-Chlor-1-rhodan-anthrachinon beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Alkalilauge und nachfolgenden Umsetzen mit Chloressigsäure (Gattermann, A. 393, 120, 170). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 278°.

Bis - [5 - chlor - anthrachinonyl - (1)] - disulfid $C_{38}H_{12}O_4Cl_3S_3 = C_6H_5Cl(CO)_5C_6H_3 \cdot S \cdot S \cdot C_6H_5(CO)_5C_6H_5Cl$. B. Aus 5-Chlor-1-rhodan-anthrachinon beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Alkalilauge und nachfolgender Oxydation mit Luft oder Kaliumferricyanid (GATTERMANN, A. 393, 170). — Gelbbraune Nädelchen (aus o-Nitro-toluol). F: oberhalb 360°.

Anthrachinonyl-(1)-selenmercaptan $C_{14}H_{\bullet}O_{2}Se = C_{4}H_{4}(CO)_{2}C_{4}H_{3}\cdot SeH$. B. Beim Erwärmen von 1-Chlor-anthrachinon mit Kaliumselenid in verd. Alkohol auf 80°, neben Di-[anthrachinonyl-(1)]-diselenid (BAYER & Co., D. R. P. 264941; C. 1913 II, 1351; Frdl. 11, 1130). Bei gelindem Erwärmen von [Anthrachinonyl-(1)]-selencyanid mit alkoh. Kalilauge unter Luftausschluß (B. & Co., D. R. P. 264940; C. 1913 II, 1351; Frdl. 11, 1129). — Orangerote Blättehen (aus Eisessig). F: 212°. — Beim Aufbewahren der alkal. Lösung an der Luft erhält man Di-[anthrachinonyl-(1)]-diselenid. Löslich in alkoh. Kalilauge mit grüner Farbe. Färbt Wolle orangerot.

Anthrachinonyl - (1) - selencyanid $C_{18}H_2O_2NSe = C_2H_4(CO)_3C_2H_3 \cdot Se \cdot CN$. B. Man erwärmt diazotiertes 1-Amino-anthrachinon mit Kaliumselencyanid in wäßr. Lösung (BAYER & Co., D. R. P. 256667, 264139; C. 1913 I, 973; II, 1180; Frdl. 11, 1128, 1130). — Gelbrote Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 249°. — Gibt bei gelindem Erwärmen mit alkoh. Kalilauge unter Luftausschluß Anthrachinonyl - (1) - selenmercaptan (B. & Co., D. R. P. 264940; C. 1913 II, 1351; Frdl. 11, 1129). Liefert beim Erhitzen mit wäßr. Ammoniak im Autoklaven auf 120° bis 160° eine Verbindung $C_{12}H_1ONSe$ der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4284) (B. & Co., D. R. P. 264139).

- Di [anthrachinonyl (1)] diselenid $C_{98}H_{14}O_4Se_9 = C_4H_4(CO)_3C_4H_3 \cdot Se \cdot Se \cdot C_4H_3$ (CO) $_3C_4H_4$. B. Durch Einw. von Luft auf [Anthrachinonyl-(1)]-selenmercaptan in alkoholischalkalischer Lösung (Bayes & Co., D. R. P. 264940; C. 1913 II, 1351; Frdl. 11, 1129). Aus 1-Chlor-anthrachinon beim Erwärmen mit Kaliumselenid in verd. Alkohol auf 80°, nebem Anthrachinonyl-(1)-selenmercaptan (B. & Co., D. R. P. 264941; C. 1913 II, 1351; Frdl. 11, 1130). Gelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). Ist bis 300° nicht geschmolzen. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orange.
- 2. 2-Oxy-anthrachinon C₁₄H₈O₂ = C₆H₄(CO)₂C₆H₃·OH (S. 342). B. Beim Erhitzen von Anthrachinon mit Natriumsulfit, Atzkalk, Salpeter und Wasser unter Druck auf ca. 190° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Luft (BAYER & Co., D. R. P. 249368; C. 1912 II, 466; Frdl. 11, 586). Löslichkeit in Wasser bei 18—19°: 4,8×10⁻⁸ Mol/l; Löslichkeit in wäßr. Ammoniak: HÜTTIG, Ph. Ch. 87, 162. Absorptionsspektrum in Alkalilauge und in konz. Schwefelsäure: R. MEYER, O. FISCHER, B. 46, 87, 90. Dissoziationskonstante k (aus der Löslichkeit in Ammoniak berechnet) bei 18°: 2,4×10⁻⁸ (H.). Verwendung zur Darstellung von Küpenfarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 235094; C. 1911 II, 116; Frdl. 10, 744; Höchster Farbw., D. R. P. 251234, 251235; C. 1912 II, 1321; Frdl. 11, 612, 613.
- 2 Methoxy anthrachinon, Methyl [anthrachinonyl (2)] äther $C_{18}H_{10}O_3 = C_4H_4(CO)_2C_4H_3\cdot O\cdot CH_3$ (S. 343). B. Aus 2-Chlor-anthrachinon beim Erhitzen mit methylalkoholischer Kalilauge auf 130 6 (Bayer & Co., D. R. P. 229316; C. 1911 I, 180; Frdl. 10, 592). Beim Kochen von 2-Nitro-anthrachinon mit methylalkoholischer Kalilauge (Scholl, Eberle, M. 32, 1041). Zur Bildung aus 2-Oxy-anthrachinon und Dimethylsulfat vgl. Benson, M. 32, 449. Gibt mit siedender Salpetersäure (D: 1,37) 1-Nitro-2-methoxy-anthrachinon und x-Nitro-2-methoxy-anthrachinon (B.). Die Lösung in Aceton wird auf Zusatz einiger Tropfen verd. Natronlauge schwach karmoisinrot, bei längerem Kochen braunrot (Soh., E.).

Di-[anthrachinonyl-(2)]-äther $C_{28}H_{14}O_5 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot O \cdot C_6H_5(CO)_2C_6H_4$. Der Artikel des Hptw., S. 344, ist zu streichen.

1-Chlor-2-oxy-anthrachinon $C_{14}H_{2}O_{3}Cl = C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{4}H_{2}Cl \cdot OH$ (S. 344). Verwendung zur Darstellung von Küpenfarbstoffen: WEDERIND & Co., D. R. P. 257832, 293970, 297079; C. 1913 I, 1375; 1916 II, 621; 1917 I, 835; Frdl. 11, 660; 13, 439, 435.

x.x-Dibrom-2-oxy-anthrachinon $C_{14}H_4O_3Br_2$ (S. 345). Verwendung zur Darstellung von Küpenfarbstoffen: Wederind & Co., D. R. P. 265647, 269215, 297079; O. 1918 II, 1531; 1914 I, 438; 1917 I, 835; Frdl. 11, 661, 662; 13, 435.

1-Jod-2-methoxy-anthrachinon $C_{15}H_9O_3I=C_6H_4(CO)_2C_6H_3I\cdot O\cdot CH_5$. B. Aus diazotiertem 1-Amino-2-methoxy-anthrachinon und Kaliumjodid in verd. Schwefelsäure erst bei Zimmertemperatur, dann in der Siedehitze (Benesch, M. 32, 451). — Braune Krystalle (aus Eisessig oder Alkohol). F: 265°. — Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver im CO_3 -Strom auf 360° 2.2′-Dimethoxy-dianthrachinonyl-(1.1′).

x-Jod-2-methoxy-anthrachinon $C_{15}H_{\bullet}O_{5}I$. B. Aus diazotiertem x-Amino-2-methoxy-anthrachinon und Kaliumjodid in verd. Schwefelsäure erst bei Zimmertemperatur, dann in der Siedehitze (Benesch, M. 32, 452). — Braune Krystalle. F: 210—212°. — Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver im CO₃-Strom auf 360° sehr geringe Mengen eines 2.2′-Dimethoxy-dianthrachinonyls-(x.x').

1-Nitro-2-oxy-anthrachinon $C_{12}H_7O_5N=C_4H_4(CO)_5C_5H_5(NO_2)\cdot OH$. B. Man löst 2-Oxy-anthrachinon in konz. Schwefelsäure unter gelindem Erwärmen, versetzt dann unter Eiskühlung mit Salpeterschwefelsäure und bewahrt das Reaktionsgemisch fiber Nacht in der Kälte auf (Geneuwere, Dissertation [Freiburg 1911], S. 10). — Schmilzt (nach dem Trocknen bei 110°) bei 257° (G.). — Liefert bei der Reduktion mit alkal. Traubenzucker-Lösung 1-Amino-2-oxy-anthrachinon (G.). Lie-

fert beim Erhitzen mit 1-Chlor-anthrachinon in Nitrobenzol in Gegenwart von Kupferpulver 3.4;5.6-Diphthalyl-phenoxazin der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4299) (Höchster Farb-

werke, D. R. P. 268946; C. 1913 II, 1907; Frdl. 11, 656). Liefert beim Erhitzen mit Soda oder Calciumoxyd auf 300—310° einen Küpenfarbstoff (H. F., D. R. P. 293660; C. 1916 II, 621; Frdl. 13, 441). Färbt Wolle orangefarben (G.).

1-Nitro-2-methoxy-anthrachinon $C_{15}H_{\bullet}O_{5}N=C_{\bullet}H_{\bullet}(CO)_{\bullet}C_{\bullet}H_{\bullet}(NO_{\bullet})\cdot O\cdot CH_{\bullet}$ (8.345). B. Aus 2-Methoxy-anthrachinon und siedender Salpetersäure (D: 1,37), neben x-Nitro-2-methoxy-anthrachinon (Benesch, M. 32, 449). — Gelbliche Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 271°. Schwer löslich in Eisessig. — Gibt bei der Reduktion mit Natriumsulfid in Wasser 1-Amino-2-methoxy-anthrachinon.

x-Nitro-2-methoxy-anthrachinon C₁₅H₅O₅N. B. Aus 2-Methoxy-anthrachinon und siedender Salpetersäure (D: 1,37), neben 1-Nitro-2-methoxy-anthrachinon (Benesch, M. 32, 449). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 225°. Leicht löslich in Eisessig. — Liefert bei der Reduktion mit Natriumsulfid in Wasser x-Amino-2-methoxy-anthrachinon.

2 · Mercapto - anthrachinon, Anthrachinonyl - (2) - mercaptan C₁₄H₂O₂S = C₂H₄(CO)₂C₂H₃·SH (S. 346). B. Aus Athylxanthogensäure-[anthrachinonyl-(2)-ester] bei der Einw. von Alkalilauge (Fries, Schümann, B. 52, 2174; Höchster Farbw., D. R. P. 241985, 249225; C. 1913 I, 300; II, 400; Frdl. 10, 597, 741). Aus Di-[anthrachinonyl-(2)]-disulfid durch Reduktion mit Natriumsulfit oder Na₂S₂O₄ in alkal. Lösung und Einleiten von Luft in das Reaktionsgemisch bis zum Farbumschlag nach Rotviolett (BASF, D. R. P. 247412; C. 1912 II, 166; Frdl. 11, 602). Beim Erwärmen von Anthrachinon-sulfonsäure-(2)-chlorid mit Natriumsulfid und Wasser im geschlossenen Gefäß auf 100° (Bayer & Co., D. R. P. 281102; C. 1915 I, 180; Frdl. 12, 440). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 206° (Gattermann, A. 393, 150). — Liefert beim Erhitzen auf 320°, besonders leicht in Gegenwart von Kupfer, Di-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid (B. & Co., D. R. P. 254561; C. 1913 I, 356; Frdl. 11, 606). Oxydiert sich leicht zu Di-[anthrachinonyl-(2)]-disulfid (H. F., D. R. P. 241985; C. 1912 I, 300; Frdl. 10, 597; vgl. Gattermann, A. 393, 150). Gibt mit Chlor in Chloroform Anthrachinonyl-(2)-schwefelchlorid (F., Sch.). Die Natriumverbindung des 2 · Mercapto-anthrachinonyl-(2)-schwefelchlorid (F., Sch.). Die Natriumverbindung des 2 · Mercapto-anthrachinonyl-(1)]-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid (B. & Co., D. R. P. 274357; C. 1914 I, 2126; Frdl. 19, 441). Verwendung zur Darstellung von Küpenfarbstoffen: B. & Co., D. R. P. 226879, 235094; C. 1910 II, 1347; 1911 II, 116; Frdl. 10, 743, 744; H. F., D. R. P. 249225, 253507; C. 1912 II, 400, 1996; Frdl. 10, 740; 11, 610; BASF, D. R. P. 269850; C. 1914 I, 721; Frdl. 11, 706. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit weinroter Farbe unter Entwicklung von Schwefeldioxyd (H. F., D. R. P. 241985).

2-Methylmercapto-anthrachinon, Methyl-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid $C_{15}H_{10}O_2S=C_0H_4(CO)_2C_0H_2\cdot S\cdot CH_3$. B. Aus 2-Mercapto-anthrachinon, Methylhalogenid und Alkali in wäßrig-alkoholischer Lösung in der Wärme (Gattermann, A. 393, 119, 150). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 162°.

Methyl-[anthrachinonyl-(2)]-sulfon $C_{15}H_{10}O_4S = C_6H_4(CO)_5C_6H_5 \cdot SO_5 \cdot CH_3$. B. Aus 2-Methylmercapto-anthrachinon durch Oxydation mit CrO_5 in heißem Eisessig (Gattermann, A. 393, 138, 150). — Hellgelbe Prismen (aus Essigsäure). F: 230°.

2-Åthylmercapto-anthrachinon, Åthyl-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid $C_{14}H_{14}O_2S = C_0H_4(CO)_2C_4H_2 \cdot S \cdot C_2H_5$. B. Aus 2-Mercapto-anthrachinon, Äthylhalogenid und Alkali in wäßrig-alkoholischer Lösung in der Wärme (Gattermann, A. 393, 119, 151). — Goldglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 138°.

Äthyl-[anthrachinonyl-(2)]-sulfon $C_{16}H_{18}O_4S = C_6H_4(CO)_9C_6H_3 \cdot SO_3 \cdot C_8H_6$. B. Aus 2-Äthylmercapto-anthrachinon durch Oxydation mit CrO₃ in heißem Eisessig (GATTERMANN, A. 393, 138, 151). — Hellgelbe Prismen (aus Eisessig). F: 154°.

2-[β-Brom-äthylmercapto]-anthrachinon, [β-Brom-äthyl]-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid C₁₂H₁₁O₂BrS = C₂H₄(CO)₂C₄H₃·S·CH₄·CH₂·Br. B. Aus 2-Mercapto-anthrachinon beim Erwärmen mit überschüssigem Äthylenbromid in wäßrig-alkoholischer Kalilauge (GATTERMANN, A. 393, 153; vgl. s. Höchster Farbw., D. R. P. 249225; C. 1912 II, 400; Frdl. 10, 740). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 172° (G.). — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge Vinyl-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid (G.). Mit Alkohol im Rohr bei 130° entsteht 2-[β-Äthoxy-āthylmercapto]-anthrachinon.

2-Vinylmercapto-anthrachinon. Vinyl-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid $C_{14}H_{10}O_{1}S=C_{0}H_{0}(CO)_{1}G_{0}H_{1}\cdot S\cdot CH:CH_{1}\cdot B.$ Aus [\$\beta\$-Brom-athyl]-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge (Gattermann, A.393, 153). — Goldgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F:133°.

S-Allylmercapto-anthrachinon, Allyl-[anthrachinonyl-(8)]-sulfid $C_{17}H_{18}O_{18}S = C_{14}(CO)_{2}C_{14}H_{2}\cdot S\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot CH_{3}\cdot B$. Aus 2-Mercapto-anthrachinon, Allylhalogenid und Alkali in wäßrig-alkoholischer Lösung in der Wärme (Gattermann, A. 393, 119, 151). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 126°.

- Allyl-[anthrachinonyl-(2)]-sulfon $C_{17}H_{12}O_4S=C_6H_4(CO)_5C_6H_5\cdot SO_5\cdot CH_5\cdot CH:CH_5$. B. Aus 2-Allyl-mercapto-anthrachinon durch Oxydation mit CrO_5 in heißem Eisessig (GATTERMANN, A. 393, 138, 151). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 159°.
- 2-Phenylmercapto-anthrachinon, Phenyl-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid $C_{20}H_{12}O_2S=C_0H_4(CO)_2C_0H_3\cdot S\cdot C_0H_5$. B. Aus 2-[4-Phenylmercapto-benzoyl]-benzoesāure beim Erhitzen mit Zinkchlorid auf 270° (Scholl, Heuser, B. 44, 1236 Anm.). Gibt mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung eine rote Lösung.
- 2-p-Tolylmercapto-anthrachinon, p-Tolyl-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid $C_{21}H_{14}O_{2}S=C_{6}H_{4}(CO)_{3}C_{6}H_{3}\cdot S\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}$. B. Aus 2-Chlor-anthrachinon und einem Alkalisalz des 4-Mercapto-toluols (BASF, D. R. P. 251709; C. 1912 II, 1506; Frdl. 11, 601). Liefert bei der Einw. von Schwefelsäuremonohydrat bei 20—25° einen gelben Farbstoff.
- 2-Bensylmercapto-anthrachinon, Bensyl-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid $C_{ii}H_{14}O_{i}S=C_{i}H_{4}(CO)_{i}C_{i}H_{3}\cdot S\cdot CH_{2}\cdot C_{i}H_{5}$. B. Aus 2-Mercapto-anthrachinon, Benzylhalogenid und Alkali in wäßrig-alkoholischer Lösung in der Wärme (Gattermann, A. 393, 119, 151; vgl. a. Höchster Farbw., D. R. P. 249225; C. 1912 II, 400; Frdl. 10, 740). Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 138° (G.).
- Benzyl-[anthrachinonyl-(2)]-sulfon $C_{31}H_{14}O_4S = C_4H_4(CO)_4C_4H_3 \cdot SO_3 \cdot CH_3 \cdot C_4H_5$. B. Aus 2-Benzylmercapto-anthrachinon durch Oxydation mit CrO_3 in heißem Eisessig (GATTERMANN, A. 393, 138, 151). Hellgelbe Prismen (aus Eisessig). F: 212°.
- 2 $[\beta$ Oxy äthylmercapto] anthrachinon, $[\beta$ Oxy- äthyl] [anthrachinonyl-(2)]-sulfid $C_{16}H_{12}O_3S = C_6H_4(CO)_4C_6H_3 \cdot S \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus $[\beta$ Acetoxy- äthyl] [anthrachinonyl-(2)]-sulfid beim Kochen mit Kalilauge (Gattermann, A. 393, 144, 154). Gelbe Nadeln (aus Toluol). F: 137°.
- 2 [β Äthoxy äthylmercapto] anthrachinon, [β Äthoxy äthyl] [anthrachinonyl-(2)]-sulfid $C_{18}H_{16}O_{3}S = C_{6}H_{6}(CO)_{2}C_{6}H_{5} \cdot S \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot O \cdot C_{2}H_{5} \cdot B$. Aus [β -Bromāthyl]-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid beim Erhitzen mit Alkohol im Rohr auf 130° (GATTERMANN, A. 393, 145, 154). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 110°.
- 2 $[\beta$ Acetoxy äthylmercapto] anthrachinon, $[\beta$ Acetoxy äthyl] [anthrachinonyl (2)] sulfid $C_{18}H_{14}O_4S = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot S \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus $[\beta$ -Brom-āthyl]-[anthrachinonyl (2)]-sulfid beim Kochen mit Eisessig, Acetanhydrid und Kaliumacetat (Gattemann, A. 393, 144, 154). Hellgelbe Nadeln (aus Essigsāure). F: 128°.
- $a.\beta$ -Bis-[anthrachinonyl-(2)-mercapto]-äthan, Dithioäthylenglykol-di-[anthrachinonyl-(2)-äther] $C_{30}H_{18}O_4S_2=C_6H_4(CO)_3C_6H_3\cdot S\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot S\cdot C_4H_3(CO)_3C_6H_4$. B. Aus 2 Mol 2-Mercapto-anthrachinon, 1 Mol Athylenbromid und Alkali in wäßrig-alkoholischer Lösung (Gattermann, A. 393, 120, 151; vgl. a. Höchster Farbw., D. R. P. 249225; C. 1912 II, 400; Frdl. 10, 740). Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 302°.
- $a.\beta$ -Bis-[anthrachinonyl-(2)-mercapto]-äthylen, Di-[anthrachinonyl-(2)-äther] des Äthendithiols-(1.2) $C_{30}H_{18}O_4S_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot S\cdot CH: CH\cdot S\cdot C_6H_5(CO)_2C_6H_4$. B. Aus [a.β-Dibrom-āthyl]-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid beim Erhitzen mit Pyridin im Rohr auf 150° (GATTERMANN, A. 393, 155). Rote Blättchen (aus Nitrobenzol). F: 323°.
- [2.5-Dioxy-phenyl]-[anthrachinonyl-(2)]-sulfon $C_{20}H_{12}O_6S = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot SO_2 \cdot C_6H_3(OH)_2$. B. Man erwärmt äquivalente Mengen von Chinon und dem Natriumsalz der Anthrachinon-sulfinsäure-(2) in Eisessig mit verd. Salzsäure 10 Minuten auf dem Wasserbad (HINSBERG, B. 50, 954). Gelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 220°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig. Das Natriumsalz ist in Wasser mit grüner Farbe löslich.
- 2 $[a.\beta$ Dibrom äthylmercapto] anthrachinon, $[a.\beta$ Dibrom äthyl] [anthrachinonyl-(2)]-sulfid $C_{1e}H_{10}O_{2}Br_{2}S = C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{2}\cdot S\cdot CHBr\cdot CH_{2}Br$. B. Aus 2-Vinylmercapto-anthrachinon und Brom in Chloroform (Gattermann, A. 393, 154). Gelbe Tafeln (aus Benzol und Ligroin). F: 133,5°.
- 2-[$a.\beta$ -Diäthoxy-äthylmercapto]-anthrachinon, [$a.\beta$ -Diäthoxy-äthyl]-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid $C_{30}H_{30}O_4S=C_6H_4(CO)_4C_6H_3\cdot S\cdot CH(O\cdot C_9H_5)\cdot CH_2\cdot O\cdot C_9H_6$. B. Aus [$a.\beta$ -Dibrom-šthyl]-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid beim Erhitzen mit Alkohol im Rohr auf 130° (Gattermann, A. 893, 155). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 106°.
- 2 Acetonylmercapto anthrachinon, Acetonyl [anthrachinonyl (2)] sulfid C₁₇H₁₂O₃S = C₈H₄(CO)₂C₈H₃·S·CH₃·CO·CH₃. B. Aus Anthrachinonyl-(2)-schwefelchlorid beim Kochen mit Aceton (Fries, Schürmann, B. 52, 2174; Höchster Farbw., D. R. P. 277439; C. 1914 II., 675; Frdl. 12, 444). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 165° (F., Sch.; H. F.). Leicht löslich in Chloroform, löslich in Eisessig, Benzol und Alkohol (F., Sch.). Unverändert löslich in alkoh. Kalilauge (F., Sch.). Die Lösung in Schwefelsäure ist dunkelrot (F., Sch.).

[Anthrachinonyl-(1)]-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid C₁₀H₁₄O₄S = [C₀H₄(CO)₂C₆H₃]₂S. B. Man erhitzt ein Gemisch aus 1-Mercapto-anthrachinon und 2-Mercapto-anthrachinon auf 320° (Bayes & Co., D. R. P. 254561; C. 1913 I, 356; Frdl. 11, 606). Aus der Natriumverbindung des 2-Mercapto-anthrachinons beim Kochen mit 1-Chlor-anthrachinon und Naphthalin in Gegenwart von Kupferchlorür (B. & Co., D. R. P. 274357; C. 1914 I, 2126; Frdl. 12, 441). — Gelbe Blättchen. Löslich in organischen Lösungsmitteln mit gelber Farbe. Liefert beim Erhitzen mit Schwefelsäure (D: 1,84) auf 150—160° einen gelblichgrünen Küpenfarbstoff und Di-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid (B. & Co., D. R. P. 252530; C. 1912 II, 1793; Frdl. 11, 608). — Färbt Baumwolle aus der Küpe schwefelgelb. Löst sich in rauchender Schwefelsäure mit grüner, in Schwefelsäuremonohydrat mit blauer Farbe.

Di-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid C₁₈H₁₄O₄S = [C₆H₄(CO)₄C₆H₃]₂S. Ist im *Hptw. Bd. XI*, S. 338 bei Anthrachinon-sulfonsäure-(2) abgehandelt. — B. Di-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid entsteht beim Erhitzen von 2-Mercapto-anthrachinon auf 320°, rasch in Gegenwart von Kupferpulver; entsteht auch beim Erhitzen der Salze dieses Mercaptans (BAYER & Co., D. R. P. 254561; C. 1913 I, 356; Frdl. 11, 606). Aus dem Natriumsalz des 2-Mercapto-anthrachinons und 2-Chlor-anthrachinon (B. & Co., D. R. P. 274357; C. 1914 I, 2126; Frdl. 12, 441). Aus 2-Chlor-anthrachinon beim Kochen mit äthylxanthogensaurem Kalium in Amylalkohol (Ullmann-Goldberg, D. R. P. 255591; C. 1913 I, 480; Frdl. 11, 604) in Gegenwart von Kupferpulver (PERKIN, SEWELL, Soc. 123, 3037 Anm. 2). Beim Erhitzen von [Anthrachinonyl-(1)]-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid mit Schwefelsäure (D: 1,84) auf 150—160°, neben anderen Produkten (B. & Co., D. R. P. 252530; C. 1912 II, 1793; Frdl. 11, 608). — F: 290,5° bis 291° (P., S., Soc. 123, 3038). Leicht lösich in siedendem Benzol und siedendem Kylol (U.-G.). — Färbt Baumwolle aus der Küpe gelb (U.-G.; B. & Co.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe (U.-G.; B. & Co.), in rauchender Schwefelsäure mit olivgrüner Farbe (B. & Co.).

Di-[anthrachinonyl-(2)]-sulfoxyd $C_{26}H_{14}O_{5}S = [C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{3}]_{2}SO$. Ist im *Hptw. Bd. XI*, S. 338 bei Anthrachinon-sulfonsäure-(2) abgehandelt.

Di-[anthrachinonyl-(2)]-sulfon $C_{18}H_{14}O_6S = [C_6H_4(CO)_2C_6H_3]_2SO_2$. Ist im *Hptvs. Bd. XI*, S. 338 bei Anthrachinon-sulfonsäure-(2) abgehandelt.

2 - Rhodan - anthrachinon, Anthrachinonyl - (2) - rhodanid $C_{15}H_7O_3NS = C_0H_4(CO)_2C_0H_2\cdot S\cdot CN$ (S. 346). Zur Bildung aus diazotiertem 2-Amino-anthrachinon vgl. Gattermann, A. 393, 148. — Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig oder Nitrobenzol + Alkohol). F: 205° (G.). — Liefert bei der Einw. von alkoh. Kalilauge 2-Mercapto-anthrachinon (G.). Gibt beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 250° einen Küpenfarbstoff, der Baumwolle bronzebraun färbt (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 241631; C. 1912 I, 179; Frdl. 10, 689).

Dithiokohlensäure-O-äthylester-S-[anthrachinonyl-(2)-ester], Äthylkanthogensäure-[anthrachinonyl-(2)-ester] $C_{17}H_{19}O_2S_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot S\cdot CS\cdot O\cdot C_2H_3$. B. Aus Anthrachinon-diazoniumsulfat-(2) und äthylkanthogensaurem Kalium in Gegenwart von Natriumacetat (FRIES, SCHÜRMANN, B. 52, 2173). — Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 151°. — Gibt bei der Einw. von Alkalilauge 2-Mercapto-anthrachinon (F., SCH.; Höchster Farbw., D. R. P. 241985, 249225; C. 1912 I, 300; II, 400; Frdl. 10, 597, 741).

S-[Anthrachinonyl-(2)]-thioglykolsäure $C_{16}H_{10}O_4S=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot S\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus 2-Mercapto-anthrachinon und Chloressigsäure beim Erhitzen in alkalischer Lösung (GATTERMANN, A. 393, 140, 152). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 202°.

S-[Anthrachinonyl-(2)]-thioglykolsäuremethylester $C_{17}H_{12}O_4S = C_6H_4(CO)_2C_6H_3$: S·CH₂·CO₂·CH₂. B. Beim Erhitzen von S-[Anthrachinonyl-(2)]-thioglykolsäure mit methylalkoholischer Salzsäure (Gattermann, A. 398, 152). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 131°.

S-[Anthrachinonyl-(2)]-thioglykolsäureäthylester $C_{16}H_{14}O_4S = C_6H_4(CO)_3C_6H_3 \cdot S \cdot CH_3 \cdot CO_3 \cdot C_3H_5 \cdot B$. Beim Erhitzen von S-[Anthrachinonyl-(2)]-thioglykolsäure mit alkoh. Salzsäure (Gattermann, A. 393, 140, 152). — Goldglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 112°.

Anthrachinonyl - (2) - sulfoxydessigsäure $C_{16}H_{10}O_5S = C_6H_4(CO), C_6H_3 \cdot SO \cdot CH_2 \cdot CO_5H$. B. Bei der Einw. von kalter rauchender Salpetersäure auf S-[Anthrachinonyl-(2)]-thioglykolsäure (Gattermann, A. 393, 140, 152). — Hellgelbe Prismen (aus Nitrobenzol). F: 247°.

Anthrachinonyl - (2) - sulfoxydessigsäureäthylester $C_{18}H_{14}O_8S = C_4H_4(CO)_8C_6H_3$ · SO·CH₂·CO₂·C₂H₃. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die warme alkoholische Lösung von Anthrachinonyl - (2) - sulfoxydessigsäure (Gattermann, A. 393, 141, 152). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 215°.

chlorid in Chloroform mit Wasser (FRIES, SCHÜRMANN, B. 52, 2175). Beim Kochen von Anthrachinonyl-(2)-schwefelchlorid mit Alkohol (F., SCH.). — Krystallwarzen (aus Xylol). F: 260° (Zers.). Leicht löslich in Xylol, schwer in Benzol, Chloroform, Eisessig und Alkohol. — Löslich in heißer alkoholischer Kalilauge mit kirschroter Farbe.

Di-[anthrachinonyl-(2)]-disulfid $C_{gg}H_{14}O_4S_g = C_gH_4(CO)_gC_gH_3 \cdot S \cdot S \cdot C_gH_3(CO)_gC_gH_4$.

B. Aus 2-Mercapto-anthrachinon und Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (GATTERMANN,

A. 393, 150). Aus Bis-[4-(2-carboxy-benzoyl)-phenyl]-disulfid oder 4'-Mercapto-benzophenon-carbonsäure-(2) beim Erhitzen mit Schwefelsäure (D: 1,84) auf 150° (BASF, D. R. P.

247412; C. 1912 II, 166; Frdl. 11, 603, 604). — Hellgelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 257°(G.).

Anthrachinonyl - (2) - chlormercaptan, Anthrachinonyl - (2) - schwefelchlorid C₁₄H₂O₂ClS = C₄H₄(CO)₂C₅H₃·SCl. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Suspension von 2-Mercapto-anthrachinon in Chloroform (Fries, Schürmann, B. 52, 2174; Höchster Ferbw., D. R. P. 277439; C. 1914 II, 675; Frdl. 12, 444). — Gelbe Prismen. F: 136° (F., Sch.; H. F.). Leicht löslich in Benzol, löslich in Chloroform, schwer löslich in Benzin (F., Sch.). — Gibt in Chloroform beim Schütteln mit Wasser oder beim Kochen mit Alkohol Anthrachinonsulf. nsäure-(2)-anhydrid (F., Sch.). Liefert beim Kochen mit Aceton Acetonyl-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid (F., Sch.; H. F.). Bei der Einw. von Anilin in Chloroform oder Benzol erhält man N-Phenyl-S-[anthrachinonyl-(2)]-thiohydroxylamin (F., Sch.). — Löslich in siedender alkoholischer Kalilauge mit kirschroter Farbe (Bildung der Sulfensäure?) (F., Sch.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett (H. F.).

Anthrachinonyl - (2) - brommercaptan, Anthrachinonyl - (2) - schwefelbromid $C_{14}H_{1}O_{2}BrS = C_{4}H_{4}(CO)_{5}C_{4}H_{2} \cdot SBr.$ B. Aus Di-[anthrachinonyl-(2)]-disulfid und Brom (Höchster Farbwerke, D. R. P. 277439; C. 1914 II, 675; Frdl. 12, 444). — Gelbes krystallinisches Pulver. — Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren unter Bromwasserstoff-Entwicklung. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett.

Anthrachinonyl - (2) - selenmercaptan $C_{14}H_3O_2$ Se = $C_6H_4(CO)_2C_2H_2\cdot$ SeH. B. Aus 2-Chlor-anthrachinon beim Kochen mit Natriumselenid in verd. Alkohol (BAYER & Co., D. R. P. 264941; C. 1913 II, 1351; Frdl. 11, 1130). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig oder Pyridin). — Wird von konz. Salpetersäure oxydiert. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violettrot.

3. 2 - Oxy - phenanthrenchinon $C_{14}H_8O_8 = CO \cdot CO$. OH (S. 346).

Liefert bei der Einw. von 70% SO, enthaltender Schwefelsäure bei 35-40° 2-Oxy-phenanthrenchinon-sulfonsäure-(x) (MUKHERJEE, WATSON, Soc. 109, 620).

5-Nitro-2-oxy-phenanthrenchinon $C_{14}H_7O_5N=(O:)_2C_{14}H_6(NO_2)\cdot OH$. Diese Konstitution kommt der im *Hptw. (S. 348)* als 5-Nitro-4-oxy-phenanthrenchinon aufgeführten Verbindung zu (Christie, Holderness, Kenner, *Soc.* 1926, 671; Kuhn, Albertoht, A. 455, 281; J. Schmidt, Priv.-Mitt.).

4. 3-Oxy-phenanthrenchinon
$$C_{14}H_{8}O_{3} = \bigcirc$$

3-Methylsulfon-phenanthrenchinon $C_{15}H_{10}O_4S=(O:)_8C_{14}H_7\cdot SO_2\cdot CH_8$. B. Aus Methyl-phenanthryl-(3)-sulfid bei der Oxydation mit CrO₂ in siedendem Eisessig (FIELD, Soc. 107, 1215). — Orangefarbene Nadeln (aus Essigsäure). F: 280—282° (Zers.). Unlöslich in Wasser und Alkohol.

kochen von diazotiertem 4-Amino-phenanthrenchinon (J. SCHMIDT, SCHAIRER, B. 44, 744). — Rotes Pulver. F: ca. 285°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, weniger in Methanol, Alkohol und Äther. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit braungrüner Farbe. Die Lösung in Natronlauge ist dunkelgrün.

4-Acetoxy-phenanthrenchinon $C_{10}H_{10}O_4 = (O:)_2C_{14}H_7 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. B. Beim Kochen von 4-Oxy-phenanthrenchinon mit Acetanhydrid (J. Schmidt, Schmidt, B. 44, 745). — Braune Krystalle. F: 188—189°.

4-Oxy-phenanthrenchinon-monosemicarbason $C_{15}H_{11}O_3N_3=0:C_{14}H_1(OH):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Braunlich hellrote Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 258° (Zers.) (J. Schmidt, Schmidt, B. 44, 745).

5-Nitro-4-oxy-phenanthrenchinon C₁₄H₂O₅N = (O:)₂C₁₄H₆(NO₂)·OH (S. 348). Ist als 5-Nitro-2-oxy-phenanthrenchinon erkannt worden (Christie, Holderness, Kenner, Soc. 1926, 671; Kuhn, Alberth, A. 455, 281; J. Schmidt, Priv.-Mitt.).

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{15}H_{10}O_{3}$.

- 1. 4-Oxy-1-methyl-anthrachinon, 4-Methyl-erythrooxyanthrachinon C₁₅H₁₀O₃ = C₄H₄(CO)₂C₄H₅(CH₂)·OH (S. 349). B. Aus 6'·Oxy-3'-methyl-benzophenon-carbonsäure-(2) durch Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Ullmann, W. Schmidt, B. 52, 2103; U., D. R. P. 292066; C. 1916 I, 1211; Frdl. 12, 429). Aus 4-Methoxy-1-methyl-anthrachinon beim Erhitzen mit Eisessig und konz. Salzsäure unter Druck auf 100° (O. Fischer, Sapper, J. pr. [2] 83, 207). Gelbe bis rotgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 175° bis 176° (F., S.), 175° (korr.) (U., Schl.). Löslich in Eisessig, Benzol, Toluol und warmem Ligroin (U., Schl.). Liefert bei 24-stdg. Aufbewahren mit Salpetersäure (D: 1,52) 2-Nitro-3.4-dioxy-1-methyl-anthrachinon (O. Fischer, Rebsamen, B. 47, 466; F., Schweckendiek, B. 47, 1576). Löslich in Alkalien mit blutroter, in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe (U., Schl.).
- 4-Methoxy-1-methyl-anthrachinon C₁₆H₁₉O₃ = C₆H₄(CO)₂C₅H₂(CH₂)·O·CH₃ (vgl. S. 349)¹). B. Aus 4-Chlor-1-methyl-anthrachinon beim Erhitzen mit methylalkcholischer Kalilauge unter Druck auf 100° (O. FISCHER, SAPPER, J. pr. [2] 83, 206). Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 128°. Leicht löslich in Äther, Benzol und heißem Alkohol. Wird beim Aufbewahren am Licht dunkelrotgelb (F., S.). Liefert bei 24-stdg. Aufbewahren mit Salpetersäure (D: 1,52) (F., SCHWECKENDIEK, B. 47, 1577) oder beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,4) (F., ZIEGLER, J. pr. [2] 86, 292) 2-Nitro-4-oxy-1-methyl-anthrachinon. Beim Erhitzen mit Eisessig und konz. Salzsäure unter Druck auf 100° erhält man 4-Oxy-1-methyl-anthrachinon (F., S.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangefarben (F., S.).
- 3-Chlor-4-oxy-1-methyl-anthrachinon $C_{15}H_0O_3Cl = C_6H_4(CO)_3C_6HCl(OH) \cdot CH_3$. B. Aus 5'-Chlor-6'-oxy-3'-methyl-benzophenon-carbonsäure-(2) beim Erwärmen mit $100^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure auf 100° (Ullmann, D. R. P. 292086; C. 1916 I, 1211; Frdl. 12, 429). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 215°.
- 5.8-Dichlor-4-oxy-1-methyl-anthrachinon $C_{15}H_8O_3Cl_2=C_8H_9Cl_8(CO)_2C_8H_3(OH)\cdot CH_3$. B. Aus 3.6-Dichlor-5'(oder 6')-oxy-2'(oder 3')-methyl-benzophenon-carbonsäure-(2) 3) bei kurzem Erhitzen mit $10^9/_0$ SO₂ enthaltender rauchender Schwefelsäure in Gegenwart von Borsäure auf 130^9 (Walsh, Whizmann, Soc. 97, 690). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 259°, Schwer löslich in Benzol. Beim Erhitzen mit Phenol, Natriumhydroxyd und Kupferpulver auf 180^9 wird ein Chlor-Atom durch eine Phenoxy-Gruppe ersetzt. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot und fluoresciert purpurrot.
- 5.8-Dichlor-4-acetoxy-1-methyl-anthrachinon $C_{17}H_{10}O_4Cl_2 = C_6H_2Cl_3(CO)_1C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_3$. B. Aus 5.8-Dichlor-4-oxy-1-methyl-anthrachinon bei der Einw. von Acetanhydrid und Zinkohlorid (Walsh, Whiemann, Soc. 97, 690). Citronengelbe Nadeln (aus Essignaure). F: 181°.
- 5.6.7.8-Tetrachlor-4-oxy-1-methyl-anthrachinon $C_{12}H_4O_3Cl_4=C_6Cl_4(CO)_3C_6H_9(OH)\cdot CH_3$. B. Aus 3.4.5.6-Tetrachlor-6'-oxy-3'-methyl-benzophenon-carbonsaure-(2) durch Erwarmen mit Thionylchlorid in Benzol und Erhitzen des entstandenen Chlorids auf 200° (ULLMANN, D. R. P. 292066; C. 1916 I, 1211; Frdl. 12, 429). Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 200—225°. Sehr wenig löslich in Alkohol. Löslich in wäßrig-alkoholischer Natronlauge mit gelbbrauner, in konz. Schwefelsaure mit brauner Farbe.
- 2-Nitro-4-oxy-1-methyl-anthrachinon $C_{15}H_2O_2N=C_4H_4(CO)_2C_6H(NO_2)(OH)\cdot CH_3$. B. Aus 4-Chlor-1-methyl-anthrachinon und Salpetersäure (D: 1,52) in Gegenwart von wasserfreier Borsäure beim Erwärmen auf dem Wasserbad (O. FISCHER, REBSAMEN, B. 47, 465). Aus 4-Methoxy-1-methyl-anthrachinon beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,4) (F., ZIEGLER, J. pr. [2] 86, 292) oder bei 24-stdg. Aufbewahren mit Salpetersäure (D: 1,52) (F., SOHWECKENDIEK, B. 47, 1577). Orangegelbe Nadeln oder Prismen (aus Eisessig). F: 182°. Färbt sich am Licht rot (F., R.). Wird beim Kochen mit verd. Salpetersäure zu Phthalsäure oxydiert (F., R.). Gibt beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,52) 2-Nitro-3.4-dioxy-1-methyl-anthrachinon (F., SCH.). Löst sich in Alkalien mit rotvioletter, in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.

¹) Das 4-Methoxy-1-methyl-anthrachinon des Hptw. dürfte in Wirklichkeit 4-Oxy-1-methyl-anthrachinon gewesen sein (Beilstein-Redaktion).

²⁾ Zur Konstitution vgl. v. d. Kneakbeck, Ullmann, B. 55, 309.

- 2. 1-Oxy-2-methyl-anthrachinon $C_{15}H_{10}O_3 = C_5H_4(CO)_2C_6H_2(OH) \cdot CH_3$.
- 1-Phenoxy-2-methyl-anthrachinon $C_{21}H_{14}O_3 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3(O \cdot C_6H_5) \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 1-Chlor-2-methyl-anthrachinon mit Phenol in Gegenwart von Kaliumcarbonat und etwas Kupferacetat (ULLMANN, BINGER, B. 49, 743). Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 190° (korr.). Leicht löslich in Benzol und Nitrobenzol mit eitronengelber Farbe, fast unlöslich in Alkohol und Äther. Löslich in konz. Schwefelsäure mit weinroter Farbe.
- 4-Chlor-1-oxy-2-methyl-anthrachinon $C_{15}H_9O_9Cl = C_6H_4(CO)_9C_9HCl(CH_9)\cdot OH$. B. Man diazotiert 4-Chlor-1-amino-2-methyl-anthrachinon in schwefelsaurer Lösung und kocht das entstandene Diazoniumsalz mit Wasser (I. G. Farbenind., Priv.-Mitt.). — Orangefarbene Krystalle (aus Eisessig). F: 181º (I. G. Farbenind., Priv.-Mitt.). — Liefert beim Kochen mit Thio p-kresol in alkoh. Kalilauge 1-Oxy-4-p-tolylmercapto-2-methyl-anthrachinon (BASF, D. R. P. 251115; C. 1912 II, 1246; Frdl. 11, 600).
- 1 Methylmercapto 2 methyl anthrachinon, Methyl [2 methyl anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{16}H_{19}O_{28}S=C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{2}(S\cdot CH_{3})\cdot CH_{3}$. B. Aus Bis-[2-methylanthrachinonyl-(1)]-disulfid beim Kochen mit alkoh. Natriumsulfid-Lösung und Methylieren des Mercaptans mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung bei 60° (ULLMANN, BINCER, B. 49, 740). Aus 1-Rhodan-2-methyl-anthrachinon beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Alkalilauge und folgenden Methylieren mit Methylhalogenid (GATTERMANN, A. 393, 119, 156). — Orangefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 127° (korr.) (U., B.), 124° (G.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig in der Wärme mit rötlich gelber Farbe, ziemlich leicht löslich in Äther und Ligroin (U., B.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotgelber Farbe (U., B.).
- Methyl [2 methyl anthrachinonyl (1)] sulfon $C_{16}H_{18}O_4S = C_6H_4(CO)_2C_6H_3(SO_3 \cdot CH_3) \cdot CH_3$. B. Aus Methyl [2 methyl anthrachinonyl (1)] sulfid bei der Oxydation mit CrO_3 in Eisessig (GATTERMANN, A. 393, 138, 156). — Gelbrote Tafeln (aus Essigsaure). F: 198°.
- 1-Äthylmercapto-2-methyl-anthrachinon, Äthyl-[2-methyl-anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{17}H_{14}O_3S=C_6H_6(CO)_3C_6H_3(S\cdot C_2H_5)\cdot CH_3$. B. Aus 1-Rhodan-2-methyl-anthrachinon beim Kochen mit währig alkoholischer Alkalilauge und Umsetzen des Reaktionsgemisches mit Äthylhalogenid (GATTERMANN, A. 393, 119, 156). — Orangerote Blättchen (aus Alkohol). F: 99º.
- 1 Bensylmercapto 2 methyl anthrachinon, Bensyl [2 methyl anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{ab}H_{16}O_{a}S = C_{b}H_{4}(CO)_{b}C_{b}H_{2}(S \cdot CH_{2} \cdot C_{b}H_{5}) \cdot CH_{3}$. B. Aus 1-Rhodan-2-methyl-anthrachinon beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Alkalilauge und Umsetzen des Reaktionsgemisches mit Benzylhalogenid (GATTERMANN, A. 393, 119, 156). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 139°.
- 1-Rhodan-2-methyl-anthrachinon, [2-Methyl-anthrachinonyl-(1)]-rhodanid C₁₄H₂O₃NS = C₆H₄(CO)₂C₆H₄(S·CN)·CH₃. B. Aus 2-Methyl-anthrachinon-diazoniumsulfat-(1) beim Verkochen mit Kaliumrhodanid-Lösung (Gattermann, A. 398, 155). Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 193—194° (G.). Liefert beim Erhitzen mit konz. Ammoniak im Rohr auf 130° (G., A. 393, 192) oder mit verd. Ammoniak, Natriumsulfid und Schwefel im Rohr auf 100° (BAYER & Co., D. R. P. 216306; C. 1910 I, 69; Frdl. 9, 744) eine Verbindung C₁₅H₂ONS der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4284). Löst sich in alkoh. Alkalien mit violetter, in konz. Schwefelsäure mit gelbbrauner Farbe (R. & Co.).

mit gelbbrauner Farbe (B. & Co.).

Bis-[2-methyl-anthrachinonyl-(1)]-disulfid $C_{30}H_{18}O_4S_3 = C_5H_4(CO)_3C_6H_2(CH_3) \cdot S \cdot S$ C.H. (CH.)(CO), C.H. B. Aus 1-Chlor-2-methyl-anthrachinon beim Kochen mit Kaliumsulfid in 80% igem Alkohol, Filtrieren und Behandeln des Filtrates mit Luft (ULLMANN, BINORE, B. 49, 739). Aus 1-Rhodan-2-methyl-anthrachinon durch Kochen mit alkoh. Kalilauge und nachfolgende Oxydation mit Luft (Gattermann, A. 393, 156). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 247° (G.; U., B.). Sehr leicht löslich in siedendem Nitrobenzol und Pyridin mit rötlich gelber Farbe, löslich in Toluol, sehr wenig löslich in Eisessig, unlöslich in Alkohol und Äther (U., B.). — Liefert bei der Einw. von siedender konzentrierter Salpetersäure 2-Methyl-anthrachinon-sulfonsäure-(1) (U., B.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblich roter Farbe (U., B.).

- Derivat des 2-Oxy-1-methyl-anthrachinons oder des 1-Oxy-2-methylanthrachinons $C_{15}H_{10}O_2 = C_4H_4(CO)_2C_4H_2(OH) \cdot CH_3$.
- 5.8 Dichlor 2 (oder 1) oxy 1 (oder 2) methyl anthrachinon $C_{15}H_6O_3Cl_2 = C_6H_2Cl_2(CO)_2C_6H_2(OH) \cdot CH_3$. B. Aus 3.6-Dichlor-3'(oder 2')-oxy-2'(oder 3')-methyl-benzophenon-carbonsaure-(2) beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsaure und Borsaure (Walsh, Whizmann, Soc. 97, 691). — Gelbes Pulver (aus Essigsaure). Zersetzt sich bei 249°.

- 4. 3-Oxy-2-methyl-anthrachinon $C_{15}H_{10}O_3 = C_5H_4(CO)_2C_5H_2(OH) \cdot CH_2$.
- 3-Mercapto-2-methyl-anthrachinon, [3-Methyl-anthrachinonyl-(2)]-mercaptan $C_{18}H_{10}O_2S=C_6H_4(CO)_2C_6H_2(SH)\cdot CH_2$. B. Aus Bis [3-methyl-anthrachinonyl-(2)]-disulfid durch Reduktion mit Na₂S₂O₄ in alkal. Lösung und Einleiten von Luft bis zum Farbumschlag nach Rotviolett (BASF, D.R. P. 247412; C. 1912 II, 166; Frdl. 11, 604). Bräunlichgelbes Pulver. Ziemlich löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig. Oxydiert sich in alkal. Lösung an der Luft zu Bis-[3-methyl-anthrachinonyl-(2)]-disulfid. Die Lösung in Natronlauge ist rotviolett.
- Bis-[3-methyl-anthrachinonyl-(2)]-disulfid $C_{30}H_{18}O_4S_2=C_6H_4(CO)_3C_6H_3(CH_3)\cdot S\cdot S\cdot (CH_3)C_6H_2(CO)_3C_6H_4$. B. Aus Bis-[2-methyl-5-(2-carboxy-benzoyl)-phenyl]-disulfid beim Erwärmen mit $90^6/_0$ iger Schwefelsäure auf dem Wasserbad (BASF, D.R.P. 247412; C. 1912 II, 166; Frdl. 11, 603). Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Ist bei 300° noch nicht geschmolzen. Fast unlöslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig.
- 5. 4-Oxy-2-methyl-anthrachinon C₁₈H₁₀O₃ = C₆H₄(CO)₂C₆H₂(OH)·CH₃ (S. 350). B. Durch Erhitzen von 1-Chlor-4-oxy-2-methyl-anthrachinon mit Kaliumacetat und Kupferacetat in Naphthalin auf 210—220° (ULLMANN, W. SCHMIDT, B. 52, 2113). Krystalle (aus Eisessig). F: 178° (korr.). Licht löslich in Eisessig und Aceton, löslich in Benzol und Nitrobenzol in der Kälte, in Ligroin, Alkohol und Äther in der Wärme. Löst sich in Alkalien mit blutroter, in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.
- 1-Chlor-4-oxy-2-methyl-anthrachinon $C_{15}H_0O_3Cl = C_0H_4(CO)_2C_0HCl(OH) \cdot CH_3$. B. Aus 5'-Chlor-2'-oxy-4'-methyl-benzophenon-carbonsaure-(2) beim Erwärmen mit Schwefelsäuremonohydrat auf dem Wasserbad (Ullmann, W. Schmidt, B. 52, 2108; U., D.R.P. 282493; C. 1915 I, 643; Frdl. 12, 428). Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 177° (korr.). Löslich in kaltem Benzol, in Ligroin, Alkohol, Ather, Eisessig und Aceton in der Wärme. Beim Erhitzen mit Kaliumacetat und Kupferacetat in Naphthalin auf 210—220° entsteht 4-Oxy-2-methyl-anthrachinon. Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure und Borsäure auf 150—160° 1.4-Dioxy-2-methyl-anthrachinon, beim Erhitzen mit Natriumnitrit, Schwefelsäure und Borsäure auf 150° 1.4-Dioxy-anthrachinon-carbonsäure-(2). Löst sich in Alkalien mit roter, in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.
- 1.6.7-Trichlor-4-oxy-2-methyl-anthrachinon $C_{15}H_7O_3Cl_3=C_5H_2Cl_2(CO)_2C_6HCl(OH)\cdot CH_3$. B. Aus 4.5.5'.Trichlor-2'-oxy-4'-methyl-benzophenon-carbonsaure-(2) durch Erhitzen mit Schwefelsauremonohydrat (Ullmann, D. R. P. 282493; C. 1915 I, 643; Frdl. 12, 427). Gelbe Nadeln (aus Toluol). Löslich in heißem Eisessig mit orangegelber Farbe, schwer löslich in Alkohol.
- 6. Derivat des 3-Oxy-1-methyl-anthrachinons oder des 4-Oxy-2-methyl-anthrachinons $C_{1b}H_{10}O_2 = C_4H_4(CO)_2C_4H_4(OH)\cdot CH_2$.
- 5.8 Dichlor 3 (oder 4) methoxy 1 (oder 2) methyl anthrachinon $C_{16}H_{10}O_3Cl_2 = C_6H_9Cl_9(CO)_8C_6H_9(O\cdot CH_9)\cdot CH_3$. In geringer Menge aus 3.6-Dichlor-4'(oder 2')-methoxy-2'(oder 4')-methyl-benzophenon-carbonsäure-(2) beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure und Borsäure (Walsh, Weizmann, Soc. 97, 692). Gelbe Krystalle (aus Essigsäure). Zersetzt sich bei 236°.
- 3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{16}H_{19}O_{8}$.
- 1. 4.5-Dioxy-1-oxo-2-benzal-hydrinden, 4.5-Dioxy-2-benzal-hydrinden-(1) $C_{16}H_{12}O_3=(HO)_1C_6H_2 < CH^2 > C:CH \cdot C_6H_5.$
 - **4.5-Dimethoxy-2-bensal-hydrindon-(1)** $C_{18}H_{16}O_3 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_1 < \frac{CH_2}{CO} > C: CH \cdot C_6H_5$.

 Ans. **4.5-Dimethoxy-hydrindon-(1)** and Benzaldehyd in warmen Methanol bei Zusatz
- B. Aus 4.5-Dimethoxy-hydrindon-(1) und Benzaldehyd in warmem Methanol bei Zusatz einiger Tropfen konz. Kalilauge (Perkin, Robinson, Soc. 105, 2388). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 166—167°. Schwer löslich in kaltem Alkohol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.
 - 2. 2-[2-Oxy-benzyl]-indandion-(1.3) $C_{16}H_{12}O_3 = C_6H_4 < \frac{CO}{CO} > CH \cdot CH_1 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.
- 2 Brom 2 [a brom 2 acetoxy bensyl] indandion (1.3) $C_{18}H_{12}O_4Br_2 = C_4H_4 < \frac{CO}{CO} > CBr \cdot CHBr \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. B. Aus 2-[2-Acetoxy-benzal]-indandion-(1.3) und Brom in Chloroform (Sastey, Ghosh, Soc. 107, 1444 Anm.). Gelbliche Nadeln (aus Essigsäure). F: 122°.

- 3. 6 (oder 7) Oxy 1.2 dimethyl anthrachinon C₁₆H₁₁O₃ = HO·C₆H₆(CO)₆C₆H₂(CH₂)₃. B. Aus 4' (oder 5') · Oxy 2.3 · dimethyl · benzophenon · carbon · sāure-(2') vom Schmelzpunkt 228° beim Erhitzen mit Schwefelsäure und Borsäure (Bradbury, Weizmann, Soc. 105, 2751). Grünliche Nadeln (aus Essigsäure). F: 210°.
- 4. 4 Oxy 1.3 dimethyl anthrachinon C₁₆H₁₂O₃ = C₆H₆(CO)₂C₆H(CH₃)₃· OH (S. 351). F: 175° (ULLMANN, D.R.P. 292066; C. 1916 I, 1211; Frdl. 12, 429).
- 4. Oxy-oxo-Verbindungen C₁₇H₁₄O₃.
- 1. ϵ -Oxo-a-phenyl- ϵ -[3.4-dioxy-phenyl]-a.y-pentadien, 3.4-Dioxy-w-cinnamal-acetophenon $C_{17}H_{14}O_3=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot C_6H_3(OH)_3$.
- 3.4 Dimethoxy ω cinnamal acetophenon $C_{19}H_{18}O_3 = C_6H_5$ ·CH·CH·CH·CH·CO· $C_6H_5(0\cdot CH_9)_2$ · B. Aus Zimtaldehyd und 3.4-Dimethoxy-acetophenon in alkal. Lösung (Kauffmann, Kieser, B. 46, 3799). Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 111°. Relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K.
- 2. Bis-[2-oxy-styryl]-keton, γ -Oxo-a.e-bis-[2-oxy-phenyl]-a.s-pentadien, Bis-[2-oxy-benzal]-aceton. Disalicylalaceton $C_{17}H_{14}O_{3} = HO \cdot C_{4}H_{4} \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_{4}H_{4} \cdot OH \ (S. 352)$. Gelbe Krystalle mit 1 $H_{2}O$ (Borsche, Geyer, A. 393, 41). Das bei der Einw. von Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidalem Palladium in verd. Alkohol entstehende Reduktionsprodukt liefert bei der Vakuumdestillation eine Verbindung der nebenstehenden Formel $C_{4}H_{4} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{4} \cdot CH_{3} \cdot CH_{3} \cdot CH_{4} \cdot CH_{3} \cdot CH_{4} \cdot CH_{4} \cdot CH_{3} \cdot CH_{4} \cdot$

Bis-[2-methoxy-bensal]-aceton $C_{18}H_{18}O_3 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH)_2CO$ (S. 352). Gibt ein bei 142° schmelzendes Phenylhydrazon (STRAUS, B. 51, 1470). — $C_{19}H_{18}O_3 + HClO_4$. Grünglänzende violette Krystalle (Preferen, A. 412, 320). — 2 $C_{18}H_{18}O_3 + SnCl_4 + C_4H_4$. Orangerote Krystalle (aus Benzol). F: 180° (Pr., A. 412, 312). Die Schmelze ist blutrot. Löst sich in Alkohol mit hellgelber, in kaltem Eisessig mit orangegelber, in warmem Eisessig mit orangeroter Farbe. Bei der Einw. von Wasser erhält man eine gelbe Masse.

Bis-[2-āthoxy-beneal]-aceton $C_{21}H_{22}O_3 = (C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH)_4CO$ (S. 352). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist kirschrot und wird auf Zusatz von Salpetersäure orangegelb (Reddellen, B. 45, 2908).

3. Bis-[3-oxy-styryl]-keton, γ -Oxo-a.s-bis-[3-oxy-phenyl]-a.s-pentadien, Bis-[3-oxy-benzal]-aceton $C_{17}H_{14}O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

Bis-[3-methoxy-benzal]-aceton $C_{10}H_{16}O_{8} = (CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:CH)_{2}CO$ (S. 353). Hellgelbe Prismen. F: 55—56° (PFILIPPER, A. 412, 313). — $2C_{10}H_{16}O_{3} + SnCl_{4} + C_{4}H_{4}$. Orangefarbenes Krystallpulver (aus Benzol). Verliert das Benzol bei 2-tägigem Aufbewahren im Vakuumexsiccator tiber $P_{2}O_{5}$. Färbt sich unterhalb 100° tiefrot, F: ca. 170°. Löslich in kaltem Alkohol mit hellgelber Farbe. Wird durch heißes Wasser zersetzt.

4. Bis-[4-oxy-styryl]-keton, γ -Oxo-a.s-bis-[4-oxy-phenyl]-a.s-pentadien, Bis-[4-oxy-benzal]-aceton $C_{17}H_{14}O_3=HO\cdot C_4H_4\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_4H_4\cdot OH$ (8. 353). Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff bei Gegenwart von kolloidalem Palladium in Alkohol Bis-[4-oxy- β -phenäthyl]-keton (Borsche, B. 52, 2078).

Bis-[4-methoxy-benzal]-aceton, Dianisalaceton C₁₉H₁₆O₃ = (CH₃·O·C₆H₄·CH: CH)₂CO (S. 354). B. Aus Anisaldehyd und Aceton in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (STRAUS, A. 374, 59). — Gelbliche Krystalle. F: 129° (STR.), 128—131° (PFEEFER, A. 412, 319), 129,5—130° (STOBBE, A. 404, 46). Absorptionsspektrum in Alkohol, Ather und Chloroform: STO., A. 404, 46; in Alkohol, in Chloroform bei Gegenwart von SnCl₄ und in Schwefelsäure: Lipschitz, Louris, C. 1917 II, 357. — Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium in verd. Alkohol Bis-[4-methoxy-β-phenāthyl]-keton (BORSCHE, B. 45, 49). Gibt mit Quecksilberchlorid und Calciumchlorid gelbe, feste additionelle Verbindungen, mit Phosphoroxychlorid ein dunkelrotbraunes diges Additionsprodukt (STR., A. 374, 59). Einw. von PCl₅: STR., A. 374, 60. Bei der Einw. von PBr₂ auf Dianisalaceton in siedendem Ather erhält man Dianisalaceton-monohydrobromid (STR., A. 374, 179 Anm. 3). Kocht man Dianisalaceton mit PBr₂ in Benzol, schüttelt das Reaktionsprodukt mit HgBr₂ in der Siedehitze und zersetzt das entstandene Doppelsalz mit einer Lösung von Kaliumbromid in 66°/cigem Methanol, so erhält man γ-Brom-s-methoxy-α.s-bis-[4-methoxy-phenyl]-α.γ-pentadien (STR., A. 374, 180; 393, 251). Geschwindigkeit der Reaktion mit Diphenylketen-Chinolin bei 131°: STAUDINGER, Kon, A. 384, 121. — Dianisalaceton monohydrobromid A C₁₉H₁₆O₃ + HBr (S. 354). B. Aus Dianisalaceton und PBr₃

- in siedendem Äther (STRAUS, A. 374, 179 Anm. 3). $C_{16}H_{18}O_3 + HClO_4$. Unbeständige, grünglänzende violettschwarze Krystalle. Zersetzt sich bei 160—162° (Pfriffer, A. 412, 319). $2C_{19}H_{18}O_3 + SnCl_4$. Schwarze Krystalle. Wird durch Wasser zersetzt (Pf., A. 412, 314). $2C_{19}H_{18}O_3 + UO_3Cl_4$. Karmoisinrote Nadeln (aus Alkohol), Blättchen (aus Eisessig) (Pfartorius, Diss. [Halle 1909], S. 29; Pf., Koen, B. 43, 2746). Verbindung mit a-Naphthol $2C_{19}H_{18}O_3 + 3C_{19}H_4O$. Orangefarbene Nadeln (aus Benzin + a-Naphthol). F: 69°; wird durch Alkohol und Äther gespalten (K. H. Mayne, B. 43, 164).
- a.a'-Dibrom-a.a'-dianisal-aceton $C_{10}H_{14}O_2Br_3=CH_3\cdot O\cdot C_4H_4\cdot CH:CBr\cdot CO\cdot CBr:CH\cdot C_4H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus Dianisalacetontetrabromid beim Kochen mit Natriumacetat in Alkohol oder Risessig oder bei der Einw. von Pyridin (HWLITHALER, A. 406, 171). Gelbe Prismen (aus Methanol). F: 101°.
- 5. γ -Oxo-a-[2-oxy-phenyl]- β -benzoyl-a-butylen $C_{17}H_{14}O_3=C_0H_s\cdot CO\cdot C(CO\cdot CH_a):CH\cdot C_0H_a\cdot OH$. Ist als desmotrope Formel des 2-Methyl-3-benzoyl-benzopyroxonium-hydroxyds uni des 2-Phenyl-3-acetyl-benzopyroxonium-hydroxyds (Syst. No. 2515) in Betracht zu ziehen.
- 6. 2-[a-Oxy-2-formyl-benzyl]-hydrindon-(1) $C_{17}H_{14}O_3=C_4H_4< C_{12}O_5$ $C_4H_4< C_{13}O_5$ C_5 C_5

5. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_{18}O_{3}$.

- 1. η Oxy z oxo a phenyl η [4 oxy phenyl] a. γ heptadien $C_{10}H_{10}O_3 = C_0H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH_5 \cdot CH(OH) \cdot C_0H_4 \cdot OH$.
- ζ -Brom $-\eta$ -acetoxy $-\varepsilon$ -oxo $-\alpha$ -phenyl $-\eta$ -[4-methoxy-phenyl] $-\alpha\gamma$ -heptadien $C_{21}H_{21}O_4Br = C_4H_4\cdot CH: CH: CH: CH: CO\cdot CHBr\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_2)\cdot C_4H_4\cdot O\cdot CH_2$. B. Aus Anisalcinnamalaceton-dibromid bei der Einw. von Magnesiumacetat in Alkohol (BAUER, DISTRELE, B. 44, 2695). Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 78—79°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Äther, sohwer in Petroläther, unlöslich in Wasser.
- f_{x} -Dibrom- η -methoxy-s-oxo-a-phenyl- η -[4-methoxy-phenyl]-a- γ -heptadien $C_{x}H_{s0}O_{s}Br_{s} = C_{s}H_{s}\cdot C_{s}H_{s}$ -rCo·CHBr·CH(O·CH_s)·C_sH₄·O·CH₅. B. Aus f-Brom- η -methoxy-f-oxo-g-phenyl-f-[4-methoxy-phenyl]-g-g-heptadien-dibromid (S. 650) beim Kochen mit Pyridin (Bauer, District, B. 44, 2696). Gelbbraune Blättchen. F: 174—175°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ Benzoesäure und Anissäure.
- 2. $\gamma = Oxo = a.s = bis = [2 = oxy = 3 = methyl = phenyl] = a.s = pentadien, Bis = [2 = oxy = 3 = methyl = styryl] = keton, Bis = [2 = oxy = 3 = methyl = benzal] = aceton <math>C_{1s}H_{1s}O_{2} == CH_{s} \cdot C_{s}H_{s}(OH) \cdot CH : CH \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_{s}H_{s}(OH) \cdot CH_{s}.$
- Bis [5 nitro 2 methoxy 3 methyl styryl] keton. Bis [5 nitro 2 methoxy 3 methyl bensal] aceton $C_nH_{20}O_nN_2 = CH_2 \cdot C_0H_2(NO_2)(O \cdot CH_2) \cdot CH \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot CH_2(NO_2)(O \cdot CH_2) \cdot CH_2$. B. Aus 5-Nitro 2 methoxy m-toluylaldehyd bei kurzem Kochen mit Aceton und wenig Kalilauge in Methanol (SIMONSEN, Soc. 113, 778). Gelbe Nadeln (aus Essignaure). Zersetzt sich bei 252°.
- 3. $\gamma = Oxo = a.s = bis = [4 = oxy = 3 = methyl = phenyl] = a.s = pentadien, Bis = [4 = oxy = 3 = methyl = styryl] = keton, Bis = [4 = oxy = 3 = methyl = benzal] = aceton <math>C_{1s}H_{1s}O_{2} = CH_{s} \cdot C_{4}H_{5}(OH) \cdot CH : CH \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_{4}H_{5}(OH) \cdot CH_{2}.$
- $\begin{array}{ll} \textbf{Bis-[5-nitro-4-methoxy-3-methyl-styryl]-keton,} & \textbf{Bis-[5-nitro-4-methoxy-3-methyl-bensal]-aceton} & \textbf{C}_{n}\textbf{H}_{so}\textbf{O}_{r}\textbf{N}_{1} = \textbf{C}\textbf{H}_{s}\cdot\textbf{C}_{s}\textbf{H}_{2}(\textbf{NO}_{s})(\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_{2})\cdot\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{H}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{M}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{M}\cdot\textbf{C}\textbf{O}\cdot\textbf{C}\textbf{H}:\textbf{C}\textbf{M}\cdot\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}\cdot\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}\cdot\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}\cdot\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}\cdot\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}\cdot\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}\cdot\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}\cdot\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}\cdot\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}\cdot\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}\cdot\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}\cdot\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{C}\textbf{M}\cdot\textbf{C}\textbf{M}:\textbf{$

 $C_0H_2(NO_2)(O\cdot CH_2)\cdot CH_2$. B. Aus 5-Nitro-4-methoxy-m-toluylaldehyd bei kurzem Kochen mit Aceton und wenig Kalilauge in Methanol (SIMONSEN, Soc. 118, 780). — Gelbe Nadeln (aus Essigsäure). F: 214°.

6. $1-[\alpha-(4-0xy-phenyi)-\beta-benzoyi-äthyi]-cyclopentanon-(2) <math>C_{20}H_{20}O_3=$ H_2C $CH \cdot CH(C_0H_4 \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_0H_5.$

1-[a-(4-Methoxy-phenyl)- β -bensoyl- α -bensoyl- α -cyclopentanon-(2), 1-[a-Phenacyl- $\begin{array}{ll} \text{anisyl] - cyclopentanon - (2)} & C_{21}H_{22}O_{3} = \frac{H_{2}C-CH_{2}}{H_{2}C-CO}CH\cdot CH(C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3})\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot C_{6}H_{3}. \end{array}$

B. Aus Anisalacetophenon und Cyclopentanon in Gegenwart von Diäthylamin oder Piperidin (Stobbe, Stringcler, J. pr. [2] 86, 248).—Ol. Erstarrt nicht im Kältegemisch.—Liefert mit Hydroxylamin oder Hydroxylaminhydrochlorid in warmem Alkohol 6-Phenyl-4-[4-methoxy-phenyl]-2.3-trimethylen-pyridin.

Disemicarbason $C_{23}H_{26}O_3N_6=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH[C_5H_7(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_9)]\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_9)\cdot C_6H_5$. Krystalle (aus Alkohol). F: 235—2360 (Zers.); schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln außer in Eisessig (Stobbe, Striegler, J. pr. [2] 86, 249).

- 7. 1 Methyl 4 $[\alpha$ (4 oxy phenyl) β benzoyl äthyl] cyclohexanon (3) $C_{22}H_{34}O_3 = CH_3 \cdot HC \underbrace{CH_3 \cdot CO}_{CH_2 \cdot CH_3} CH \cdot CH(C_0H_4 \cdot OH) \cdot CH_3 \cdot CO \cdot C_6H_5.$
- 1 Methyl 4 [α (4 methoxy phenyl) β benzoyl α = α = 1 - Methyl - 4 - [a - phenacyl - anisyl] - cyclohexanon - (3) $C_{23}H_{26}O_3 =$ CH₂·HC CH₂·CH₂·CH₂ CH·CH(C₆H₄·O·CH₃)·CH₂·CO·C₆H₅.
- a) Höherschmelzende Form. B. Aus Anisalacetophenon und rechtsdrehendem 1-Methyl-cyclohexanon-(3) in Gegenwart von Diäthylamin (STOBBE, CRUIKSHANKS, J. pr. [2] 86, 269); verwendet man statt Diathylamin wäßrig alkoholische Natronlauge, so verläuft die Reaktion schneller, und man erhält außerdem noch die niedrigerschmelzende Form (St., C.). — Krystalle. F: 158—159°. Schwer löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Eisessig, leichter in Benzol und Chloroform. [a]₀: +71,21° (in Chloroform). — Liefert beim Kochen mit Hydroxylaminhydrochlorid in Alkohol rechtsdrehendes 7-Methyl-2-phenyl-4-[4-methoxy-

phenyl]-5.6.7.8-tetrahydro-chinolin. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rötlichgelbe Färbung.
b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. — F: 128°
bis 130° (Stobbe, Cruikshanks, J. pr. [2] 86, 269). — In Essigester + Petroläther leichter löslich als die höherschmelzende Form. [a]_c: +19,2° (in Chloroform). — Gibt mit CrO₃ in Eisessig in der Wärme β-Methyl-adipinsäure und Benzoesäure. Gibt mit Hydroxylamin die gleiche Verbindung wie das höherschmelzende Isomere.

1) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_3$.

1. 2-[2-0xy-benzal]-indandion-(1.3), 2-Salicylal-indandion-(1.3)

$$C_{16}H_{10}O_{3} = C_{6}H_{4} \stackrel{CO}{CO} C: CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH$$
 (S. 357). Gibt mit Chlorwasserstoff in

Methanol das Benzopyroxoniumchlorid der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2516) (Sastry, Ghosh, Soc. 107, 1445). Wird durch Phenylhydrazin anscheinend in Indandion (1.3) und Salicylaldehyd gespalten (S., GH.)

2. Oxy-oxo-Verbindungen C₁₇H₁₈O₈.

- 1. $2 [4 Oxy phenyl] 1 acetyl inden (1) on (3) <math>C_{11}H_{12}O_{1} =$ C.H. C(CO.CH.) C.C.H. OH.
- 2 [4 Methoxy phenyl] 1 acetyl inden (1) on (3) $C_{18}H_{14}O_3 =$ C₄H₄CCO·CH₃C·C₆H₄·O·CH₃. B. Beim Kochen von α-Oxy-β-phenyl-α-[4-methoxy-

phenyl]-propionsäure mit Essigsäureanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure (JÖRLANDER, B. 50, 414). — Hellrote Nadeln (aus Benzol und Alkohol oder aus Eisessig). F: 241°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, ziemlich leicht in warmem Eisessig, leicht in Benzol und Chloroform; unlöslich in Natronlauge.

- 2. [1 Oxy indan] [indandion (1'.3')] spiran (2.2') $C_{17}H_{12}O_{2} = C_{4}H_{4} CH_{(OH)} CC_{O} C_{4}H_{4}$.
- [1 Äthoxy indan] [indandion (1'.3')] spiran (2.2') (?) $C_{19}H_{16}O_3 = C_8H_4 CH(0\cdot C_2H_5) C_6O C_6H_4(?)$. B. Wurde neben anderen Verbindungen bei der Einw. von o-Xylylenbromid, das mit höher bromierten Produkten verunreinigt war, auf Indandion-(1.3) bei Gegenwart von Natriumäthylat erhalten (RADULESOU, C. 1912 II, 1365) \(^1\). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 199—200°. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung.

3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{19}H_{16}O_{3}$.

1. γ.ε-Dioxo-a-phenyl-η-[4-oxy-phenyl]-a.ζ-heptadien, Cinnamoyl-[4-oxy-cinnamoyl]-methan C₁₅H₁₆O₃ = HO·C₆H₄·CH: CH·CO·CH₃·CO·CH: CH·C₆H₅.

B. Durch Verseifung von Cinnamoyl-[4-(carbomethoxy-oxy)-cinnamoyl]-methan (LAMPE, GODLEWSKA, B. 51, 1359). — Schwach orangefarbene Nadeln (aus Benzol und Ligroin).

F: 190—192°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Äther und Ligroin. Die Lösung in Alkohol fluoresciert grünlichgelb; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist karmoisinrot und fluoresciert goldgelb. — Gibt in alkoh. Lösung mit Ferrichlorid eine dunkelbraune, mit Kupferacetat eine braune, rasch in Grün übergehende Färbung. Färbt ungebeizte Baumwolle schwach citronengelb. Gibt auf Filtrierpapier mit Borsäure und Alkali eine schmutzigviolette Färbung.

Cinnamoyl-[4-(carbomethoxy-oxy)-cinnamoyl]-methan $C_{21}H_{12}O_5 = CH_3 \cdot O_2C \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_6$. B. Man läßt bei Gegenwart von fein verteiltem Natrium in Anisol 4-[Carbomethoxy-oxy]-cinnamoylchlorid auf Cinnamoylaceton oder Cinnamoylchlorid auf 4-[Carbomethoxy-oxy]-cinnamoylaceton einwirken und kocht das Reaktionsprodukt mit Essigsäure (LAMPE, GODLEWSKA, B. 51, 1359; vgl. L., B. 51, 1351). — Gelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 114—116°. — Die orangerote Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert goldgelb. Gibt in alkoh. Lösung mit FeCl₃ eine dunkelbraune Färbung.

- 2. s-Oxo-a, η -bis-[4-oxy-phenyl]-a, γ , ζ -heptatrien, [4-Oxy-benzal]-[4-oxy-cinnamat]-aceton $C_{10}H_{16}O_{3}=H0\cdot C_{0}H_{4}\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH\cdot CH\cdot C_{0}H_{4}\cdot OH$.
- s·Oxo-a. η -bis-[4-methoxy-phenyl]-a.y. ζ -heptatrien, [4-Methoxy-bensal]-[4-methoxy-cinnamal]-aceton $C_{81}H_{20}O_3=CH_3\cdot O\cdot C_8H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot GH_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 4-Methoxy-zintaldehyd (Hptw., S. 130) und Anisalaceton in wäßrigalkoholischer Natronlauge (Perefere, A. 412, 324).—Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 146° bis 148°. Sehr leicht löslich in Eisessig, Benzol, Chloroform und CCl₄, leicht in heißem Alkohol, sehr wenig in Ligroin. Verbindung mit Perchlorsäure. Dunkelblauviolette Nadeln mit grünem Oberflächenglanz. Zersetzt sich rasch.
- 3. 1.3-Bis-[2-oxy-benzal]-cyclopentanon-(2), 1.3-Disalicylal-cyclopentanon-(2) $C_{19}H_{16}O_3=\frac{H_2C-CH_3}{HO\cdot C_6H_4\cdot CH: C\cdot CO\cdot C: CH\cdot C_6H_4\cdot OH}$ (S. 359). B. {Aus Salicylaldehyd....(Mentzel, B. 36, 1502]; Borsche, Geyer, A. 393, 42). Gelbe Blätter (aus Aceton). F: 205-206° (Zers.). In Aceton leichter löslich als in Alkohol. Gibt mit Chlorwasserstoff in Eisessig die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2408) (B., G., A. 393, 48).
- 4. γ -Oxo-a-[4-oxy-phenyl]- γ -[1-oxy-naphthyl-(2)]-propan, [4-Oxy- β -phendthyl]-[1-oxy-naphthyl-(2)]-keton $C_{10}H_{10}O_3=HO\cdot C_0H_4\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CO\cdot C_{10}H_4\cdot OH$.
- [4-Methoxy- β -phenäthyl]-[1-oxy-naphthyl-(2)]-keton $C_{20}H_{18}O_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot C_{18}H_6 \cdot OH$. B. Durch Reduktion von [4-Methoxy-styryl]-[1-oxy-naphthyl-(2)]-keton mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Eisessig (Pyriyyer, Grimmer, B. 50, 926). Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 114°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol, sehwer in Ligroin, unlöslich in Wasser. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

¹⁾ Vgl. a, die im Artikel Indandion-(1.3) (S. 375) angeführte Literatur.

4. Oxy-oxo-Verbindungen CanH18O2.

670

1. 1.3 - Bis - [2 - oxy - benzal] - cyclohexanon - (2), 1.3 - Disalicylal - cyclohexanon - (2) $C_{20}H_{10}O_{2} = HO \cdot C_{0}H_{4} \cdot CH : C \cdot CO \cdot C : CH \cdot C_{0}H_{4} \cdot OH$. B. Aus Cyclohexanon

nexanon-(z) U₃₀H₁₈U₃ = H₂C·CH₂·CH₂

und Salicylaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Borsche, Gever, A. 393, 43). —
Gelbe Nadeln (aus Chloroform). F: 150°. — Geht beim Kochen mit verd. Methanol in die

Verbindung der Formel I (Syst. No. 2680) über (B., G., A. 393, 43). Liefert mit Chlorwasserstoff in Eisessig die Verbindung der Formel II (Syst. No. 2408).

2. 1.3 - Bis - [4 - oxy - benzal] - cyclohexanon - (2) $C_{10}H_{10}O_3 = HO \cdot C_0H_4 \cdot CH : C \cdot CO \cdot C : CH \cdot C_0H_4 \cdot OH$

H.C.CH.CH.

1.3 - Dianisal - cyclohexanon - (2) $C_{22}H_{22}O_2 =$

CH₂·O·C₄H₄·CH:C·CO·C:CH·C₄H₄·O·CH₃ (8.360). Uber das optische Verhalten von H,C·CH,·CH, flüssigen Krystallen vgl. VORLÄNDER, HUTH, Ph. Ch. 75, 642.

1.3 - Bis - [4 - athoxy - bensal] - cyclohexanon - (2) $C_{24}H_{24}O_3 =$

 $C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_4 \cdot CH \cdot C \cdot CO \cdot C \cdot CH \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Uber das optische Verhalten von flüssigen H.C.CH., CH. Krystallen vgl. Vorländer, Huth, Ph. Ch. 75, 642.

3. 1 - Methyl - 2.4 - bis - [4 - oxy - benzal] - cyclopentanon - (3) $C_{20}H_{18}O_3 = HO \cdot C_4H_4 \cdot CH : C \cdot CO \cdot C : CH \cdot C_4H_4 \cdot OH$

H.C-CH·CH.

1 - Methyl - 2.4 - dianisal - cyclopentanon - (3) $C_{12}H_{12}O_{2} =$

CH₂·O·C₆H₄·CH:C·CO·C:CH·C₆H₄·O·CH₂ (vgl. S. 360). Inaktive Form. B. Aus

H.C.—CH.CH₂ inakt. 1-Methyl-cyclopentanon-(3) und Anisaldehyd in alkoholisch-alkalischer Lösung (WALLACH, A. 894, 372). — F: 197—198°.

5. Oxy-oxo-Verbindungen C₂₁H₂₀O₂.

- 1. 1.3 Bis f2 oxy benzal cycloheptanon (2), 1.3 Disalicylal cyclo -HO·C₄H₄·CH:C CO C:CH·C₄H₄·OH B. Aus Suberon heptanon-(2) $C_{21}H_{20}O_{2} =$ H.C.CH. CH. CH. und Salicylaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Borsche, Gever, A. 393, 45). — Gelbe Blättchen (aus Chloroform). F: 155°.
- 1-Methyl-3.5-bis-[2-oxy-benzal]-cyclohexanon-(4), 1-Methyl-3.5-di-HO·C₄H₄·CH:C—CO—C:CH·C₄H₄·OH salicylal - cyclohexanon - (4) $C_{s1}H_{s0}O_{s} =$ H.C.CH(CH2) ·CH2

B. Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(4) und Salicylaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Borsone, Gryre, A. 393, 44). — Hellgelbes Krystallpulver. F: 159—180° (Zers.). — Geht beim Kochen mit verd. Alkohol, teilweise auch beim Behandeln mit Äther oder Benzol, in die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2680) über.

CH, H.C.CH.CH.

6. 2-Phenyi-4-styryi-1-acetyi-cyclohexanol-(4)-on-(6) $C_{22}H_{22}O_{2}=$ CH₃·CO·HC CH(C₆H₆)·CH₂ C(OH)·CH:CH·C₆H₆. B. Aus Dibenzalaceton und Acetylaceton in Gegenwart von etwas Piperidin auf dem Wasserbad (Borsone, A. 375, 169). — Nadeln (aus Alkohol). F: 134—135°. Löslich in kons. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.

m) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-24}O_3$.

1. Enciform des 4.10-0 xalylanthrons-(9) (vgl. S. 483) C₁₆H₈O₃, an throns-thende Formeln.

HO·C—CO

OC—C·OH

CO

Oder

Methyläther $C_{17}H_{10}O_3 = C_{18}H_{10}O_3(O \cdot CH_2)$. B. Durch Einw. von methylalkoholischer Salzsäure auf 4.10-Oxalyl-anthron-(9) (S. 483) (Liebermann, Kardos, B. 47, 1205). — Bordeauxrote Nadeln (aus Methanol). F: 233°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe.

2. Oxy-oxo-Verbindungen C10H14O2.

1. p-Chinon-mono-[bis-(4-oxy-phenyl)-methid], 4'.4"-Dioxy-fuchson, Aurin (in der Literatur meist als Rosolsäure bezeichnet) C1.4 L1.4 C1.4"-Dioxy-fuchson, Aurin (in der Literatur meist als Rosolsäure bezeichnet) C1.4 L1.4 C2.4 C1.4 C1.4 C1.4 C2.4 C3.361). Zur Konstitution vgl. Kauffmann, B. 45, 781. — Zur Abscheidung von Aurin aus dem Handelsprodukt leitet man Ammoniak in die alkoh. Lösung, kocht den entstandenen Niederschlag mit Essigsäure und krystallisiert aus Essigsäure um (Pfeiffer, A. 412, 333). — Dunkelrote Blättchen mit grünem Oberflächenglanz (Pf.). Magnetische Susceptibilität: Pascal, O. r. 150, 1169; Bl. [4] 9, 872. Absorptionsspektrum in alkal. Lösung: Ghosh, Watson, Soc. 111, 825; Whitte, Acree, Am. Soc. 40, 1098. Über zeitliche Änderungen der Farbe alkalischer Lösungen vgl. Paulus, Hutchinson, Jones, Am. Soc. 87, 1694. Einfluß von Neutralsalzen auf den Umschlagspunkt: Michaelis, Rona, Bio. Z. 23, 62; Kolthoff, O. 1916 II, 277. Kolloidchemische Untersuchungen an sauren, neutralen und alkalischen Lösungen: Kruyt, Kolthoff, O. 1917 II, 670. — Aurin löst sich in konz. oder 70% jeger Überchlorsäure mit rötlichgelber Farbe (Hoffmann, Kirmeruther, Thal, B. 43, 186; vgl. Noelting, Krmf, Bl. [4] 17, 388). Bildet ein krystallinisches Pikrat (N., Kr., Bl. [4] 17, 386). Zum Verhalten als Farbstoff vgl. N., Kr.

C₁₉H₁₄O₃ + HClO₄ + H₃O. Pleochroitische (braunrote bis rotgelbe), im auffallenden Licht orangerot mit hellblauem Reflex erscheinende Prismen (H., Kr., Th., B. 43, 184); rote Krystalle mit grünem Oberflächenglanz (PFEIFFER, A. 412, 333). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Acetanhydrid mit rotgelber Farbe, kaum löslich in Ather und Chloroform (H., Kr., Th.). Gegen Wasser verhältnismäßig beständig (H., Kr., Th.). — 2 C₁₉H₁₄O₃ + 2 HOl + SuCl₄. Rote Krystalle mit blauem Oberflächenglanz (Pr., A. 412, 333). Wird durch kaltes Wasser langsam, durch heißes Wasser rasch zersetzt. — 2 C₁₉H₁₄O₃ + 2 HBr + SnBr₄. Rote Krystalle mit blauem Oberflächenglanz (Pr., A. 412, 334).

- 2. γ -Oxo-a-[4-oxy-phenyl]- γ -[1-oxy-naphthyl-(2)]-a-propylen, [4-Oxy-styryl]-[1-oxy-naphthyl-(2)]-keton, 2-[4-Oxy-cinnamoyl]-naphthol-(1) $C_{18}H_{14}O_{3} = HO \cdot C_{19}H_{4} \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_{4}H_{4} \cdot OH$.
- [4-Methoxy-styryl]-[1-oxy-naphthyl-(2)]-keton, 2-[4-Methoxy-cinnamoyl]-naphthol-(1) $C_{20}H_{16}O_3 = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_6H_6 \cdot O \cdot CH_3$ (8. 365). B. {Aus 2-Acetonaphthol-(1).... (Keller, v. Kostanecki, B. 32, 1035); Pyelffer, Grimmer, B. 50, 926). Orangerote Nadeln (aus Eisessig). F: 160°. Leicht löslich in heißem Eisessig, Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser. Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz in Eisessig zu [4-Methoxy- β -phenäthyl]-[1-oxy-naphthyl-(2)]-keton reduziert. Löslich in konz. Schwefelsäure mit tief orangeroter Farbe.

3. Oxy-oxo-Verbindungen C_{so}H₁₆O_s.

- 1. p-Chinon-mono-[(4-oxy-phenyl)-(4-oxy-3-methyl-phenyl)-methid] oder 2-Methyl-benzochinon-(1.4)-[bis-(4-oxy-phenyl)-methid]-(4), 4'.4''-Dioxy-3' (oder 3)-methyl-fuchson, Rosolsdure $C_{20}H_{10}O_3=0$: $C_0H_1\cdot OH_1\cdot OH_2\cdot OH_2\cdot OH_3\cdot OH_$
- 2. 4.a-Dioxy-3-formyl-triphenylmethan, 4-Oxy-3-formyl-triphenyl-carbinol, 5-fa-Oxy-benshydryl]-salicylaidehyd $C_{22}H_{14}O_{32}=(C_{4}H_{1})_{2}C(OH)\cdot C_{4}H_{4}(OH)\cdot CHO$. B. Beim Behandeln von 4-Oxy-3-formyl-triphenylessigsäure mit konz. Schwefelsäure

(BISTRZYCKI, FELLMANN, B. 43, 773, 3583). — Heligelbe Tafeln (aus Chloroform und Ligroin). F: 123—124°. Leicht löslich in kaltem Äther, Chloroform, Aceton und Benzol und in heißem Eisessig und Alkohol, schwer in Ligroin. Leicht löslich in Kalilauge, durch CO, wieder ausfällbar. — Geht beim Erhitzen auf 190—210° in 3-Formyl-fuchson über. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot. — Das Phenylhydrazon zersetzt sich bei 177°.

4-Acetoxy-3-formyl-triphenylcarbinol $C_{12}H_{16}O_4 = (C_6H_5)_2C(OH) \cdot C_6H_1(O \cdot CO \cdot CH_2) \cdot CHO$. B. Aus 4-Oxy-3-formyl-triphenylcarbinol durch Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (BISTRZYCKI, FELLMANN, B. 43, 3585). — Prismen (aus Essigsäure). F: 131° bis 132°; die Schmelze ist orangegelb.

Oxim des 4-Oxy-3-formyl-triphenylcarbinols $C_{20}H_{17}O_{3}N=(C_{8}H_{5})_{3}C(OH)\cdot C_{8}H_{2}(OH)\cdot CH:N\cdot OH$. Prismen (aus verd. Alkohol). Wird bei ca. 95° unter geringem Erweichen gelb, bei 102° wieder farblos, schmilzt bei 151° und zersetzt sich bei 175° (BISTRZYCKI, FELLMANN, B. 43, 3585). Sehr leicht löslich in Äther, sehr wenig in Ligroin. Löslich in Eisessig mit gelblicher, in konz. Schwefelsäure mit schwach grünlichgelber, in konz. Salzsäure mit gelbroter Farbe.

Semicarbazon des 4-Oxy-8-formyl-triphenylcarbinols $C_{a_1}H_{10}O_3N_3 = (C_aH_a)_aC(OH) \cdot C_4H_a(OH) \cdot CH: N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_a$. Nadeln (aus verd. Alkohol). Färbt sich bei ca. 140° gelb, zersetzt sich bei 164° unter Rotfärbung (BISTRZYOKI, FELLMANN, B. 43, 3585).

3. β -Oxo-a-phenyl-a.a-bis-[4-oxy-phenyl]-āthan, Phenyl-bis-[4-oxy-phenyl] - acetaldehyd, 4.4'- Dioxy-triphenylacetaldehyd $C_{10}H_{16}O_3=(HO\cdot C_4H_4)_*C(C_4H_5)\cdot CHO$.

Phenyl - bis - [4 - methoxy - phenyl] - acetaldehyd, 4.4' - Dimethoxy - triphenylacetaldehyd $C_{12}H_{30}O_3 = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4)_2C(C_6H_3) \cdot CHO$. B. Durch Kochen von $a.\beta$ -Dioxya-phenyl- $a.\beta$ -bis-[4-methoxy-phenyl]-äthan mit verd. Schwefelsäure (Orechow, Bl. [4] 25, 117). — Nadeln (aus Methanol). F: 88—89°. Sehr leicht löslich in Äther und Benzol, schwerer in Methanol und Ligroin. — Reduziert in der Wärme ammoniakalische Silberlösung, aber nicht Fehlungsche Lösung. Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad 4.4'-Dimethoxy-triphenylmethan und Ameisensäure. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

Oxim $C_{92}H_{91}O_3N = (CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4)_2C(C_6H_5) \cdot CH : N \cdot OH$. Nadeln (aus Methanol). F: 132° bis 133° (ORECHOW, Bl. [4] 25, 118).

Semicarbazon $C_{53}H_{23}O_3N_3=(CH_2\cdot O\cdot C_6H_4)_2C(C_6H_6)\cdot CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 186—187° (Оброном, Bl. [4] 25, 118).

4. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{21}H_{18}O_{3}$.

- 2. γ -Oxo-a-phenyl- β . β -bis-[4-oxy-phenyl]-propan, β -Phenyl-a.a-bis-[4-oxy-phenyl]-propionaldehyd $C_{11}H_{18}O_{1}=C_{4}H_{5}\cdot CH_{1}\cdot C(C_{4}H_{4}\cdot OH)_{1}\cdot CHO$.
- β-Phenyl-a.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-propional dehyd $C_{23}H_{22}O_3 = C_6H_3 \cdot CH_3 \cdot C(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2)_2 \cdot CHO$. B. Durch Kochen von a.β-Dioxy-γ-phenyl-a.β-bis-[4-methoxy-phenyl]-propan mit verd. Schwefelsäure (Orechow, Bl. [4] 25, 177). Nadeln (aus Methanol). F: 71—72°. Sehr leicht löslich in Benzol, Äther und Essigsäure, schwerer in Methanol und Ligroin. Reduziert in der Wärme ammoniakalische Silberlösung, aber nicht Franzussche Lösung. Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge β-Phenyl-a.a-bis-[4-methoxy-phenyl]-āthan und Ameisensäure. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe.
- Oxim $C_{33}H_{33}O_3N = C_2H_5 \cdot CH_3 \cdot C(C_2H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2 \cdot CH : N \cdot OH$. Nadeln (aus Methanol). F: 116—118° (Оквоноw, Bl. [4] 25, 177).

n) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-26} O_{3n}$

1. Oxy-oxo-Verbindungen C1eH10O2.

233779; C. 1911 I, 1390; Frdl. 10, 620).

1. Enolform des Bindons (vgl. S. 484) $C_{18}H_{10}O_{3} =$ $C_{\bullet}H_{\bullet} < \begin{matrix} CO \\ CO \end{matrix} > C : C < \begin{matrix} C_{\bullet}H_{\bullet} \\ CH \end{matrix} > C \cdot OH \quad oder \quad C_{\bullet}H_{\bullet} < \begin{matrix} C(OH) \\ CO \end{matrix} > C \cdot C < \begin{matrix} C_{\bullet}H_{\bullet} \\ CH \end{matrix} > CO.$

Bindonmethyläther $C_{10}H_{12}O_8 = C_{10}H_0O_2(O\cdot CH_8)$ (S. 367). Rotviolette Krystalle (aus Benzol oder Aceton). F: 2130 (Hantzsch, Zortman, A. 392, 324). Die Lösungen sind rotviolett; Absorptionsspektrum der Lösung in Chloroform und Extinktionskoeffizienten von Lösungen in Benzol: H., Z., A. 892, 326, 327.

Bindonäthyläther $C_{30}H_{14}O_3=C_{19}H_9O_9(O\cdot C_9H_8)$ (S. 367). F: 164—165° (Hantzson, Zobtman, A. 392, 324). Extinktionskoeffizienten von Lösungen in Benzol: H., Z., A. 392, 327.

- 2. 1-Oxy-2.3-benzo-anthrachinon, 9-Oxy-naphthacenchinon (Bezifferung von Naphthacenchinon s. S. 440) C₁₂H₁₀O₂, s. nebenstehende Formel (S. 367). B. Aus Phthalasureanhydrid und a Naphthol in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 190° (BAYER & Co., D. R. P. 298345; C. 1917 II, 25.; Frdl. 18, 390). — Durch Erhitzen von Oxynaphthacenchinon mit rauchender Schwefelsäure von 26% SO3-Gehalt auf 150° und Erhitzen der entstandenen Sulfonsäure mit 20°/, igem Ammoniak auf 120—130° entsteht ein Farbstoff, der Wolle aus saurem Bade blauviolett färbt (Grigy & Co., D. R. P.
- 10 Chlor 9 oxy naphthacenchinon C₁₈H₀O₂Cl, s. nebenstehende Formel. Ist mit der im *Hptw.* (8. 367) unter der gleichen Formel beschriebenen Verbindung nicht identisch. — B. Aus 2-[4-Chlor-1-oxy-naphthoyl-(2)]-benzoesäure beim Erwärmen mit einer Lösung von Borsaure in rauchender Schwefelsaure von 25% 803-Gehalt auf 70° (Grigy & Co., D. R. P. 226230; C. 1910 II, 1257; Frdl. 10,

ОΗ

CO

- 582). Gelbrote Nadeln (aus Benzol). F: 307°. Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, schwer in heißem Aceton und Chloroform, leichter in siedendem Benzol oder Toluol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist kirschrot und wird auf Zusatz von Borsäure blaurot mit zinnoberroter Fluorescenz. — Natriumsalz. Dunkelbraun. Fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol mit bläulichroter Farbe.
- 1.4-Dichlor-9-oxy-naphthacenchinon C₁₈H₈O₃Cl₂, s. nebenstehende Formel (S. 368). B. Durch Erhitzen von 3.6-Dichlor-phthalsäure und a-Naphthol mit Aluminiumchlorid auf 200° (BAYER & Co., D. R. P. 298345; C. 1917 II, 256; Frdl. 18, 390). — Braune Nadeln (aus Nitrobenzol). Die violette Lösung in konz. Schwefelsäure zeigt nach Zusatz von Borsäure rote Fluorescenz.

OH

- 3. 2-Oxy-1.8-phthalyl-naphthalin, 1.8-Phthalyl-naphthol-(2) (,,Oxynaphthanthrachinon") CuH10O2, s. nebenstehende Formel 1). B. Durch Erhitzen von Phthalsaureanhydrid und β-Naphthol mit Aluminiumchlorid auf 190° (BAYER & Co., D. R. P. 298345; C. 1917 II, 256; Frdl. 13, 390). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). — Löst sich in Alkalien und in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
- OH
- 4. 3 Oxy 1.2 benso phenanthrenchinon, 8 Oxy chrysenchinon-(1.2)*) C₁₀H₁₀O₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Luft auf eine Lösung von Chrysenchinon-(2.8) (S. 441) in heißem alkoholischem Alkali (BESCHKE, A. 384, 183). Man suspendiert das Diacetat des 2.8-Dioxy-chrysens (Ergw. Bd. VI, S. 517) in siedendem Alkahol versetzt mit wiße. Networkum und oxygiert das antstanden Alkohol, versetzt mit wäßr. Natronlauge und oxydiert das entstandene 2.8-Dioxy-chrysen durch Einleiten von Luft bei 50-60° (B.). Reinigung
- ÒН

erfolgt durch Reduktion mit Na₂S₂O₂ und Oxydation des entstandenen 1.2.8-Trioxy-chrysens mit Luft. — Dunkelrote Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 300°, ohne zu schmelzen. Fast unlöslich in allen organischen Lösungsmitteln. — Wird durch schweslige Säure oder durch Phenylhydrasin nicht reduziert (B., A. 384, 186). Liefert bei der Reduktion mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Diäthylsulfat 1.2.8-Triäthoxychrysen (B., A. 384, 191). Gibt mit o-Phenylendiamin in Eisessig + Alkohol das entsprechende

P) Besifferung von Chrysen s. Ergw. Bd. V, 8. 355.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1, I. 1920] veröffentlichte Arbeit von Bieche, Frühwald, B. 64, 1608. Vgl. indesem hierzu die Arbeit von Fiesen (Am. Soc. 58, 8546), die während der Drucklegung dieses Bogens erschien.

Chinoxalin (Syst. No. 3522) (B., A. 384, 186). — $NaC_{16}H_{2}O_{3}$. Fast schwarze Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser mit blauvioletter Farbe, leichter in Alkohol (B., A. 384, 184).

- 8-Äthoxy-chrysenchinon-(1.2) $C_{20}H_{14}O_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_{18}H_3O_2$. B. Aus 8-Oxy-chrysenchinon-(1.2) und Diāthylsulfat in alkal. Lösung (Bescher, A. 384, 185). Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 246°. Sehr wenig löslich in Alkohol.
- 8-Acetoxy-chrysenchinon-(1.2) $C_{30}H_{12}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{13}H_4O_2$. B. Aus 8-Oxy-chrysenchinon-(1.2) und siedendem Acetanhydrid (Beschke, A. 384, 185). Hellrote Nadeln (aus Eisessig). F: 252°. Liefert beim Kochen mit Acetanhydrid, Natriumacetat und Zinkstaub 1.2.8-Triscetoxy-chrysen (B., A. 384, 190).
- 2. 4'-0xy-3'-methyl-[benzo-1'.2':1.2-anthrachinon] $C_{19}H_{12}O_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen des Methyläthers (s. u.) mit Eisessig und 48% ger Bromwasserstoffsäure (SCHOLL, NEUBERGER, M. 33, 524). Rote Nadeln (aus Eisessig oder Nitrobenzol). F: 283—284% Sublimiert von 275%

CO CH.

an. Fast unlöslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, sehr wenig löslich in heißem Eisessig, leicht in siedendem Nitrobenzol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit brauner, in Natronlauge mit rotvioletter, mit steigender Konzentration in Blauviolett, Blau und Blaugrün übergehender Farbe.

- 4'-Methoxy-3'-methyl-[benzo-1'.2':1.2-anthrachinon] C₃₀H₁₄O₃ = C₁₀H₂O₃(CH₂)' O·CH₃. B. Aus 2-Methoxy-1-methyl-6-[2-carboxy-benzyl]-naphthalin (Syst. No. 1092) durch Behandlung mit konz. Schwefelsäure und Oxydation des Reaktionsproduktes mit CrO₃ in Eisessig (Scholl, Neuberger, M. 33, 522). Gelbrote bis braunrote Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 235—236°. Kaum löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Eisessig und Benzol, leicht in Chloroform. Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung Anthrachinon-dicarbonsäure-(1.2).
- 3. γ -0xo- β . γ -diphenyl- α -[3.4-dioxy-phenyl]- α -propylen, ms-[3.4-Dioxy-benzal]-desoxybenzoin $C_{a1}H_{16}O_3 = C_eH_b \cdot CO \cdot C(C_eH_b) \cdot CH \cdot C_eH_a(OH)_a$.

ms-[4-Oxy-3-methoxy-benzal]-desoxybenzoin, Vanillaldesoxybenzoin $C_{22}H_{18}O_{3}=C_{4}H_{5}\cdot CO\cdot C(C_{6}H_{5})\cdot CH\cdot C_{6}H_{5}(OH)\cdot O\cdot CH_{3}$. B. Aus Desoxybenzoin und Vanillin in Alkohol beim Sättigen mit Chlorwasserstoff (Singer, Mazumdar, Soc. 115, 824). — Rötlich, amorph. F: 146—148°. Löslich in Eisessig, Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

- 4. $\alpha.\varepsilon$ -Dioxo- $\alpha.\varepsilon$ -diphenyl- γ -[2-oxy-phenyl]-pentan, [2-0xy-benzal]-diacetophenon $C_{23}H_{20}O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_5)_2$.
- a.e-Dioxo-a.e-diphenyl- γ -[2-methoxy-phenyl]-pentan, [2-Methoxy-bensal]-diacetophenon $C_{24}H_{22}O_3 = CH_2 \cdot O \cdot C_eH_4 \cdot CH(CH_2 \cdot CO \cdot C_eH_5)_s$. B. Neben ω -[2-Methoxy-benzal]-acetophenon sus Salicylaldehydmethyläther und Acetophenon in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Pyripyre, A. 412, 308). Nadeln (aus Alkohol). F: 113—114°. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, leicht in Alkohol und Äther.

o) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-28} O_3$.

- 1. $2 \cdot [2 \cdot 0 \times y n \text{ a p h th y l} \cdot (1) m \text{ e th y le n}] \cdot i \text{ n d a n d i o n} \cdot (1.3)$ $C_{20}H_{18}O_3 = C_0H_4 \cdot CO$ $C: CH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Aus 2-Oxy-naphthaldehyd-(1) und Indandion-(1.3) in wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Sastey, Ghosh, Soc. 107, 1448). Dunkelrote Tafeln (aus Eisessig). F: 298° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol mit brauner Farbe. Gibt in alkoh. Lösung mit Ferrichlorid eine rote Färbung.
- 2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{21}H_{14}O_{3}$.
 - 1. Bis-[4-oxy-naphthyl-(1)]-keton $C_{11}H_{14}O_{3} = (HO \cdot C_{10}H_{4})_{3}CO$.

Bis-[4-methoxy-naphthyl-(1)]-keton (?) $C_{12}H_{10}O_3 = (CH_3 \cdot O \cdot C_{10}H_4)$ CO. B. Neben überwiegenden Mengen Bis-[4-methoxy-naphthoyl-(1)] aus a-Naphthol-methyläther und Oxalylchlorid bei Gegenwart von AlCl₂ in Lignoin (Grua, G. 47 I, 54). — Blättchen (aus Eisessig oder Alkehol). F: 142°. Sehr leicht löslich in Benzol, Aceton und Chloroform, etwas löslich in Petroläther. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine gelbrote Färbung.

2. Derivat des Bis-[2-oxy-naphthyl-(1)]-ketons oder des Bis-[3-oxy-naphthyl-(2)]-ketons $C_{11}H_{14}O_3=(H0\cdot C_{10}H_4)_3CO$.

Bis - [2 - āthoxy - naphthyl - (1)] - keton oder Bis - [3 - āthoxy - naphthyl - (2)] - keton $C_{28}H_{22}O_3 = (C_2H_6 \cdot 0 \cdot C_{10}H_6)_2CO$. B. Aus β -Naphthol-āthylāther und Oxalylchlorid in Gegenwart von AlCl $_2$ in Schwefelkohlenstoff (Grua, G. 47 I, 55). — Prismen (aus Benzol und Ligroin). F: 184°. Leicht löslich in Benzol, Aceton und Chloroform, sehr wenig in Alkohol und Petrol-āther. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine hellgelbe Färbung.

3. Oxy-oxo-Verbindungen C₂₂H₁₈O₃.

- 1. a.s-Dioxo-a.y-diphenyl- ε -[4-oxy-phenyl]- β -amylen (Formel I) bezw. a-Oxy-s-oxo-y. ε -diphenyl-a-[4-oxy-phenyl]-a.y-pentadien (Formel II) bezw. 2-Oxy-4.6-diphenyl-2-[4-oxy-phenyl]-1.2-pyran (Formel III) $C_{23}H_{18}O_3=C_6H_5\cdot CO\cdot CH: C(C_6H_6)\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH: C(C_6H_6)\cdot CH: C(OH)\cdot C_6H_4\cdot OH$ (II) bezw. $C_6H_6\cdot CH: C(OH)\cdot C_6H_6\cdot OH$ (III) bezw. $C_6H_6\cdot CH: C(OH)\cdot C_6H_6\cdot OH$ (III).
 - HC·C(C_aH_a):CH
- a) Enolform, a-Oxy-ε-oxo-γ.ε-diphenyl-a-[4-oxy-phenyl]-a.γ-pentadien (Formel II). B. Man erhitzt a-Oxy-ε-oxo-γ.ε-diphenyl-a-[4-methoxy-phenyl]-a.γ-pentadien (s. u.) mit konz. Salzsäure auf 160°, löst das entstandene 2.4-Diphenyl-6-[4-oxy-phenyl]-pyroxoniumchlorid (Syst. No. 2411) in wenig Pyridin, versetzt mit Alkohol und viel Wasser und darauf mit Ather; sobald die beiden Schichten nicht mehr violett, sondern schwach gelb gefärbt sind, trennt man die äther. Lösung ab, wäscht mit Wasser, trocknet mit CaCl₂ und verdampft möglichst rasch (Dilthey, B. 52, 1203). Schwach gelbliche Nadeln. Färbt sich beim Erhitzen graublau bis blau und schmilzt bei ca. 160°. Löst sich in alkoh. Alkali mit gelbroter, in heißer verdünnter Essigsäure mit braunroter Farbe; die gelbrote Lösung in Acetanhydrid hellt sich beim Kochen auf und nimmt gelbgrüne Fluorescenz an. Geht bei längerem Erhitzen auf 130—140° in die Verbindung C₂₃H₁₆O₃ (s. u.) über (D., B. 52, 1202). Gibt mit Semioarbazidhydrochlorid in Pyridin das Disemicarbazon des a.ε-Dioxo-a.γ-diphenyl-ε-[4-oxy-phenyl]-β-amylens (D., B. 53, 260).
- b) Cyclische Form, 2-Oxy-4.6-diphenyl-2-[4-oxy-phenyl]-1.2-pyran (Formel III). Ein von dieser Form abgeleitetes Salz s. Syst. No. 2411.
- Verbindung $C_{23}H_{16}O_{2}$ [vielleicht $C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot CH:C(C_{6}H_{6})\cdot CH:C:C_{6}H_{4}:O]$. B. Bei längerem Erhitzen von $a\cdot Oxy\cdot s\cdot oxo\cdot \gamma\cdot s\cdot diphenyl\cdot a\cdot [4-oxy\cdot phenyl]\cdot a\cdot \gamma\cdot pentadien auf 130° bis 140° (DILTHEY, B. 52, 1202). Violettblaue Krystalle mit gelbbraunem Oberflächenschimmer (aus wäßr. Pyridin). F: 164° (unkorr.). Löslich in Alkohol, Ather, Chloroform und Pyridin. Gibt mit Wasser <math>a\cdot Oxy\cdot s\cdot oxo\cdot \gamma\cdot s\cdot diphenyl\cdot a\cdot [4-oxy\cdot phenyl]\cdot a\cdot \gamma\cdot pentadien, mit Säuren 2.4-Diphenyl-6-[4-oxy\cdot phenyl]-pyroxoniumsalze.$
- $a.s\text{-Dioxo-}a.y\text{-diphenyl-}s\text{-}[4\text{-methoxy-phenyl}]\text{-}\beta\text{-amylen (Formel II) bezw. }a\text{-}Oxys\text{-}s\text{-}oxo\text{-}y.s\text{-}diphenyl-}a\text{-}[4\text{-methoxy-phenyl}]\text{-}a.y\text{-pentadien (Formel II) bezw.}2\text{-}Oxys\text{-}4.6\text{-diphenyl-}2\text{-}[4\text{-methoxy-phenyl}]\text{-}1.2\text{-pyran (Formel III) }C_{24}H_{20}O_3=C_6H_3\cdot CO\cdot CH:C(C_6H_3)\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_3 (II)$ bezw. $C_6H_5\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_3 (II)$ bezw. $C_6H_5\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_3 (III).$
- a) Enolform, a-Oxy-s-oxo-y.s-diphenyl-a-[4-methoxy-phenyl]-a.y-pentadien (Formel II). B. Man behandelt das aus Benzalacetophenon und 4-Methoxy-acetophenon oder aus 4-Methoxy-ac-benzal-acetophenon und Acetophenon durch Einw. von Eisenchlorid in Acetanhydrid entstehende Eisenchlorid-Doppelsalz des 2.4-Diphenyl-6-[4-methoxy-phenyl]-pyroxoniumehlorids (Syst. No. 2411) mit Natriumcarbonat oder Natriumbicarbonat in wäßr. Lösung (Duzher, B. 53, 1200). Schwach gelbliche Prismen (aus Äther). F: 105—106-(unkorr.). Schwer löslich in Äther. Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 160-2.4-Diphenyl-6-[4-oxy-phenyl]-pyroxoniumehlorid (Syst. No. 2411), das bei Behandlung mit Pyridin in verd. Alkohol in a-Oxy-s-oxo-y-s-diphenyl-a-[4-oxy-phenyl]-a-y-pentadien (s. o.) übergeht. Gibt beim Kochen mit alkoh. Kallauge Anissäure und ein öliges Produkt. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotgelber Farbe und orangefarbener Fluorescenz.
- b) Cyclische Form, 2-Oxy-4.6-diphenyl-2-[4-methoxy-phenyl]-1.2-pyran (Formel III), Von dieser Form abgeleitete Salze s. Syst. No. 2411.

Disemicarbason des a.s-Dioxo $-a.\gamma$ -diphenyl -s- $[4-oxy-phenyl] - \beta$ - amylens $C_{a.H_{a.}}O_{a.N_{a}} = C_{a.H_{a}} \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_{a}) \cdot CH_{a} \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_{a}) \cdot C_{a.H_{a}} \cdot CH_{a} \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_{a}) \cdot C_{a.H_{a}} \cdot CH_{a} \cdot CH_$

676 OXY-OXO-VERBINDUNGEN C_nH_{2n-28}O₃ BIS C_nH_{2n-34}O₃ [Syst. No. 785-786

2. 1-Phenyl-2.3-dibenzoyl-cyclopropanol-(2) $C_{11}H_{12}O_{2} =$ $\begin{array}{c} C_{\mathbf{q}}\mathbf{H}_{\mathbf{s}} \cdot \mathbf{CO} \cdot \mathbf{HC} \\ C_{\mathbf{q}}\mathbf{H}_{\mathbf{s}} \cdot \mathbf{HC} \end{array} \subset \mathbf{C(OH)} \cdot \mathbf{CO} \cdot \mathbf{C_{\mathbf{q}}}\mathbf{H_{\mathbf{s}}}.$

2 - Acetoxy - 1 - phenyl - 2.3-dibensoyl - cyclopropan $C_{ss}H_{so}O_4 =$

 $\begin{array}{c} \mathbf{C_{e}H_{s} \cdot CO \cdot HC} \\ \mathbf{C_{e}H_{s} \cdot HC} \\ \end{array} \\ \mathbf{C(O \cdot CO \cdot CH_{s}) \cdot CO \cdot C_{e}H_{s}}. \quad B. \quad \text{Beim} \quad \mathbf{Kochen} \quad \textbf{von} \quad \beta.\delta \cdot \textbf{Dibrom-a.s-dioxo$ a.γ.s-triphenyl-pentan (s. S. 445 bei No. 1) und von β.δ-Dibrom-a.s-dioxo-a.γ.s-triphenylpentan oder γ -Brom-a. δ -dioxo-a. δ -diphenyl- β -[a-brom-benzyl]-butan (s. S. 445 bei No. 2) mit überschüssigem Kaliumacetat in Gegenwart von CaCO₃ in Alkohol (Kohler, Jones, Am. Soc. 41, 1261). Durch Einw. von Kaliumacetat auf 2-Brom-1-phenyl-2.3-dibenzoyl-cyclopropan (K., J.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 159°. — Liefert beim Kochen mit alkoh. Salzsaure 2.4-Diphenyl-5-benzoyl-furan.

4. 9 (oder 10) - 0xy - 10 (oder 9) - oxo - 1 - methyl - 7 - isopropyl - 9 (oder 10) -[a-acetyl-benzyl]-9.10-dihydro-phenanthren, "Phenylaceton- $CH_3 \cdot C_0H_3 \cdot C(OH) \cdot CH(C_0H_5) \cdot CO \cdot CH_3$ retenchinon" $C_{27}H_{26}O_3 = \frac{1}{(CH_2)_2CH \cdot C_6H_3 \cdot CO}$

CHa · CaHa · CO (CH₂)₂CH · C₂H₂ · C(OH) · CH(C₂H₃) · CO · CH₂

in Gegenwart von alkoh. Kalilauge (Heiduschka, Khudadad, Ar. 251, 433). — Hellgelbe Krystelle (aus Ather + Petrolather). F: 190—192° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, fast unlöelich in Petroläther. — Gibt bei kurzem Erwärmen mit Eisessig die Verbindung C29H24O3 (8. u.).

Verbindung C₁₀H₁₀O₂. B. Durch kurzes Erwärmen von Phenylacetonretenchinon mit Eisessig (H., Kh., Ar. 251, 431, 434). Durch Kondensation von Retenchinon mit Phenylaceton in Gegenwart von Piperidin in Alkohol und Erwärmen des Reaktionsproduktes mit Eisessig (H., Kh., Ar. 251, 432). — Nadeln oder Blättchen (aus Essigester). Schmilzt bei 210—212° zu einer roten Flüssigkeit. Löslich in heißem Benzol, Essigester und Eisessig, sehr wenig löslich in Äther und Alkohol, fast unlöslich in Ligroin.

5. $1-Methyl-2-[\alpha-oxy-benzyl]-4-[\alpha-phenyl-\beta-benzoyl-āthyl]-cyclo-$ H.C.CH. CH.CH.

hexanon-(3) $C_{20}H_{20}O_3 = C_0H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_0H_5) \cdot HC \cdot CO \cdot CH \cdot CH(OH) \cdot C_0H_5$ Linksdrehende Form. B. Aus dem linksdrehenden, bei 149—151° schmelzenden 1-Methyl-4-[a-phenyl- β -benzoyl-āthyl]-cyclohexanon-(3) (S. 432) und Benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Stober, Rosenbeug, J. pr. [2] 86, 254). — Nadeln (aus Alkohol). F: 200—201,5°. [a] $_0^{10}$: —47,45° (in Chloroform). — Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck unter Bildung von Acetophenon.

p) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-30} O_3$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{23}H_{14}O_{3}$.

1. Verbindung $C_{32}H_{16}O_3 = O:C_6H_4:C:CH\cdot C(C_6H_6):CH\cdot CO\cdot C_6H_6\cdot OH(?)$ s. bei a.s.Dioxo-y-phenyl-α.e-bis-[4-oxy-phenyl]-β-amylen, S. 729.

2. 3-fa-Oxy-benzhydryl]-naphthockinon-(1.2) $C_{22}H_{14}O_{24}$ s. nebenstehende Formel. CH C·C(C,H,),·OH 8-[a-Oxy-benzhydryl]-naphthochinon-(1.2)-oxim-(1)

S-[a-Oxy-Densitydryi]-Raphthodninon-(La)-Oxim-(l)
bezw. Diphenyl-[4-nitroso-8-oxy-naphthyl-(3)]-carbinol
C₂₈H₁₇O₈N = (C₈H₄)₂(OH)·C₁₀H₂(O:N·OH) bezw. (C₈H₃)₄(OH)·C₁₀H₄(OH)·NO. B. Durch
Einw. von salpetriger Saure auf Diphenyl-[3-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol (Lamens, M. 35,
181). — Orangefarbene Blättchen (aus Benzol). F: 191—192°. Leicht löslich in Aceton,
Chloroform und Äther, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Gibt mit kons. Schwefelsaure eine dunkeltote, auf Zusatz von Salpetersaure in Braun übergehende Färbung, mit Überchlorsäure beim Erwärmen eine dunkelbraune, mit Ferrichlorid in alkoh. Lösung eine rotbraune Färbung.

2. Dibenzyl - [naphthochinon - (1.2) - yl - (3)] - CO CO carbinol
$$C_{35}H_{30}O_3$$
, s. nebenstehende Formel.

1-Oxim des Dibensyl-[naphthochinon-(L2)-yl-(8)]-carbinols bezw. Dibensyl-[4-nitroso-3-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol $C_{55}H_{11}O_3N=(C_4H_5\cdot CH_4)_4C(OH)\cdot C_{10}H_5O(:N\cdot OH)$ bezw. $(C_4H_5\cdot CH_4)_4C(OH)\cdot C_{10}H_4(OH)\cdot NO.$ B. Durch Einw. von salpetriger Säure auf Dibenzyl-[3-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol (LAMMER, M. 35, 184). — Mikroskopische rötlichgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 155-156. - Gibt mit Ferrichlorid in alkoh. Lösung eine rotbraune Färbung.

3. 1-Phonyl-5-styryl-2-bonzoyl-cyclohexanol-(5)-on-(3) $C_{27}H_{24}O_{2}$ = $C_6H_5 \cdot CO \cdot HC < \begin{matrix} CO & CH_2 \\ CH(C_0H_5) \cdot CH_2 \end{matrix} > C(OH) \cdot CH : CH \cdot C_6H_5. \quad B. \quad \text{Aus Dibenzalaceton und}$ Benzoylaceton bei Gegenwart von Piperidin in Alkohol bei 2-stdg. Erwärmen (Borsone, A. 375, 170). — Nadeln (aus Alkohol). F: 130°.

q) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-32} O_3$.

Oxy-oxo-Verbindungen CasH12O2.

- 1. 1-Oxy-x.x-phthalyl-anthracon $C_{32}H_{12}O_3=C_4H_4<{CO\over CO}>C_{14}H_7\cdot OH.$ B. Durch Erhitzen von Phthalaureanhydrid und 1-Oxy-anthracen (Hptw. Bd. VI, S. 702) mit Aluminiumchlorid auf 1906 (Bayer & Co., D. R. P. 298345; C. 1917 II, 256; Frdl. 13, 390). — Braune Blättchen (aus Nitrobenzol). Löst sich in verd. Alkalien mit roter, in konz. Schwefelsäure mit grünblauer Farbe, die beim Erwärmen in Kornblumenblau mit rotbrauner Fluorescenz übergeht.
- 2. 2-Oxy-x.x-phthalyl-anthracon $C_{22}H_{12}O_3 = C_0H_4 < \stackrel{CO}{CO} > C_{14}H_7 \cdot OH$. B. Durch Erhitzen von Phthalsaureanhydrid und 2-Oxy-anthracen (Hptw. Bd. VI, S. 702) mit Aluminiumchlorid auf 190° (BAYER & Co., D. R. P. 298345; C. 1917 II, 256; Frdl. 18, 390). Nadeln (aus Nitrobenzol). Löslich in Alkalien mit gelber, in konz. Schwefelsäure mit fuchsinroter Farbe.

r) Oxy-oxo-Verbindung $C_n H_{2n-34} O_3$.

10-0x0-9.9-bis-[4-0xy-phonyl]-9.10-dihydro-anthracon, 10.10-Bis-[4-exy-phenyl]-anthron-(9) $C_{20}H_{18}O_3 = OC \langle C_0H_4 \rangle C(C_0H_4 \cdot OH)_3$ (8. 373).

B. (Aus seinem Dimethyläther ... (SCHARWIN, NAUMOW, GANDURIN, B. 87, 3619); SCH.,

ж. 43, 568; О. 1911 II, 285).

X.X.X. Tetrabrom - 10.10 - bis - [4 - oxy - phenyl] - anthron - (9) $C_{ss}H_{14}O_{4}Br_{4} = (HO)_{2}C_{ss}H_{14}OBr_{4}$. B. Aus 10.10-Bis-[4-oxy-phenyl]-anthron-(9) und Brom in alkoh. Lösung (Schabwig, Ж. 48, 569; C. 1911 II, 285). — Nadeln (aus Alkohol). F: 290°. Löslich in Alkohol, Ather, Essignaure, Benzol und Aceton. Loulich in konz. Schwefelsaure mit gelber, beim Erwarmen in Rotviolett übergehender Farbe.

x.x-Dinitro-10.10-bis-[4-cxy-phenyl]-anthron-(9) C₃₆H₁₆O₇N₂ = (HO)₂C₃₆H₁₄O(NO₃)₂.

B. Aus 10.10-Bis-[4-cxy-phenyl]-anthron-(9) und Salpetersäure (D: 1,48) in Eiseseig in der Kälte (SCHARWIN, K. 43, 569; C. 1911 II, 285). — Grünlichgelbe Blättchen. F: 236°. Leicht löslich in Alkohol, Essignäure, Chloroform und Aceton, schwer in Äther. Löslich in Alkalien mit gelber Farbe. — Färbt Wolle und Seide. — Gibt ein orangefarbenes Kaliumsalz.

x.x.x. - Tetranitro - 10.10 - bis - [4 - oxy - phenyl] - anthron - (9) $C_{26}H_{16}O_{11}N_4 = (HO)_2C_{26}H_{16}O(NO_2)_4$. B. Aus x.x-Dinitro-10.10-bis-[4-oxy-phenyl]-anthron-(9) und Salpetersäure (D: 1,48) in kons. Schwefelsäure (Scharwin, \mathcal{H} . 43, 570; C. 1911 II, 285). — Citronengelbe Nadeln (aus Aceton + Methanol). F: 278°. Leicht löslich in Alkohol, Essignäure, Chloroform und Aceton, schwer in Ather. - Farbt Wolle und Seide gelb.

678 OXY-OXO-VERBINDUNGEN Cn H2n-34 O3 BIS Cn H2n-8 O4 [Syst. No. 788-796

X.X.X.X. Hexanitro -10.10 - bis - [4 - oxy - phenyl] - anthron - (9) $C_{26}H_{12}O_{12}N_6 = (HO)_2C_{26}H_{10}O(NO_2)_6$. B. Aus x.x.x. Tetranitro -10.10 - bis - [4 - oxy - phenyl] - anthron - (9) bei 24-stdg. Einw. von Salpeterschwefelsäure (Scharwin, \mathcal{H} . 43, 570; C. 1911 II, 285). — Krystalle (aus Aceton + Methanol). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Äther und Ligroin. — Färbt Wolle und Seide gelb.

s) Oxy-oxo-Verbindung Ca H2n-42 Os.

Di-naphthy!-(1)-[naphthochinon-(1.2)-y!-(3)]-
carbinol
$$C_{31}H_{20}O_3$$
, s. nebenstehende Formel.

1-Oxim des Di-naphthyl-(1)-[naphthochinon-(1.2)-yl-(3)]-carbinols bezw. Di-naphthyl-(1)-[4-nitroso-3-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol $C_{xi}H_{xi}O_x^2N=(C_{10}H_{7})_x^2C(OH)-C_{10}H_x^2(OH)\cdot NO.$ B. Durch Einw. von salpetriger Säure auf Di-naphthyl-(1)-[3-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol (LAMOCER, M. 35, 187). — Nadeln (aus Benzol). Wird bei 185° braun und verkohlt langsam. Leicht löslich in Aceton und Chloroform, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Gibt mit FeCl₃ in alkoh. Lösung eine dunkelrote Färbung.

3. Oxy-oxo-Verbindungen mit 4 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-4}O_4$.

1.4-Dimethyl-cyclohexandiol-(1.4)-dion-(2.5), dimeres Diacetyl C₈H₁₈O₄ = (HO)(CH₂)CC(CH₂·CO·CH₂·C(CH₃)(OH). Diese Formel wird von Diels, Blanchard, v. d. Heyden (B. 47, 2357) der im Hptw. (Bd. I, S. 858) als 3-Methyl-heptanol-(3)-trion-(2.8.6) aufgeführten Verbindung zugeschrieben. — B. Durch Einw. von verd. Kalilauge auf Diacetyl unter Eiskühlung (D., B., v. d. H., B. 47, 2359; vgl. v. Pechann, Wederid, B. 28, 1846). — Krystalle (aus Äther + Petroläther). Schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 44—46°, bei raschem Erhitzen bei 58°; die Schmelze ist gelb und erstarrt beim Abkühlen zu einer farblosen Krystallmasse. Kp_{0.5}: ca. 100°. D₁^{0.5}: 1,1560; n₁₀^{0.5}: 1,4552 (unterkühlt). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. — Gibt beim Erwärmen mit konz. Kalilauge wenig p-Xylochinon (D., B., v. d. H.; vgl. v. P., W., B. 28, 1847). Liefert mit Carbāthoxyisocyanat je nach den Bedingungen die Verbindung C₁₆H₁₇O₁N (s. u.) oder die Verbindung C₁₆H₂₀O₁₈N₂ (s. 679) (D., B., v. d. H.). Gibt mit o-Phenylendiamin in Wasser die Verbindung C₁₆H₂₀O₁₈N₂ (s. u.) (D., B., v. d. H.). Liefert mit Hydrazinhydrat je nach den Bedingungen die Verbindung C₁₆H₂₀N₃ (s. u.) (D., B., v. d. H.). Liefert mit Hydrazinhydrat je nach den Bedingungen die Verbindung C₁₆H₂₀N₃ (s. u.) (D., B., v. d. H.). Bei der Umsetzung mit Semicarbazidhydrochlorid in Wasser erhält man das Disemicarbazon (S. 679) (D., B., v. d. H.); bei der Einw. von Phenylhydrazin entsteht das Bis-phenylhydrazon des 6-Methyl-1-phenyl-3.5-diacetyl-pyrazolins (?) (v. P., B. 21, 1420; v. P., W., B. 28, 1846; D., B., v. d. H.).

Verbindung C₂H₁₂N₄. B. Aus dimerem Diacetyl und Hydrazinhydrat in Wasser unter Eiskühlung (Diets, Blanchard, v. d. Heyden, B. 47, 2362). — Krystelle (aus Methanol). F: 161—163°. Leicht löslich in siedendem Wasser und siedendem Alkohol. — Gibt beim Erhitzen mit KOH und platiniertem Ton eine Verbindung C₂H₁₂N₂ (gelbes Öl; Kp₁₁: 132°), deren Jodmethylat C₂H₁₂N₁ gelbe Krystalle vom Schmelzpunkt 152° bildet.

hitzen mit KOH und platiniertem Ton eine Verbindung C₂H₁₂N₃ (gelbes Ol; Kp₁₁: 132³), deren Jodmethylat C₂H₁₅N₄I gelbe Krystalle vom Schmelzpunkt 152⁵ bildet.

Verbindung C₁₂H₂₅N₅. B. Aus dimerem Diacetyl und unverdünntem Hydrazinhydrat (DTELS, BLANCHARD, v. D. HEYDEN, B. 47, 2363). — Scheidet sich aus absol. Alkohol in goldgelben, aus sehr verd. Alkohol in fast farblosen Krystallen aus. F: 185⁵.

Verbindung $C_{14}H_{16}O_3N_3$. B. Aus dimerem Diacetyl und o-Phenylendiamin in Wasser (Diels, Blanchard, v. d. Heyden, B. 47, 2364). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 112° bis 113°. — Bildet ein Semicarbazon $C_{16}H_{19}O_2N_3$ (fast farblose Plättchen; F: 185° [Zers.]).

Verbindung $C_{12}H_{17}O_7N = (HO)(CH_2)C < \frac{CH_2 \cdot CO}{CO \cdot CH_2} > C(CH_2) \cdot O \cdot CO \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_2$. B. Aus 2 g dimerem Discetyl und 2,7 g Carbāthoxyisocyanat in absol. Äther bei 0° (Direcs, Blanchard, v. d. Heyden, B. 47, 2362). — Nadeln (aus Äther). Sintert gegen 100°, F: 109°.

Verbindung $C_{10}H_{22}O_{10}N_2 = C_2H_3 \cdot O_2C \cdot NH \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Neben der Verbindung $C_{12}H_{23}O_7N$ (S. 678) aus dimerem Diacetyl und Carbāthoxyisocyanat bei Abwesenheit eines Lösungsmittels (Diets, Blanchard, v. d. Heyden, B. 47, 2362). — Krystalle (aus absol. Ather). Schmilzt gegen 150°.

Disemicarbason des dimeren Diacetyls $C_{10}H_{18}O_4N_6=(HO)(CH_2)C < C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot C(CH_2)(OH)$. B. Aus dimerem Diacetyl und Semicarbasidhydrochlorid in Wasser (DIELS, BLANCHARD, v. D. HEYDEN, B. 47, 2364). — Nadeln aus Wasser). F: 225° (Zers.).

b) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-6} O_4$.

1. 1-Methyl-cyclohexanol-(1)-trion-(2.4.5)(?) $C_7H_8O_4=$

OC CH₂·CO C(CH₃)·OH(?) bezw. desmotrope Formen. B. Aus 2-Methyl-butanol-(2)-on-(3) und Oxalester in Gegenwart von 2 Mol Natriumäthylat in Äther (DIELS, JOHLIN, B. 44, 409). — Krystalle (aus Essigester). F: 179°. Leicht löslich in warmem Benzol und Essigester, ziemlich leicht in Wasser und Äther, fast unlöslich in Petroläther.

Methyläther einer Enolform $C_3H_{10}O_4=C_7H_7O_3(0\cdot CH_3)$. Konstitution nach Diels, Priv.-Mitt. — B. Aus 1-Methyl-cyclohexanol-(1)-trion-(2.4.5)(?) und Diazomethan in Ather (Diels, Johles, B. 44, 410). — Nadeln (aus Wasser). F: 70°. Leicht löslich in Benzol und Essigester, schwerer in Ather, schwer in kaltem Alkohol und Wasser.

2. 1.1.3.3 - Tetramethyl-cyclohexanol-(5) - trion - (2.4.6) $C_{10}H_{14}O_4 = OC < \frac{C(CH_2)_8 - CO}{CH(OH) \cdot CO} < C(CH_3)_8$.

Methyläther "Tetramethyliretol" $C_{11}H_{16}O_4 = OC < \frac{C(CH_3)_3}{CH(O \cdot CH_3) \cdot CO} > C(CH_3)_2$ bezw. $HO \cdot C < \frac{C(CH_3)_3}{C(O \cdot CH_3) \cdot CO} > C(CH_3)_2$ (8. 375). B. Entsteht anscheinend durch Einw. von Methyljodid und Natriummethylat auf 2.6-Dimethoxy-hydrochinon (BARGELLINI, BINI, G. 41 II, 13).

c) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-8}O₄.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_6H_4O_4$.

1. Cyclohexadien - (1.3) - diol - (2.3) - dion - (5.6), 4.5 - Dioxy - benzo - chinon-(1.2) $C_0H_4O_4 = HC < CO-CO > CH$ (vgl. such No. 2).

4.5 - Dimethoxy - bensochinon - (1.2) - oxim - (1) bezw. 5-Nitroso-oxyhydrochinon- $CH_3 \cdot O \cdot CH_3$

1.2 - dimethyläther $C_8H_9O_4N = HC < C(0 \cdot CH_3) \cdot C(0 \cdot CH_3) > CH$ bezw. ON OH

(S. 376). Ist als 2.5-Dimethoxy-benzochinon-(1.4)-oxim-(1) bezw. 5-Nitroso-oxyhydrochinon-1.4-dimethyläther (S. 681) erkannt (Fabinyi, Száki, B. 44, 2293).

8.6-Dichlor-4-methoxy-5-[8.4.5.6-tetrachlor-2-oxy-phenoxy]-benzochinon-(1.2) $C_{12}H_4O_5Cl_8$ (s. Formel I). Zur Konstitution vgl. Jackson, Kelley, Am. 47, 199. — B. Aus

Tetrachlor-o-chinon bei 12—16-tägiger Einw. von Methanol bei Zimmertemperatur (J., Molaurin, Am. 38, 150). Bei 4—5-tägiger Einw. von Methanol auf ein Gemisch aus gleichen

Gewichtsmengen 3.5.6-Trichlor-4-methoxy-benzochinon-(1.2)-monomethylacetal-(2) (Hptw., S. 233) und Tetrachlor-o-chinon (J., McL.). Aus "Hexachlor-o-chinobrenzcatechinäther" (Syst. No. 2766; s. Formel II) bei 7-tägiger Einw. von Methanol bei Zimmertemperatur (J., McL.) oder besser beim Kochen mit Methanol (J., CARLETON, Am. 39, 501). Durch kurze Einw. von Methanol auf ein äquimolekulares Gemisch aus Tetrachlorbrenzcatechin und Tetrachlor-o-chinon (J., K., Am. 47, 208). Durch Einw. von Methanol oder Natriummethylat auf 3.5.6-Trichlor 4-[3.4.5.6-tetrachlor-2-oxy-phenoxy]-benzochinon-(1.2) (J., K., Am. 47, 208, 209). — Blaßgelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin oder aus Alkohol). F: 198°; löslich in Methanol und Alkohol, leicht löslich in Äther, Aceton, Essigester und Benzol (J., Mol.). — Durch Reduktion mit Zinkstaub und SO, in heißem verdünntem Methanol erhält man Durch Reduktion mit Zinkstaub und SO₂ in heißem verdünntem Methanol erhält man 3.6.3'.4'.5'.6'.Hexachlor-4.5.2'-trioxy-2-methoxy-diphenyläther (J., K., Am. 47, 209). Konz. Salzsäure wirkt nicht ein (J., McL.). Bei der Einw. von rauchender Salpetersäure oder konz. Schwefelsäure wird Hexachlor-o-chinobrenzeatechinäther (Formel II) gebildet (J., McL.); geht bei kurzer Einw. von rauchender Salpetersäure in Eisessig bei 50—60° in die Verbindung C₁₃H₇O₂NCl₄ (s. u.) über (J., K., Am. 49, 469). Bei Einw. von Natronlauge entsteht Chloranilsäure; mit Ammoniak erhält man eine purpurfarbene Lösung (J., McL.). Verbindung C₁₃H₇O₂NCl₄. B. Durch kurze Einw. von rauchender Salpetersäure auf 3.6-Dichlor-4-methoxy-5-[3.4.5.6-tetrachlor-2-oxy-phenoxy]-benzochinon-(1.2) in Eisessig bei 50—60° (Jackson, Kelley, Am. 49, 469). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). Schmilzt ie nach der Geschwindigkeit des Erhitzens zwischen 202° und 208° (Zers.). Löslich in Alkohol.

je nach der Geschwindigkeit des Erhitzens zwischen 202° und 208° (Zers.). Löslich in Alkohol, Ather, Aceton, Chloroform und Benzol, schwer löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser; löslich in Natronlauge. — Mineralsäuren wirken in der Kalte nicht ein. Geht beim Erhitzen mit

Acetylchlorid oder mit Essigsäureanhydrid in die Acetylverbindung (s. u.) fiber.

Verbindung C₁₅H₂O₁₆NCl₄ = C₁₅H₄O₅NCl₆·CO·CH₂. B. Aus der Verbindung C₁₃H₇O₅NCl₆
(s. o.) beim Erhitzen mit Acetylchlorid oder Essigsäureanhydrid (J., K., Am. 49, 471). —

Nadeln (aus Benzol + Alkohol), Tafeln (aus Methanol). Schmilzt bei schnellem Erhitzen bei 146° (Zers.). Löslich in Aceton, Chloroform, CCl₄ und Benzol, weniger löslich in Methanol, unlöslich in Wasser.

8.6-Dichlor-4-methoxy-5-[8.4.5.6-Formel). Konstitution von der Beilstein-Redaktion aus Analogiegrunden gegeben. --

B. Aus 3.6-Dichlor-4-methoxy-5-[3.4.5.6-tetrachlor-2-oxy-phenoxy]-behzochinon-(1.2) beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (Jackson, McLaurin, Am. 88, 153; J., Carleton, Am. 39, 501). — Hellgelbe Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 220° (J., C.). Löslich in Methanol, Alkohol, Äther und Benzol, schwer löslich in Ligroin; schwer löslich in Alkalien (J., McL.). — Wird durch konz. Salpetersäure anscheinend nicht verändert (J., McL.). Bei Einw. von konz. Schwefelsäure entsteht "Hexachlor-o-chinobrenzcatechinäther" (Syst. No. 2766; s. S. 679 unten Formel II) (J., McL.). Einw. von starker Salzsäure bei 140°: J., McL.

8.6 - Dichlor - 4 - äthoxy - 5 - [3.4.5.6 - tetra-

3.6 - Dichlor - 4 - šthoxy - 5 - [3.4.5.6 - tetrachlor - 2 - oxy - phenoxy] - benzochinon - (1.2)

C₁₄H₂O₂Cl₃ (s. nebenstehende Formel) (S. 377).

B. Aus "Hexachlor-o-chinobrenzcatechināther"

(Syst. No. 2766; s. S. 679 unten Formel II) durch

wiederholtes Kochen mit Alkohol (Jackson, Kelley, Am. 47, 213). Neben "Hexachlor-o-chinobrenzcatechināther" bei der Einw. von Alkohol auf ein Gemisch aus je 1 Mol Tetrachlorbrenzcatechin und Tetrachlor-o-chinon (J., K.). — Citronengelbe Tafeln (aus Benzol oder Benzol + Ligroin), Prismen (aus Alkohol oder Alkohol + Benzol). Schmilzt je nach der Geschwindigkeit des Erhitzens zwischen 200° und 210°. — Verhalten beim Erhitzen mit starker Salzsäure auf 106° im Bohr: J. K. hei 160° wird neben anderen Produkten Tetrachlorbrenzcatechin erhalten. Bei im Rohr: J., K.; bei 160° wird neben anderen Produkten Tetrachlorbrenzcatechin erhalten. Bei Einw. von rauchender Salpetersäure auf die Lösung in Eisessig bei 60° erhält man zwei Verbindungen von den Schmelzpunkten 210—215° (Zers.) bezw. 145—158° (Zers.) (J., K., Am. 49, 472).

2. Cyclohexadien – (1.4) – diol – (1.4) – dion – (3.6), 2.5 – Dioxy – benzo – chinon - (1.4), 2.5 - Dioxy - chinon bezw. Cyclohexadien - (1.3) - diol - (2.3) dion - (5.6), 4.5 - Dioxy - bonzochinon - (1.2) $C_4H_4O_4 = OC < CH \cdot O(OH) > CO$ bezw. HC COH) COH (8. 377) (vgl. auch No. 1). B. Man erwärmt 2.5-Dianilino-p-chinon mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Brill, C. 1917 I, 168). — Absorptionsspektrum der Lösung in Alkohol: Br. — Chinhydron aus 2.5-Dioxy-chinon und 1.2.4.5-Tetraoxy-benzol. B. Man läßt Luft auf eine salzsaure Lösung von 1.2.4.5-Tetraoxybenzol einwirken oder man erwärmt 1.2.4.5-Tetraoxy-benzol mit 2.5-Dioxy-chinon und wenig Wasser auf dem Wasserbad (JACKSON, BEGGS, Am. Soc. 36, 1217). Schwarze Krystalle mit gelbem Oberflächenschimmer. Beim Erhitzen sublimiert 2.5-Dioxy-chinon. — Na₂C₄H₂O₄. Absorptionsspektrum in 80% eigem Alkohol: Br.

2.5 - Dimethoxy - bensochinon - (1.4), 2.5 - Dimethoxy - chinon $C_8H_8O_4 = OC < CH: C(O \cdot CH_2) > CO$ (8. 378). B. Man trägt 5-Amino-oxyhydrochinon-1.4-dimethylather in 50°/ $_{o}$ ige Salpetersäure bei 5° ein, fügt Wasser zu und bewahrt das Reaktionsgemisch einige Stunden bei Zimmertemperatur auf (FABINYI, Száki, B. 44, 2296). — Gelbe Krystalle. Schmilzt oberhalb 260° (Zers.).

2.5 - Dimethoxy - bensochinon - (1.4) - oxim - (1) bezw. 5-Nitroso-oxyhydrochinon-1.4 - dimethyläther, 5 - Nitroso - 2 - oxy - 1.4 - dimethoxy - bensol $C_8H_9O_4N=HO\ O\cdot CH_2$

3682) irrtümlich als 4.5-Dimethoxy-benzochinon-(1.2)-oxim-(1) (Hptw. Bd. VIII, 8. 376) beschrieben. — Zur Konstitution und Bildung vgl. F., Sz., B. 44, 2293. — Ziegelrote Krystalle; verwandelt sich bei mehrmaligem Umkrystallisieren aus Eisessig, schneller beim Verseifen seiner Acetylverbindung durch siedende verdünnte Laugen und Fällen mit Salzsäure in citronengelbe Nadeln. — Gibt mit Dimethylsulfat und Natronlauge 5-Nitroso-oxyhydrochinon-trimethyläther. Liefert bei der Reduktion mit Schwefelammonium 5-Amino-oxyhydrochinon-1.4-dimethyläther.

- 3-Chlor-2.5-dioxy-bensochinon-(1.4), 3-Chlor-2.5-dioxy-chinon $C_6H_3O_4Cl=0C<\frac{CCl:C(OH)}{C(OH):CH}>CO$ (8. 378).
 - S. 379, Z. 3 v. o. statt "(K., T.)" lies "(K., B. 23, 899)".
- 8.6 Dichlor 2.5 diäthoxy benzochinon (1.4), Chloranilsäurediäthyläther $C_{10}H_{10}O_4Cl_3 = OC < \frac{CCl:C(O \cdot C_2H_5)}{C(O \cdot C_2H_5):CCl} > CO$ (8. 380). Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Benll, C. 1917 I, 168.
- 3.6-Dichlor-2.5-di-p-tolyloxy-benzochinon-(1.4), Chloranilsäure-di-p-tolyläther $C_{20}H_{14}O_4Cl_3=OC < \stackrel{CCl:C(O\cdot C_4H_4\cdot CH_3)}{C(O\cdot C_4H_4\cdot CH_3):CCl} > CO$. B. Man erwärmt mit wenig verd. Aceton angefeuchtetes Chloranil mit 2 Mol Kalium-p-kresylat und Wasser auf dem Wasserbad (Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 711). Aus Toluol umgelöst. F: 254—255°.
- **3.6-Dibrom-2.5-dioxy-bensochinon-(1.4)**, **3.6-Dibrom-2.5-dioxy-chinon**, Bromanilsäure $C_6H_2O_4Br_2 = OC < \frac{CBr:C(OH)}{C(OH):CBr} > CO$ (S. 382). Gibt beim Erwärmen mit KHSO₃ und Wasser auf dem Wasserbad oder mit Zinn und Salzsäure 1.2.4.5-Tetraoxy-benzol (Jackson, Broce, Am. Soc. 36, 1216).
- 8.6-Dibrom-2.5-di-m-tolyloxy-bensochinon-(1.4), Bromanilsäure-di-m-tolyläther $C_{20}H_{14}O_4Br_2=OC < CBr:C(O\cdot C_6H_4\cdot CH_9)>CO$. B. Man erwärmt Bromanil mit 2 Mol Alkalim-kresylat in Wasser auf dem Wasserbad (Torrey, Hunter, Am. Soc. 84, 711). Lachsrote Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 193°.
- 8.6-Dibrom-2.5-di-p-tolyloxy-bensochinon-(1.4), Bromanilsäure-di-p-tolyläther $C_{50}H_{14}O_4Br_3=OC < CBr;C(O\cdot C_4H_4\cdot CH_5)>CO$. B. Man erwärmt Bromanil mit 2 Mol Alkalip-kresylat und Wasser auf dem Wasserbad (Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 711). Lachsfarbene Nadeln (aus Toluol). F: 262—263° (Zers.; bei raschem Erhitzen).
- **3.6** Dibrom 2.5 dibensyloxy benzochinon (1.4), Bromanilsäuredibensyläther $C_{80}H_{14}O_4Br_2 = OC < CBr: C(O \cdot CH_2 \cdot C_4H_5) \cdot CO$. B. Man erhitzt 3.6-Dibrom-2.5-diphenoxybenzochinon-(1.4) mit Natriumbenzylat in Ather (JACKSON, BOLTON, Am. Soc. 36, 1478). Orangerote Platten (aus Naphtha). F: 146° (unkorr.). Wird durch heißes Wasser langsam verseift.
- 3.6-Dibrom-2.5-diacetoxy-benzochinon-(1.4), Bromanilsäurediacetat $C_{10}H_{4}O_{6}Br_{2}=OC < CO \cdot CO \cdot CH_{2} > CO$. B. Durch Erwärmen von Bromanilsäure mit Essigsäureanhydrid (JACKSON, BOLTON, Am. Soc. 36, 1478). Gelbe Platten (aus CCl_{4}). F: 2050 (unkorr.). Löslich in Alkohol, Aceton, Essigester, Eisessig und Benzol, unlöslich in kaltem Äther.

- 6 · Brom · 3 · jod · 2.5 · diphenoxy · bensochinon · (1.4) (?) $C_{18}H_{10}O_4BrI = OC < C_{18}C_{10}O \cdot C_4H_5$ CO (?). Über eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, vgl. den Artikel x-Brom-x-jod-x.x-diphenoxy-benzochinon-(1.4) (S. 684).
- 3.6-Dijod-2.5-dioxy-benzochinon-(1.4), 3.6-Dijod-2.5-dioxy-chinon, Jodanilsäure $C_4H_2O_4I_2=OC<\frac{CI:C(OH)}{C(OH):CI}>CO$. B. Man erhitzt 3.6-Dijod-2.5-dimethoxy-benzochinon-(1.4)-bis-monomethylacetal mit 1 n-Natronlauge (Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 712). Rote Nadeln (aus Benzol), die an der Luft verwittern; wird aus konzentrierter wäßriger Lösung durch starke Schwefelsäure in Form gelbroter Krystalle, durch verd. Säuren als roter Niederschlag gefällt; beginnt bei 205° sich zu zersetzen (T., H.). $Ag_2C_4O_4I_2$. Dunkelrot, amorph (Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 1479). Unlöslich in organischen Lösungsmitteln und verd. Säuren.
- 3.6 Dijod 2.5 dimethoxy bensochinon (1.4), Jodanilsäuredimethyläther $C_8H_6O_4I_2=OC<\frac{CI:C(O\cdot CH_3)}{C(O\cdot CH_3)}\cdot CO$. B. Durch kurzes Erwärmen von 3.6-Dijod-2.5-dimethoxy-benzochinon-(1.4)-bis-monomethylacetal (S. 683) mit wenig Essigsäureanhydrid (Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 1477). Hellrote Nadeln (aus Methanol). F: 196° (unkorr.). Leicht löslich in Aceton, Essigester, CCl4 und Benzol, unlöslich in Ather, kaltem Alkohol und Wasser. Beim Erwärmen mit Wasser entsteht Jodanilsäure.
- 3.6 Dijod 2 oxy 5 äthoxy benzochinon (1.4), Jodanilsäuremonoäthyläther $C_8H_6O_4I_2 = OC < C(O \cdot C_2H_8) > CO$. B. Aus 10 g Jodanil, 50 cm³ Alkohol und 10 cm³ $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Natronlauge bei Zimmertemperatur (Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 561). Rote Nadeln (aus Naphtha). Empfindlich gegen Feuchtigetit. Beginnt bei 160° sich zu zersetzen, ist bei 180° noch nicht völlig geschmolzen. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, CCl_4 , Eisessig, CS_3 , Benzol, Essigester und Nitrobenzol, schwer löslich in kaltem Wasser mit purpurroter Farbe. Wird durch siedendes Wasser oder durch konz. Salpetersäure zersetzt. Ist gegen konz. Salzsäure beständig. Einw. einer alkoh. Natriumäthylat-Lösung: J., B. Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid entsteht 3.6-Dijod-2-āthoxy-5-acetoxy-benzochinon-(1.4). Liefert mit Anilin in Alkohol das Anilinsalz des 3.6-Dijod-2-oxy-5-anilinobenzochinons-(1.4).—Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelbrauner Farbe. $KC_8H_6O_4I_2 + H_2O$. Schwarze Nadeln (aus Alkohol). Löslich in Aceton, Essigester und Eisessig, schwer mit dunkelroter Farbe. $AgC_8H_6O_4I_2$. Braun. Unlöslich in kaltem Alkohol, sehr wenig löslich in Wasser mit hellpurpurroter Farbe; leicht löslich in Ammoniak mit roter Farbe.
- 3.6-Dijod-2.5-diäthoxy-benzochinon-(1.4), Jodanilsäurediäthyläther $C_{10}H_{10}O_4I_1=OC < C_1:C_1O \cdot C_2H_3):C_1 > C_0$. B. Durch kurzes Erwärmen von 3.6-Dijod-2.5-diäthoxy-benzochinon-(1.4)-bis-monoäthylacetal mit wenig Essigsäureanhydrid (Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 1477). Bei der Einw. von wäßrig-alkoholischer oder alkoholischer Natronlauge auf Jodanil (J., B., Am. Soc. 36, 561, 563). Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 186° unkorr.). Gibt beim Erwärmen mit Wasser langsam, mit Natronlauge schnell Jodanilsäure.
- 3.6 Dijod 2.5 diphenoxy bensochinon (1.4), Jodanilsäurediphenyläther $C_{18}H_{10}O_4I_2=OC < C_1:C(O\cdot C_6H_5):CI>CO$. B. Man erwärmt Jodanil mit etwas mehr als 2 Mol Natriumphenolat in Wasser auf dem Wasserbad (Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 710). Lachsfarbene Krystalle (aus Toluol). F: 290° (T., H.). Einw. von Natronlauge: T., H. Wird durch Phenylhydrazin in heißem Eisessig zu 3.6-Dijod-2.5-diphenoxy-hydrochinon reduziert (Jaorson, Bolton, Am. Soc. 36, 1477). Liefert mit 4 Mol Natriummethylat in Methanol 3.6-Dijod-2.5-dimethoxy-benzochinon-(1.4)-bis-monomethylacetal; analog verläuft die Reaktion mit Natriumäthylat (T., H.). Beim Erwärmen mit Anilin erhält man 2.5-Dianilino-pehinon und 3-Jod-2.5-dianilino-benzochinon-(1.4)-anil-(1) (T., H.).
- 3.6 Dijod 2.5 di p tolyloxy benzochinon (1.4), Jodanilsäuredi p tolyläther $C_{20}H_{14}O_4I_2 = OC < \stackrel{CI:C(O \cdot C_0H_4 \cdot CH_3)}{C(O \cdot C_4H_4 \cdot CH_3):CI} > CO$. B. Man erwärmt Jodanil mit 2 Mol Alkalip-kresylat in Wasser (Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 711). F: 272—274° (Zers.).
- 3.6 Dijod 2.5 dibensyloxy bensochinon (1.4), Jodanilsäuredibensyläther $C_{so}H_{14}O_4I_2 = OC < CI:CO \cdot CH_2 \cdot C_8H_8 > CO$. B. Man erwärmt 3.6-Dijod-2.5-diphenoxybenzochinon-(1.4) mit Natriumbenzylat in Benzol (Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 1478). Orangerote Platten (aus Naphtha + wenig Benzol). F: 160° (unkorr.). Gibt beim Erwärmen mit Wasser Jodanilsäure.

- Bis-[8.6-dijod-5-oxy-benzochinon-(1.4)-yl-(2)]-āther, Hemiäther der Jodanilsäure C₁₂H₃O₇I₄ = $\left[\text{HO·C} \subset_{\text{CI·CO}}^{\text{CO·CI}} \subset \cdot\right]_2$ O. B. Man behandelt 10 g Jodanil, suspendiert in 15 cm³ Alkohol und 30 cm³ Wasser, mit 15 cm³ 50°/oiger wäßriger Natronlauge (Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 556). Rote Nadeln oder rote toluolhaltige Platten (aus Toluol). Zersetzt sich von 215° ab. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Äther, Aceton, Essigester, Eisessig, schwer löslich in heißem Chloroform, CS₂ und Benzol; löslich in Wasser mit purpurroter Farbe. Färbt sich bei längerem Aufbewahren an der Luft braunschwarz. Wird durch konz. Salpetersäure zersetzt. Beim Kochen mit Wasser oder bei Einw. von Natronlauge entsteht Jodanilsäure. Liefert beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid 3.6-Dijod-2.5-diacetoxy-benzochinon-(1.4). Beim Erwärmen mit Anilin erhält man 2.5-Dianilino-benzochinon-(1.4); Einw. einer alkoh. Anilinlösung: J., B., Am. Soc. 36, 560. Löslich in heißer konzentierter Salzsäure oder Schwefelsäure mit orangeroter Farbe. Natriumsalz. Vgl. hierfüber J., B.
- 3.6-Dijod-2-äthoxy-5-acetoxy-benzochinon-(1.4), Jodanilsäure-äthyläther-acetat $C_{10}H_6O_5=OC < C(O \cdot C_1H_5) < CO$. B. Durch Erwärmen von 3.6-Dijod-2-oxy-5-äthoxy-benzochinon-(1.4) mit Essigsäureanhydrid (Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 567). Orangerote Prismen (aus Naphtha). F: 166° (unkorr.). Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Eisessig und Benzol, unlöslich in Wasser. Bei Einw. von Natronlauge entsteht Jodanilsäure. Liefert mit Anilin in kaltem Alkohol 3.6-Dijod-2-äthoxy-5-anilino-benzochinon-(1.4) und eine kleine Menge 3.6-Dijod-2.5-dianilino-benzochinon-(1.4); in warmem Alkohol entsteht die letzte Verbindung als Hauptprodukt.
- 3.6 Dijod 2.5 diacetoxy benzochinon (1.4), Jodanilsäurediacetat $C_{10}H_{0}O_{6}I_{3} = OC < CI: C(O \cdot CO \cdot CH_{3}) < CO$. B. Bei der Einw. von Acetanhydrid auf Jodanilsäure oder auf Bis-[3.6-dijod-5-oxy-benzochinon-(1.4)-yl-(2)]-äther (s. o.) (JACKSON, BOLTON, Am. Soc. 36, 560). Gelbe Platten (aus Naphtha + Benzol). Bei 190° beginnt Zersetzung; schmilzt bei 270° (unkorr.). Leicht löslich in Alkohol, Essigester, Eisessig, CCl₄ und Benzol. Wird durch heißes Wasser oder kalte Natronlauge schnell zu Jodanilsäure verseift.
- 8.6-Dijod-2.5-dimethoxy-bensochinon-(1.4)-bis-monomethylacetal $C_{10}H_{14}O_{6}I_{2}=CH_{2}\cdot O\cdot (HO)C < CI:C(O\cdot CH_{3})\cdot C(OH)\cdot O\cdot CH_{3}$. B. Aus 3.6-Dijod-2.5-diphenoxy-benzochinon-(1.4) durch Einw. von 4 Mol Natriummethylat in Methanol (Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 712). Durch Einw. von Natriummethylat in Methanol auf Jodanil (T., H.). Fast farblose Masse. Etwas löslich in organischen Lösungsmitteln (T., H.). Beim Erwärmen mit 1 n-NaOH erhält man Jodanilsäure (T., H.). Liefert bei kurzem Erwärmen mit wenig Essigsäureanhydrid Jodanilsäuredimethyläther (Jackson, Bolton, Am. Soc. 36, 1477).
- 3.6 Dijod 2.5 diāthoxy benzochinon (1.4) bis monoāthylacetal $C_{16}H_{22}O_6I_5 = C_2H_5 \cdot O \cdot (HO)C < C_1:C(O \cdot C_2H_4) \cdot C(OH) \cdot O \cdot C_2H_6$. B. Aus 3.6-Dijod-2.5-diphenoxy-benzochinon-(1.4) durch Einw. von 4 Mol Natriumāthylat in Alkohol (Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 711). Krystalle. Schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr wenig in anderen organischen Lösungsmitteln (T., H.). Färbt sich an der Luft hellgelb. Beim Erhitzen auf 140° oder beim Erwärmen mit Salzsäure auf dem Wasserbad entsteht eine rote Verbindung (Jodanil-äurediäthyläther 1) (T., H.). Durch kurzes Erwärmen mit wenig Essigsäureanhydrid entsteht Jodanilsäurediäthyläther (S. 682) (JACKSON, BOLTON, Am. Soc. 36, 1477).
- 3.6-Dinitro-2.5-dioxy-bensochinon-(1.4), 3.6-Dinitro-2.5-dioxy-chinon, Nitranil-saure $C_0H_0O_0N_0=OC<\frac{C(NO_0):C(OH)}{C(OH):C(NO_0)}>CO$ (8. 384). Zur Darstellung aus Hydrochinon-diacetat vgl. a. NITTZKI, B. 43, 3458
- 3. Cyclohexadien (1.4) diol (1.5) dion (3.6). 2.6 Dioxy benzo chinon-(1.4), 2.6-Dioxy-chinon $C_4H_4O_4=OC<\frac{CH:C(OH)}{CH:C(OH)}>CO$.
- 2.6 Dimethoxy bensochinon (1.4), 2.6 Dimethoxy chinon $C_8H_8O_4 = OC < CH:C(O \cdot CH_8) > CO$ (S. 385). Farbt Wolle und andere Proteine (SCHARWIN, Z. ang. Ch. 26, 254).

- 4. Derivat eines Dioxy-benzochinons-(1.4) $C_eH_4O_4=(HO)_2C_eH_3(:O)_3$ mit unbekannter Stellung der OH-Gruppen.
- x-Brom-x-jod-x.x-diphenoxy-bensochinon-(1.4), Bromjoddiphenoxychinon $C_{10}H_{10}O_4BrI = (C_6H_5\cdot O)_4C_6BrI(:O)_2$. B. Man erwärmt x.x-Dibrom-x.x-dijod-benzochinon-(1.4) (S. 350) oder 6-Brom-2.3.5-trijod-benzochinon-(1.4) (S. 350) mit 2 Mol Kaliumphenolat in Wasser auf dem Wasserbad (Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 709). Lachsfarbene Krystalle (aus Toluol). F: 282—283°. Löslich in Essigester und Benzol, schwer löslich in Alkohol, Äther und Aceton, fast unlöslich in Ligroin. Wird durch Alkalien verseift.

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_7H_8O_4$.

- 1. 2.3.4 Trioxy I^1 oxo I methyl benzol, 2.3.4 Trioxy benzaldehyd, Pyrogallolaidehyd $C_7H_4O_4$ = $(HO)_2C_4H_4 \cdot CHO$ (S.388). Gibt mit Thorium- und Zirkonsalzen in wäßr. Lösung gelbe Färbungen (Kaserer, Ch. Z. 42, 170).
- 2.8.4-Trimethoxy-bensaldehyd $C_{10}H_{12}O_4 = (CH_3 \cdot O)_3C_0H_3 \cdot CHO$. B. Aus 2.3.4-Trioxy-benzaldehyd und Dimethylsulfat in methylalkoholischer Natronlauge in einer Wasserstoff-Atmosphäre (BARGER, EWINS, Soc. 97, 2258). Nadeln. F: 30°. Kp₁₈: 168—170°.
- 2. 2.4.5 Trioxy 1^1 oxo 1 methyl benzol, 2.4.5 Trioxy benzaldehyd Oxyhydrochinonaldehyd $C_1H_1O_4 = (H0)_1C_4H_2 \cdot CH0$.
- 2.4.5 Trimethoxy benzaldehyd, Asarylaldehyd C₁₀H₁₉O₄ = (CH₂·O)₂C₆H₂·CHO (S. 389). B. Durch Oxydation von Asaron (E gw. Bd. VI, S. 555) mit Athylnitrit in alkoh. Salzsäure (FABINYI, SZÉKI, B. 50, 1339). Entsteht in geringer Menge neben anderen Produkten bei der Einw. von Nitrosobenzol auf Asaron in Äther (Alessandel, R. A. L. [5] 24 I, 65; G. 51 II, 139). F: 112—113° (A.). Asarylaldehyd liefert beim Erwärmen mit 25°/oiger Salzsäure auf dem Wasserbad (FABINYI, SZÉKI, B. 43, 2676) oder bei Einw. von 2 Mol Oxyhydrochinontrimethyläther bei Gegenwart von konz. Salzsäure in Eisessig (Sz., B. 44, 1479) Tris-[2.4.5-trimethoxy-phenyl]-methan.
- 2.4.5 Trimethoxy bensaldoxim, Asarylaldoxim $C_{10}H_{13}O_4N=(CH_3\cdot O)_3C_6H_1\cdot CH:N\cdot OH$ (S. 389). B. Durch Einw. von Hydroxylamin auf N-Phenyl-[2.4.5-trimethoxy-benzaldehyd]-isoxim (Alessandri, R. A. L. [5] 24 I, 65; G. 51 II, 139).
- 3. 2.4.6-Trioxy-1¹-oxo-1-methyl-benzol, 2.4.6-Trioxy-benzaldehyd, Phloroglucinaldehyd $C_7H_eO_4=(HO)_3C_8H_8$ CHO (S. 390). B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch aus Phloroglucin, Bromcyan und ZnCl₂ in absol. Äther und Kochen des Reaktionsprodukts mit Wasser (KARRER, Helv. 2, 94).
- 4. 3.4.5 Trioxy 1¹ oxo 1 methyl benzol, 3.4.5 Trioxy benzaldehyd, Gallusaldehyd C,HeO, = (HO),C,He. CHO. B. Man verseift 3.4.5 Tris-[carbomethoxyoxy]-benzaldehyd in Alkohol mit 7.4% oiger Natronlauge bei Zimmertemperatur in Wasserstoff-Atmosphäre oder man verseift 3.4.5 Triacetoxy-benzaldehyd mit Kaliumacetat in siedendem Alkohol in Wasserstoff-Atmosphäre (ROSENMUND, ZETZSCHE, B. 51, 598). Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). Färbt sich bei schnellem Erhitzen von 180° an braun und schmilzt bei 212° unter Zersetzung. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol, Aceton, Essigester und heißem Wasser, schwer in Äther, fast unlöslich in Ligroin und CCl4. Reduziert Fanlungsche Lösung und ammoniakalische Silberlösung sofort. Gibt mit Eisenchlorid einen blauen Niederschlag. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Die wäßr. Lösung wird durch Calciumcyanid goldgelb gefärbt. Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei schnellem Erhitzen bei 234—236° (Zers.).
- 4-Oxy-3.5-dimethoxy-benzaldehyd, Syringaaldehyd C₂H₁₀O₄ = (CH₃·O)₃(HO)C₆H₂·CHO (S. 391). B. Aus 4-Oxy-3.5-dimethoxy-benzoylameisensäure beim Kochen mit Dimethyl-p-toluidin (MAUTHNEB, A. 395, 277). Krystalle (aus Ligroin). F: 113°. Kp₁₄: 192—193°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Eisessig und heißem Benzol, schwer in Ligroin, fast unlöslich in Petroläther. Liefert mit Nitromethan in alkoh. Kalilauge bei —5° ω-Nitro-4-oxy-3.5-dimethoxy-styrol (M., J. pr. [2] 92, 200). Mit Acetophenon in alkoh. Natronlauge erhält man [4-Oxy-3.5-dimethoxy-benzal]-diacetophenon. Beim Erwärmen mit Hippursäure, Natriumacetat und Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad entsteht 2-Phenyl-4-[3.5-dimethoxy-4-acetoxy-benzal]-oxazolon-(5). Beim Kochen mit β-Naphthylamin und Brenztraubensäure in Alkohol erhält man 2-[4-Oxy-3.5-dimethoxy-benzyl]-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4). Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 216—217°.
- 3.4.5-Trimethoxy-bensaldehyd $C_{10}H_{12}O_4=(CH_2\cdot O)_2C_6H_2\cdot CHO$ (S. 391). B. Man löst Gallusaldehyd unter Luftausschluß in 2 n-Natronlauge und behandelt die Lösung bei

- 50—60° mit Dimethylsulfat (ROSENHUND, ZETZSCHE, B. 51, 601). Durch Reduktion von 3.4.5-Trimethoxy-benzoylchlorid in siedendem Toluol mit Wasserstoff bei Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat (Spite, M. 40, 141). Man behandelt 3.4.5-Trimethoxy-benzoesäure-phenylimid-chlorid mit SnCl₂ in Alkohol und kocht das erhaltene Zinndoppelsals mit verd. Schwefelsäure (Sonn, Müller, B. 52, 1934). F: 74—75° (R., Z.; S., M.), 78° (Sr.). Bei Umsetzung von 3.4.5-Trimethoxy-benzaldehyd in Alkohol mit Nitromethan in alkoh. bezw. methylalkoholischer Kalilauge unter Kühlung erhält man w-Nitro-3.4.5-trimethoxy-styrol (Sp., M. 40, 144; Mauthere, J. pr. [2] 92, 199). Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 201—202° (R., Z.).
- 3.4.5 Triacetoxy bensaldehyd C₁₂H₁₂O₇ = (CH₂·CO·O)₂C₆H₂·CHO. B. Man reduziert 3.4.5 Triacetoxy benzoylchlorid in siedendem Xylol mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat (ROSENBUND, ZETZSCHE, B. 51, 598). Hellgelbe Masse. Leicht löslich in Aceton, Alkohol, Äther, Benzol, Essigester und Chloroform, fast unlöslich in Wasser, Ligroin und kaltem Tetrachlorkohlenstoff. Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei raschem Erhitzen bei 186—187° (Zers.).
- 3.4.5 Tris [carbomethoxy oxy] benzaldehyd C₁₃H₁₂O₁₀ = (CH₃· O·CO·O)₂C₆H₂· CHO. B. Durch Reduktion von 3.4.5-Tris-[carbomethoxy-oxy]-benzoylchlorid in siedendem Xylol mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-Bariumsulfat (ROSENMUND, ZETZSCHE, B. 51, 591). Gelbliche amorphe Masse. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol, Aceton und Chloroform, fast unlöslich in Wasser und kaltem Ligroin. Reduziert Fehlungsche Lösung und ammoniakalische Silberlösung nicht. Entwickelt beim Erhtzen von 204° ab CO₂ und färbt sich bei 216° allmählich dunkel unter Bildung einer sehr geringen Menge einer Verbindung vom Schmelzpunkt 74—75° (3.4.5 Trimethoxy benzaldehyd?; das Semicarbazon sohmilzt bei 219°).
 - **3.4.5-Trimethoxy-bensaldoxim** $C_{10}H_{18}O_4N = (CH_2 \cdot O)_2C_6H_2 \cdot CH : N \cdot OH$ (S. 391). S. 391, Z. 28 v. o. statt "Natrium und" lies "Natriumamalgam und Eisessig in".
- 4-Oxy-8.5-dimethoxy-bensaldehydhydrazon, Syringaaldehydhydrazon $C_9H_{12}O_2N_2 = (CH_2\cdot O)_9(HO)C_8H_2\cdot CH:N\cdot NH_2$. B. Aus Syringaaldehyd und Hydrazinhydrat in warmem Alkohol (MAUTHNER, A. 895, 279). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 208—209°. Leicht löslich in warmem Alkohol, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin, unlöslich in Äther und Petroläther.

3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_8H_8O_4$.

1. 2.3.4-Trioxy-I¹-oxo-1-āthyl-benzol, Methyl-[2.3.4-trioxy-phenyl]-keton, 4-Acetyl-pyrogallol, 2.3.4-Trioxy-acetophenon, Gallacetophenon $C_8H_8O_4=(HO)_2C_8H_2\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 393). Liefert beim Kochen mit Formaldehyd und Salzsäure Krystalle vom Schmelzpunkt 255—260° (Zers.) (Cohn, P. C. H. 53, 31). — Anwendung zum Pelzfärben: Höchster Farbw., D. R. P. 284854; C. 1915 II, 211; Frdl. 12, 547.

Verbindung C.H.O. Cl. Sn. B. Aus Gallacetophenon und SnCl. in siedendem Benzol (PFEFFER, B. 44, 2661). Tiefgelbes benzolhaltiges Pulver. Zersetzt sich bei höherer Temperatur, ohne zu schmelzen. Kaum löslich in heißem Benzol und Chloroform, löslich in Pyridin mit orangegelber Farbe, in absol. Alkohol mit bräunlichgelber Farbe. Einw. von Wasser: Pr.

- 2 Oxy 8.4 dimethoxy acetophenon, Gallacetophenon 3.4 dimethyläther $C_{10}H_{12}O_4 = (CH_2 \cdot O)_2(HO)C_0H_2 \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 393). Krystalle. F: 83° (Bargellini, G. 46 I, 252). Liefert bei der Behandlung mit Kaliumpersulfat in alkal. Lösung bei Gegenwart von Ferrosulfat und nachfolgendem Kochen der angesäuerten Lösung 2.5-Diexy-3.4-dimethoxy-acetophenon.
- 2.3.4 Trimethoxy acetophenon, Gallacetophenon trimethyläther $C_{11}H_{14}O_4 = (CH_3 \cdot O)_4C_8H_2 \cdot CO \cdot CH_2$ (S. 393). B. Aus Pyrogallotrimethyläther und Acetylchlorid in CS_2 in Gegenwart von AlCl₂ (Mannior, Hahn, B. 44, 1551) oder (in geringer Menge) in Gegenwart von wasserfreiem Ferrichlorid (Harding, Soc. 105, 2797). F: 14—15°; Kp₁₂: 166° (M., H.); Kp: 295—297° (Hard.). Bei Einw. von 1 Mol Brom in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat entsteht ein x-Brom-2.3.4-trimethoxy-acetophenon (M., H.). Gibt mit kalter konz. Salpetersäure 5 (oder 6)-Nitro 2.3.4 trimethoxy acetophenon (isoliert als 6 (oder 6)-Nitro-2.3.4-trimethoxy-benzoyl]-furoxan (Syst. No. 4580) (Hard.).

Gallacetophenondiacetat $C_{12}H_{12}O_6 = (CH_2 \cdot CO \cdot O)_2(HO)C_6H_2 \cdot CO \cdot CH_3$. Die Einheitlichkeit dieser Verbindung ist fraglich. — B. Man erhitzt Pyrogalloltriacetat $\frac{1}{2}$ Stde. mit ZnCl₂ auf 130—135° (Heller, B. 45, 2392). — Krystalle (aus Eisessig). F: 217—219°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Aceton, löslich in heißem Toluol, sehr wenig in Äther

und Ligroin; löslich in Sodalösung mit gelber Farbe. — Die alkoh. Lösung gibt mit FeCl, eine dunkelrote Färbung. Natronlauge gibt beim Erhitzen erst eine gelbe, dann eine grünlichblaue Färbung, zuletzt einen dunkelbraunen Niederschlag.

- 5.6 Dimethoxy 2 acetyl phenoxyessigsäure, Gallacetophenon 3.4 dimethyläther-2-essigsäure $C_{12}H_{12}O_3=HO_2C\cdot CH_1\cdot O\cdot (CH_2\cdot O)_2C_2H_2\cdot CO\cdot CH_2$. B. Man erwärmt 2-Oxy-3.4-dimethoxy-acetophenon mit Bromessigester in alkoh. Natriumäthylat-Lösung und verseift das Reaktionsprodukt mit warmer alkoh. Kalilauge (v. Graffenere, v. Kostamenk, B. 43, 2157). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 104—106°. Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat entsteht 6.7-Dimethoxy-3-methyl-cumaron.
- ω-Chlor-2.3.4-triacetoxy-acetophenon, ω-Chlor-gallacetophenon-triacetat $C_{14}H_{19}O_7Cl = (CH_2\cdot CO\cdot O)_2C_4H_2\cdot CO\cdot CH_2Cl$. B. Aus ω-Chlor-gallacetophenon und Essigsäureanhydrid in Gegenwart einer geringen Menge Schwefelsäure (Mannich, Hahn, B. 44, 1550). Krystalle (aus Eisessig). F: 100—101°. Liefert bei Oxydation mit KMnO₄ in Aceton ein Produkt, das bei Einw. von alkoh. Salzsäure 2.3.4-Trioxy-benzoesäure gibt.
- x-Brom-2.3.4-trimethoxy-acetophenon, x-Brom-gallacetophenon-trimethyläther C₁₁H₁₃O₄Br = (CH₃·O)₃C₅H₄OBr. B. Man erwärmt Gallacetophenontrimethyläther mit 1 Mol Brom in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat (Манкисн, Нанк, B. 44, 1551). Krystalle (aus Äther). F: 50—51°. Kp₁₂: 174—176°. Spaltet beim Kochen mit alkoh. Kalilauge oder bei Einw. von Natriumjodid in Aceton leicht Brom ab; dagegen werden beim Kochen mit alkoh. Kaliumacetat-Lösung nur geringe Mengen Brom abgespalten.
- ω-Jod-2.3.4-triacetoxy-acetophenon, ω-Jod-gallacetophenon-triacetat $C_{14}H_{13}O_7I = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_3C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_3I$. B. Aus ω-Chlor-gallacetophenon-triacetat bei Einw. von Natriumjodid in Aceton (Mannich, Hahn, B. 44, 1550).—Krystalle (aus Essigester + Ligroin). F: 139—140°. Einw. von Hexamethylentetramin in siedendem Chloroform: M., H.
- ω Arido 2.3.4 trioxy acetophenon, ω Arido gallacetophenon $C_8H_7O_4N_3=(HO)_3C_8H_2$ · CO · CH_2 · N_8 . B. Aus ω-Chlor-gallacetophenon und Natriumazid in heißem Wasser (BARGER, EWINS, Soc. 97, 2260). Tafeln (aus Xylol). F: 155°. Liefert bei der Reduktion mit Zinn und alkoh. Salzsäure 2.3.4-Trioxy-ω-amino-acetophenon (Syst. No. 1879).
- 2. 2.4.5-Trioxy-1\-oxo-1-athyl-benzol, Methyl-[2.4.5-trioxy-phenyl]-keton, 5-Acetyl-oxyhydrochinon, 2.4.5-Trioxy-acetophenon C₀H₈O₄ = (HO)₂C₂H₃·CO·CH₃. B. Man erhitzt Oxyhydrochinon-triacetat mit ZnCl₃ in Gegenwart oder auch in Abwesenheit von Eisessig oder Chloressigsäure auf 140° (Bargellini, Avrutin, G. 40 II, 349). Durch Oxydation von 2.4-Dioxy-acetophenon mit Kaliumpersulfat in Natronlauge und Erwärmen der angesäuerten Lösung (B., G. 43 I, 170). Rote Nadeln (aus Wasser). F: 200—202° (Zers.) (B., A.). Fast unlöslich in Benzol und Ligroin, sehr wenig löslich in Chloroform und CS₂, löslich in siedendem Wasser, Alkohol, Äther, Essigester und Aceton, leicht löslich in Pyridin; löslich in verd. Natronlauge mit gelbgrüner Farbe (B., A.). Liefert beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumscetat 6.7-Diacetoxy-4-methyl-cumarin (Syst. No. 2532) und eine Verbindung vom Zersetzungspunkt ca. 245° (B., G. 43 I, 174). Die gelbgrüne Lösung in konz. Schwefelsäure wird bei Zusstz von Salpetersäure orangerot (B., A., G. 40 II, 350).
- 2.5-Dioxy-4-methoxy-acetophenon $C_2H_{10}O_4 = CH_2 \cdot O \cdot (HO)_2C_4H_2 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man oxydiert 2-Oxy-4-methoxy-acetophenon mit Kaliumpersulfat in Natronlauge bei Gegenwart von FeSO₄, säuert an und erhitzt (Bargellin, Auren, R. A. L. [5] 20 H, 121). Gelbliche Blättchen (aus Wasser). F: 164°. Leicht löslich in Alkohol und Essigsäure, löslich in warmem Benzol, Aceton und Chloroform. Liefert ein Benzoylderivat vom Schmelzpunkt 215° (gelbliches Krystallpulver aus verd. Alkohol). Die wäßr. Lösung gibt mit FeCl₃ eine rote Färbung. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbgrün.
- 2.4-Dioxy-5-methoxy-acetophenon $C_2H_{10}O_4=CH_3\cdot O\cdot (HO)_2C_2H_3\cdot CO\cdot CH_3$. B. Man erwärmt 2.4.5-Trimethoxy-acetophenon in Essignaure mit Bromwasserstoffsaure (D: 1,47) (BARGELLINI, AURELI, R. A. L. [5] 20 II, 123). Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 166°. Die wäßr. Lösung färbt sich mit FeCl₃ rot.
- 2-Oxy-4.5-dimethoxy-acetophenon C₁₀H₁₂O₄ = HO·(CH₃·O)₂C₆H₂·CO·CH₃. B. Aus 2.5-Dioxy-4-methoxy-acetophenon, Dimethylsulfat und Natriummethylat in Methanol (BARGELLINI, AURELI, R. A. L. [5] 20 H, 122). Schwach gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 114—115°. Leicht löelich in Alkohol, Benzol und Aceton. Die wäßr. Lösung färbt sich mit FoCl₃ grün.
- 2.4.5-Trimethoxy-acetophenon $C_{11}H_{14}O_4 = (CH_2 \cdot O)_3C_9H_2 \cdot CO \cdot CH_4$. B. Aus Oxyhydrochinontrimethylather und Acetylchlorid in CS_2 bei Gegenwart von AlCl₂ (REIGEODEKI, Tambor, B. 43, 1965; Bargellini, Avrutin, G. 40 II, 343). Aus 2.4.5-Trioxy-acetophenon

oder dessen Diacetat durch Einw. von Dimethylsulfat und Natriummethylat in Methanol (B., Avr., G. 40 II, 352; vgl. B., G. 43 I, 165). Aus 2.5-Dioxy-4-methoxy-acetophenon oder 2-Oxy-4.5-dimethoxy-acetophenon bei Einw. von Dimethylsulfat und Natriummethylat in Methanol (B., Aurell, R. A. L. [5] 20 II, 122). — Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). F: 102° (B., Avr.), 102—103° (R., T.). Kp₃₂: 285—290°; sohwer löslich in siedendem Petroläther, löslich in warmem Benzol und Äthylenbromid, leicht löslich in Alkohol, Essigsäure und Aceton (B., Avr.). — Bei Oxydation mit Permanganat in wäßr. Lösung entsteht Asaronsäure (Syst. No. 1135) (B., Avr.). — Die gelbgrüne Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch Zusatz von Salpetersäure rot (B., Avr.).

4.5-Dimethoxy-2-acetoxy-acetophenon C₁₂H₁₄O₅ = CH₃·CO·O·(CH₃·O)₂C₆H₂·CO·CH₃. B. Aus 2·Oxy-4.5-dimethoxy-acetophenon (Bargellini, Aurell, R. A. L. [5] 20 II, 123). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 146—147°. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol, Benzol, Aceton und Chloroform.

Diacetat des 2.4.5-Trioxy-acetophenons $C_{12}H_{12}O_6 = H0 \cdot (CH_2 \cdot CO \cdot O)_2C_6H_2 \cdot CO \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Bargellini, G. 43 I, 167. — B. Aus Oxyhydrochinontriacetat beim Erwärmen mit ZnCl₂ in Gegenwart oder auch in Abwesenheit von Eisessig oder Chloressigsäure auf 140° (B., Avrutin, G. 40 II, 349). — Schuppen (aus Benzol). F: 165—166°; leicht löslich in Alkohol, Äther, Essigsäure und Aceton, löslich in siedendem Wasser, schwer in Chloroform und CS₂, unlöslich in Ligroin (B., A.). — Beim Kochen mit 66°, jeger Schwefelsäure werden beide Acetylgruppen abgespalten, heiße konzentrierte Schwefelsäure zersetzt die Verbindung völlig (B.). Liefert mit Dimethylsulfat und Natriummethylat in Methanol 2.4.5-Trimethoxy-acetophenon (B., A.). Beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat erhält man 6.7-Diacetoxy-4-methyl-cumarin (Syst. No. 2532) und eine Verbindung vom Zersetzungspunkt ca. 245° (B.). — Gibt mit wenig FeCl₃ eine grüne, mit viel FeCl₃ eine rotbraune Färbung (B.).

5-Methoxy-2.4-diacetoxy-acetophenon $C_{13}H_{14}O_6=CH_3\cdot O\cdot (CH_3\cdot CO\cdot O)_2C_6H_2\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 2.4-Dioxy-5-methoxy-acetophenon (Bargellini, Aureli, R. A. L. [5] 20 II, 124). — Nadeln (aus Wasser). F: 127—128°.

4-Methoxy-2.5-diacetoxy-acetophenon C₁₃H₁₄O₆ = CH₃·O·(CH₈·CO·O)₂C₆H₂·CO·CH₃. B. Aus 2.5-Dioxy-4-methoxy-acetophenon (Bargellini, Aureli, R. A. L. [5] 20 II, 121). — Nadeln (aus Wasser). F: 118—119°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton und Chloroform, fast unlöslich in Petroläther.

2.4.5-Triacetoxy-acetophenon $C_{14}H_{14}O_7 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_3C_8H_2 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen des 2.4.5-Trioxy-acetophenons oder seines Diacetylderivats mit Acetylchlorid (Bargellini, G. 43 I, 173, 174). — Krystalle (aus CCl_4). F: 110—111°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton und Chloroform. — Beim Erwärmen mit AlCl $_3$ auf 140° entsteht eine gelbe Verbindung $(C_2H_4O)_x$ vom Schmelzpunkt 186—187° (B., G. 43 I, 167 Anm.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird beim Erwärmen grün.

2.4.5-Trimethoxy-acetophenon-oxim $C_{11}H_{15}O_4N = (CH_3 \cdot O)_3C_6H_2 \cdot C(CH_3) : N \cdot OH$. B. Aus 2.4.5-Trimethoxy-acetophenon und Hydroxylamin in verd. Alkohol (BARGELLINI, AVRUTIN, G. 40 II, 345). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 126—127°.

2.4.5 • Trimethoxy - acetophenon-semicarbazon $C_{12}H_{17}O_4N_3 = (CH_3 \cdot O)_3C_8H_2 \cdot C(CH_3)$: N·NH·CO·NH₂. B. Aus 2.4.5 • Trimethoxy-acetophenon und Semicarbazid-acetat in verd. Methanol (B., A., G. 40 II, 345). — Blättchen (aus Alkohol). F: 186—188°.

3. 2.4.6-Trioxy-1¹-oxo-1-āthyl-benzol, Methyl-[2.4.6-trioxy-phenyl]-keton, 2-Acetyl-phloroglucin, 2.4.6-Trioxy-acetophenon, Phloracetophenon $C_3H_3O_4=(HO)_3C_4H_1\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 394)¹). Zur Konstitution vgl. Heller, B. 48, 1286. — B. Durch Verseifung von 2.4.6-Triacetyl-phloroglucin oder von 2.4-Diacetyl-phloroglucin mit verd. Natronlauge bei Zimmertemperatur (He., B. 45, 423). Man kocht das Sulfat des Methyl-[2.4.6-trioxy-phenyl]-ketimids (S. 688) mit Wasser (Hoeson, B. 48, 1129). Entsteht aus dem Lacton der untenstehenden Formeln (Syst. No. 2626) sowie aus 2.4.6-Trioxy-3-carbāthoxy-benzoylessigsāure-āthylester oder 2.4.6-Trioxy-3.5-dicarbāthoxy-benzoylessigsāure-

¹⁾ Über eine Verbindung von abweichenden Eigenschaften, der gleichfalls die Konstitution des 2-Acetyl-phloroglucins zugeschrieben wird, vgl. BÜLOW, WAGNER, B. 34, 1798; SEN, GHOSH, Soc. 117, 62. Die Vermutung der Letztgenannten, daß es sich nur um Unterschiede im Krystall-wasser-Gehalt handle, ist unzutreffend (LEUCHS, Priv.-Mitt.).

āthylester beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 160—170° (Leuchs, Speeling, B. 48, 151). — Nadeln (aus Wasser) mit 1 Mol H₂O; wird bei 140° wasserfrei (He., B. 45, 423). Sintert bei 200°; schmilzt wasserfrei bei 218° (L., Sp.; L., Priv.-Mitt.; Hoe.; vgl. a. He., B. 48, 1287). Leicht löslich in kaltem Alkohol, Äther, Aceton und Eisessig, schwer löslich in heißem Benzol und Chloroform; löslich in ca. 2600 Th. Wasser bei Zimmertemperatur; leicht löslich in Sodalösung mit gelber Farbe; löslich in Natriumacetatlösung bei gelindem Erwärmen (He., B. 45, 423; vgl. L., Sp., B. 48, 152). — Bei Einw. von konz. Kalilauge oder beim Erhitzen mit Kaliumcarbonat-Lösung im Rohr auf 100° oder beim Erhitzen mit 1n-Salzsäure im Rohr auf 130° entsteht Phloroglucin (He., B. 45, 2389 Anm. 2; B. 48, 1287). — Gibt in wäßriger oder alkoholischer Lösung mit FeCl₃ eine rote Färbung (He., B. 45, 424; Hoe.).

2-Oxy-4.6-dimethoxy-acetophenon, Phloracetophenon-2.4-dimethyläther, Kanthoxylin $C_{10}H_{12}O_4 = (CH_3 \cdot O)_3(HO)C_6H_2 \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 394). Zur Konstitution des Xanthoxylins vgl. Semmler, Schossberger, B. 44, 2890. — V. In den Früchten von Xanthoxylum alatum Roxb. (Stenhouse, A. 89, 252; 104, 236; vgl. Gildem.-Hoffm., 3. Aufl. Bd. II [Leipzig 1929], S. 917) und im äther. Ol von Xanthoxylum Aubertia DC. (Se., Sor., B. 44, 2890). Kommt nicht in den Früchten von Xanthoxylum piperitum DC. vor (Thoms, C. 1915 II, 1186). — B. Man destilliert die Früchte von Xanthoxylum alatum mit Wasserdampf (Sr., A. 104, 237). — Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther (Sr., A. 89, 253). — Gibt mit Salpetersäure Oxalsäure (Sr., A. 104, 239).

Methyl - $\{2.4.6 - \text{trioxy} - \text{phenyl}\}$ - ketimid, Phloracetophenonimid $C_8H_9O_3N = (HO)_3C_6H_2 \cdot C(CH_3): NH$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von Phloroglucin und Acetonitril in Äther entsteht das Hydrochlorid (Horson, B. 48, 1129). — Die freie Base ist schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. Sie zerfällt beim Kochen mit Wasser in 2.4.6-Trioxy-acetophenon und Ammoniak. — $2C_3H_9O_3N + H_4SO_4$. Nadeln. Schwer löslich in verd. Schwefelsäure, leicht in Salzsäure. Beim Kochen mit Wasser entsteht 2.4.6-Trioxy-acetophenon.

- 4. 3.4.5-Trioxy-1\(^1\)-oxo-1-\(\alpha\)thyl-benzol, Methyl-[3.4.5-trioxy-phenyl-keton, 5-Acetyl-pyrogallol, 3.4.5-Trioxy-acetophenon $C_8H_8O_4=(HO)_3C_8H_8$ · $CO\cdot CH_3$.
- 3.4.5-Trimethoxy-acetophenon $C_{11}H_{14}O_4 = (CH_3 \cdot O)_1C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2$. B. Durch Einw. von Diazomethan auf 3.4.5-Trimethoxy-benzaldehyd in Benzol + Äther (MAUTHNER, J. pr. [2] 82, 276). Bei längerem Erwärmen von 3.4.5-Trimethoxy-benzoesäurenitril mit Methylmagnesiumjodid in Äther + Benzol auf dem Wasserbad (Harding, Soc. 105, 2796). Aus Methyl-[3.4.5-trimethoxy-phenyl]-carbinol bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure bei 60° (M., J. pr. [2] 92, 196). Durch Oxydation von 3.4.5-Trimethoxy-1-isopropenyl-benzol mit Ozon in 70°/0 iger Essigsäure bei 50° (Boger, Isham, Am. Soc. 36, 523). Entsteht bei längerem Kochen von 3.4.5-Trimethoxy-benzoylessigsäureäthylester mit 25°/0 iger Schwefelsäure (M., J. pr. [2] 82, 278). Nadeln (aus Ligroin). F: 72° (M.), 77—79° (H.), 78° (korr.) (B., I.). Kp₁₀: 173—174° (M., J. pr. [2] 82, 277); Kp₁₆: 185—186° (Späth, M. 40, 152); Kp₄₆: 220—224° (B., I.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, löslich in siedendem Wasser, fast unlöslich in Petroläther (M., J. pr. [2] 82, 279). Gibt mit konz. Salpetersäure in Eisessig 5-Nitro-pyrogalloltrimethyläther (H.). Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 195—196° (M., J. pr. [2] 82, 279).
- 3.4.5-Trimethoxy-acetophenon-oxim $C_{11}H_{15}O_4N = (CH_3 \cdot O)_5C_4H_3 \cdot C(CH_3) : N \cdot OH$. Nadeln (aus Wasser). F: 102—103° (Späth, M. 40, 152).
- 3.4.5-Trimethoxy-acetophenon-semicarbason $C_{12}H_{17}O_4N_3=(CH_3\cdot O)_3C_6H_2\cdot C(CH_2):$ N·NH·CO·NH₂. Krystalle (aus Wasser). F: 178—179° (MAUTHNER, J. pr. [2] 82, 280). Leicht löslich in Alkohol, löslich in Benzol, unlöslich in Ligroin, Äther, Petroläther und kaltem Wasser.
- 5. 2.4.1²-Trioxy-1¹-oxo-1-āthyl-benzol, Oxymethyl-[2.4-dioxy-phenyl]-keton, 2.4. ω -Trioxy-acetophenon, Fisetol $C_0H_0O_4=(HO)_0C_0H_0\cdot CO\cdot CH_0\cdot OH$. Stellungs be zeichnung in den von "Fisetol" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel.

2. ω -Dioxy-4-methoxy-acetophenon, Fisetol-4-methyläther $C_bH_{10}O_4=CH_3\cdot O\cdot (HO)C_6H_1\cdot CO\cdot CH_2\cdot OH$. B. Durch kurzes Erwärmen von 4-Methoxy-2. ω -diacetoxy-acetophenon mit alkoh. Kalilauge (Tambor, du Bois, B. 51, 751). — Schuppen (aus Alkohol). F: 128°.

2.4-Dioxy- ω -äthoxy-acetophenon, Fisetol- ω -äthyläther $C_{10}H_{12}O_4=(HO)_3C_6H_3$ ·Co·CH₂·O·C₂H₃. B. Man leitet Chlorwasserstoff in eine Lösung von Äthoxyacetonitril und Resorcin in Äther bei Gegenwart von ZnCl₂ ein und kocht das Reaktionsprodukt mit Wasser

- (Sonn, B. 52, 927). Prismen (aus Wasser); enthält Krystallwasser, das an der Luft entweicht. F: 136—137° (unkorr.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Aceton, Essigester und Äther, löslich in heißem Benzol, schwer löslich in Ligroin. Die alkoh. Lösung gibt mit FeCl₃ eine bordeauxrote Färbung.
- 2.4-Dimethoxy- ω -äthoxy-acetophenon, Fisetol-2.4-dimethyläther- ω -äthyläther $C_{1g}H_{16}O_4=(CH_3\cdot O)_cC_dH_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot C_2H_5$. Aus 2.4-Dioxy- ω -äthoxy-acetophenon und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Sonn, B. 52, 928). Platten (aus Ligroin). F: 56—57°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln mit Ausnahme von Wasser.
- 2.4. ω -Triäthoxy-acetophenon, Fisetol-triäthyläther $C_{14}H_{20}O_4=(C,H_5\cdot O)_3C_6H_3\cdot CO\cdot CH_5\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 396). B. Aus 2.4-Dioxy- ω -āthoxy-acetophenon und Diāthylsulfat in verd. Kalilauge (Sonn, B. 52, 928). Krystalle (aus verd. Alkohol oder Ligroin). F: 66°.
- 2.4-Dioxy- ω -phenoxy-acetophenon, Fisetol- ω -phenyläther $C_{14}H_{12}O_4=(HO)_2C_6H_3$. CO· CH_2 ·O· C_6H_5 . B. Man leitet Chlorwasserstoff in eine Lösung von Phenoxyacetonitril und Resorcin in Ather bei Gegenwart von ZnCl₂ ein und kocht das Reaktionsprodukt mit Wasser (Sonn, B. 52, 927). Platten (aus Alkohol). Sintert von 200° an und schmilzt bei 204—205° (unkorr.). Löslich in heißem Aceton und Essigester, schwer löslich in Benzol, sehr wenig in Ather und Wasser.
- 2.4-Dimethoxy- ω -phenoxy-acetophenon, Fisetol-2.4-dimethyläther- ω -phenyläther $C_{1e}H_{1e}O_4 = (CH_3 \cdot O)_2C_eH_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O \cdot C_eH_5$ (S. 396). B. Aus 2.4-Dioxy- ω -phenoxy-acetophenon und Dimethylsulfat in Natronlauge (Sonn, B. 52, 927). Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 115° (unkorr.). Sehr leicht löslich in heißem Essigester und Benzol, löslich in Aceton und Alkohol, schwerer in Äther und Ligroin.
- 2.4-Dimethoxy- ω -acetoxy-acetophenon, Fisetol-2.4-dimethyläther- ω -acetat (?) $C_{12}H_{14}O_5 = (CH_2 \cdot O)_2C_4H_2 \cdot C \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot (?)$. B. Eine Verbindung, der wahrscheinlich diese Konstitution zukommt, entsteht beim Kochen von ω -Brom-2.4-dimethoxy-acetophenon mit Kaliumacetat und Acetanhydrid (SONN, B. 52, 926). Prismen (aus Ligroin). F: 75°.
- 4-Methoxy-2. ω -diacetoxy-acetophenon, Fisetol-4-methyläther-2. ω -diacetat $C_{13}H_{14}O_6=CH_2\cdot CO\cdot O\cdot (CH_3\cdot O)C_6H_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Man behandelt ω -Brom-2-oxy-4-methoxy-acetophenon in kleinen Mengen mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (Tambor, DU Bois, B. 51, 750). Schuppen (aus Alkohol). F: 86°. Wird durch alkoh. Kalilauge zu Fisetol-4-methyläther verseift.
- 6. 3.4.1°-Trioxy-1¹-oxo-1-äthyl-benzol, Oxymethyl-[3.4-dioxy-phenyl]-keton, 3.4. ω -Trioxy-acetophenon $C_8H_4O_4=(HO)_8C_6H_3\cdot CO\cdot CH_1\cdot OH$.
- ω-Oxy-3.4-dimethoxy-acetophenon, Veratroyl-carbinol $C_{10}H_{12}O_4 = (CH_2 \cdot O)_2C_4H_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Beim Kochen des Acetats mit Wasser und Bariumcarbonat (ΚΑυγμακή, ΜÜLLER, B. 51, 129). Krystalle. F: 86—87°.
- 3.4-Dimethoxy- ω -acetoxy-acetophenon $C_{12}H_{14}O_5 = (CH_2 \cdot O)_2C_4H_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. B. Man kocht ω -Brom-3.4-dimethoxy-acetophenon mit wasserfreiem Kaliumacetat in absol. Alkohol unter Zugabe von etwas Natriumjodid (Kaufmann, Müller, B. 51, 128). Tafeln (aus Äther). F: 91—92°.
- 7. 3.4.5-Trioxy-12-oxo-1-āthyl-benzol, 3.4.5-Trioxy-phenylacetaldehyd $C_0H_0O_4 = (HO)_2C_0H_1 \cdot CH_2 \cdot CHO$.
- 3.4.5-Trimethoxy-phenylacetaldehyd $C_{11}H_{14}O_4 = (CH_2 \cdot O)_3C_9H_2 \cdot CH_2 \cdot CHO$ (S. 396). B. Aus 3.4.5-Trimethoxy-1-allyl-benzol bei der Oxydation mit Ozon in einem Benzol-Wasser-Gemisch (MAUTHNER, A. 414, 253).
- 8. 1.4-Dimethyl-cyclohexadien-(1.4)-diol-(2.5)-dion-(3.6), 3.6-Dioxy-2.5-dimethyl-benzochinon-(1.4), eso-Dioxy-p-xylochinon, Dioxy-phloron $C_4H_4O_4=OC<\frac{C(OH):C(CH_3)}{C(CH_3):C(OH)}>CO$ (8. 397). Liefert in Chloroform bei Oxydation mit Ozon unter Kühlung Essigsäure und Oxalsäure (FIGHTER, JETZER, LEEPIN, A. 395, 12). Bei Oxydation mit KMnO $_4$ in Natronlauge entsteht Essigsäure.

4. Oxy-oxo-Verbindungen C.H.10O4.

1. 3.4.5-Trioxy-1¹-oxo-1-propyl-benzel, Åthyl-[2.4.5-trioxy-phenyl]-keton, 2.4.5-Trioxy-propiophenon $C_0H_{10}O_4=(HO)_3C_4H_1\cdot CO\cdot CH_1\cdot CH_3$.

Äthyl-[2-oxy-4.5-dimethoxy-phenyl]-keton, 2-Oxy-4.5-dimethoxy-propiophenon $C_{11}H_{14}O_4=(CH_3\cdot O)_2(HO)C_6H_3\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_3$. Entsteht neben 2.4.5-Trimethoxy-propiophenon bei Einw. von Propionylchlorid auf 1.2.4-Trimethoxy-benzol in CS₃ in Gegenwart

von AlCl₃ (Bargellini, Martegiani, R. A. L. [5] 20 II, 21; G. 41 II, 449). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 124—126°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, Aceton, Essigester und warmem Petroläther, schwer löslich in siedendem Wasser. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüngelber Farbe. FeCl₃ färbt die wäßr. Lösung grün.

Äthyl - [2.4.5 - trimethoxy - phenyl] - keton, 2.4.5 - Trimethoxy - propiophenon $C_{12}H_{16}O_4 = (CH_3 \cdot O)_3C_6H_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Entsteht neben 2-Oxy-4.5-dimethoxy-propiophenon bei Einw. von Propionylchlorid auf 1.2.4-Trimethoxy-benzol in CS₂ bei Gegenwart von AlCl₃ (Bargellini, R. A. L. [5] 20 I, 24; G. 41 II, 43; B., Martegiani, R. A. L. [5] 20 II, 18, 21; G. 41 II, 445, 449). Aus 2-Oxy-4.5-dimethoxy-propiophenon und Dimethylsulfat in Natronlauge (B., M., R. A. L. [5] 20 II, 23; G. 41 II, 451). Beim Kochen von Asarondibromid (Ergw. Bd. VI, S. 553) mit alkoh. Kalilauge (Paolini, G. 40 I, 114). — Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 106—108° (B.; P.). Kp_{1s}: 186° (P.). — Beim Erhitzen mit Schwefelsäure im Einschmelzrohr entsteht Propionsäure (P.). Liefert mit Amylnitrit und Salzsäure 2.4.5-Trimethoxy-a-oximino-propiophenon (B., M.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbgrün (B.). Mit Nitroprussidnatrium entsteht in verd. Kalilauge eine rote, bald hellgelb werdende Färbung (B.). — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 113° (B., M.).

- 4.5-Dimethoxy-2-acetoxy-propiophenon $C_{13}H_{18}O_5 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot (CH_3 \cdot O)_3C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Man erhitzt 2-Oxy-4.5-dimethoxy-propiophenon mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Bargellini, Marregiani, R. A. L. [5] 20 II, 22; G. 41 II, 450). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 117—118°. Löslich in Alkohol und siedendem Wasser, leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aceton. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbgrüner Farbe.
- 2.4.5 Trimethoxy propiophenonoxim $C_{12}H_{17}O_4N = (CH_3 \cdot O)_8C_6H_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Aus 2.4.5 Trimethoxy-propiophenon und Hydroxylamin in verd. Alkohol (Bargellini, R. A. L. [5] 20 I, 26; G. 41 II, 47). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 108—108°
- 2.4.5 Trimethoxy propiophenonsemicarbazon $C_{13}H_{19}O_4N_3 = (CH_3 \cdot O)_3C_8H_3 \cdot C(:N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus 2.4.5-Trimethoxy-propiophenon und Semicarbazid in verd. Alkohol (Paolini, G. 40 I, 116) oder verd. Methanol (Bargellini, R. A. L. [5] 20 I, 25; G. 41 II, 46). Blättchen (aus verd. Alkohol), F: 182—183° (P.); Prismen (aus Wasser), F: 166—167° (B.). Leicht löslich in Alkohol und Benzol (B.).
- 2. 3.4.5-Trioxy- I^1 -oxo-I-propyl-benzol, Äthyl- I^3 .4.5-trioxy-phenyl-keton, 3.4.5-Trioxy-propiophenon $C_0H_{10}O_4=(HO)_3C_0H_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$.

Äthyl - [3.4.5 - trimethoxy - phenyl] - keton, 3.4.5 - Trimethoxy - propiophenon $C_{12}H_{16}O_4=(CH_3\cdot O)_3C_9H_4\cdot CO\cdot CH_4\cdot CH_3$. B. Aus Äthyl-[3.4.5-trimethoxy-phenyl]-carbinol bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure bei 60° (Mautener, J. pr. [2] 92, 197). Bei der Oxydation von γ -[3.4.5-Trimethoxy-phenyl]- β -amylen in 70° /ciger Essigsäure mit Ozon bei 60° (Bogert, Isham, Am. Soc. 36, 525). — Nadeln (aus Ligroin). F: 53,5° (korr.); Kp₄₀: 210° (B., I.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Essigsäure und Benzol, löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser (B., I.). — Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 170° bis 171° (M.), 183—184° (korr.) (B., I.).

3. 2.5.1²-Trioxy-1¹-oxo-1-propyl-benzol, Methyl-[2.5-dioxy-benzoyl]-carbinol, 2.5.a-Trioxy-propiophenon $C_9H_{10}O_4=(HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_2$.

Methyl-[2.5-dimethoxy-benzoyl]-carbinol, a-Oxy-2.5-dimethoxy-propiophenon $C_{11}H_{14}O_4=(CH_3\cdot O)_2C_4H_2\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_2$. B. Aus a-Chlor-2-oxy-5-methoxy-propiophenon durch längere Behandlung mit Dimethylsulfat und Natronlauge (v. Auwers, Müller, B. 50, 1176). — Kp_{15} : 172—175°. $D_4^{13.5}$: 1,1485. $n_3^{13.4}$: 1,5303; $n_3^{13.4}$: 1,535; $n_3^{13.4}$: 1,5500.

- 4. 5.6.1\(^1\)-Trioxy\(^2\)-oxo-1-methyl-2-\(^3\)thyl-benzol, 3.4-Dioxy-2-oxymethyl-phenylacetaldehyd C₂\(^1\)H₁₀O₄ = (HO)₂C₆H₂(CH₂\(^1\)OH)\(^1\)CH₂\(^1\)CH₂.
- 3.4 Dimethoxy 2 oxymethyl phenylacetaldehyd $C_{11}H_{14}O_4 = (CH_3 \cdot O)_3C_4H_4(CH_2 \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CHO$. B. Man oxydiert a-Isoberberidol (= 3.4-Dimethoxy 4'.5'·methylendioxy-2-oxymethyl-2'·vinyl-stilben vom Schmelzpunkt 90°; Syst. No. 2734) mit KMnO₄ in Aceton bei —10°; die Isolierung erfolgt über das Semicarbazon, das durch Erwärmen mit Brenztraubensäure zerlegt wird (Parkin, Soc. 109, 955). Nadeln (aus Äther). F: 56—58°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

Oxim $C_{11}H_{15}O_4N = (CH_2 \cdot O)_aC_6H_4(CH_2 \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot OH$. Blättchen (aus Benzol + Petroläther). F: 105—106° (Perrin, Soc. 109, 956). Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Benzol, fast unlöslich in Petroläther.

Semicarbason $C_{12}H_{17}O_4N_3 = (CH_2 \cdot O)_2C_0H_2(CH_2 \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2 \cdot F : 203° (Perkin, Soc. 109, 956). Solver löslich.$

5. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_{12}O_4$.

1. 2.4.6-Trioxy-1¹-oxo-1-butyl-benzol, Propyl-[2.4.6-trioxy-phenyl]-keton, 2.4.6-Trioxy-1-butyryl-benzol, 2.4.6-Trioxy-butyrophenon C₁₀H_{1,2}O₄ = (HO)₂C₆H₃·CO·CH₃·CH₃·CH₃·CH₂. B. Man leitet Chlorwasserstoff in ein Gemisch aus Phlorogluein, Buttersäurenitril, ZnCl₂ und Äther ein, löst das abgeschiedene Reaktionsprodukt in Wasser, neutralisiert und kocht die Lösung (KAREE, Helv. 2, 473). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). Das Krystallwasser entweicht bei 110°. F: 179—180°. Leicht löslich in Äther und Alkohol, schwer in Wasser. — Zersetzt sich zum geringen Teil beim Umkrystallisieren aus Wasser. Einw. von Formaldehyd und Natronlauge: K., Helv. 2, 480. Liefert mit 2 Mol Diazoaminobenzol in Alkohol 2.4.6-Trioxy-3.5-bis-benzolazo-butyrophenon. — Die wäßr. Lösung gibt mit FeCl₂ eine rote Färbung.

Monomethyläther vom Schmelspunkt 113° C₁₁H_{1,}O₄ = CH₃·O·(HO)₂C₄H₂·CO·CH₂·CH₄·CO·CH₄·CH₄·CH₅. Die Stellung der Methoxylgruppe ist ungewiß (Karrer, Widmer, Helv. 3, 394). — B. Entsteht neben dem Monomethyläther vom Schmelzpunkt 130° (s. u.), wenn man in ein Gemisch aus Phloroglucinmonomethyläther, Buttersäurenitril, ZnCl₂ und Äther Chlorwsserstoff einleitet und das Reaktionsprodukt mit Wasser kocht (K., Helv. 2, 478). — Gelbliche Blättehen (aus Wasser und Ligroin). F: 113°. Leichter löslich in Ligroin, weniger löslich in Wasser als die bei 130° schmelzende Verbindung. — Gibt mit Ferrichlorid eine braunrote

Färbung.

Monomethyläther vom Schmelspunkt 130° $C_{11}H_{14}O_4 = CH_2 \cdot O \cdot (HO)_2C_4H_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

2. 3.4.5-Trioxy-1¹-oxo-1-butyl-benzol, Propyl-[3.4.5-trioxy-phenyl]-keton, 3.4.5-Trioxy-1-butyryl-benzol, 3.4.5-Trioxy-butyrophenon $C_{10}H_{12}O_4=(HO)_aC_6H_a\cdot CO\cdot CH_a\cdot CH_a\cdot CH_a\cdot CH_a$.

- 3.4.5-Trimethoxy-butyrophenon $C_{13}H_{18}O_4 = (CH_3 \cdot O)_3C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Bei der Oxydation von δ -[3.4.5-Trimethoxy-phenyl]- γ -heptylen mit Ozon in verdünnterwarmer Essigsäure (Bogert, Isham, Am. Soc. 36, 526). Wurde nicht völlig rein erhalten. Nadeln (aus verd. Methanol). F: 51—52,5°. Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln. Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 160°.
- 3. Isopropyl-[2.4.6-trioxy-phenyl]-keton, 2.4.6-Trioxy-1-isobutyryl-benzol, 2.4.6-Trioxy-isobutyrophenon C₁₀H₁₂O₄ = (HO)₂C₆H₂·CO·CH(CH₂)₂. B. Man leitet Chlorwasserstoff in ein Gemisch aus Phloroglucin, Isobuttersäurenitril, Zink-chlorid und Äther ein und kocht das Reaktionsprodukt mit Wasser (KARRER, Helv. 2, 475). Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 177—178°. Einwirkung von Formaldehyd und Natronlauge: K., Helv. 2, 481.
- 4. 4.5.6-Trioxy-1¹-oxo-1.3-didthyl-benzol, 4.5.6-Trioxy-3-dthyl-1-acetyl-benzol, 4.5.6-Trioxy-3-dthyl-acetophenon $C_{10}H_{12}O_4=(HO)_3C_6H(C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 4-Athyl-pyrogallol und Acetylchlorid (CLEMMENSEN, B. 47, 58). Prismen oder Nadeln (aus Wasser). F: 141°. Bei Reduktion mit amalgamiertem Zink und siedender Salzsäure entsteht 4.6-Diäthyl-pyrogallol.
- 5. 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexadien-(1.4)-diol-(2.5)-dion-(3.6), 3.6-Dioxy-2-methyl-5-isopropyl-benzochinon-(1.4), 3.6-Dioxy-thymochinon-(1.4), $C_{10}H_{13}O_4 = CH_3 \cdot C < COH_3 \cdot C \cdot C(CH_3) \cdot C \cdot CH(CH_3)$. Liefert bei Oxydation mit Ozon in Chloroform-Lösung Isobuttersäure (Fichter, Jetzer, Leepin, A. 395, 14). Bei Reduktion mit Natriumamalgam in verd. Natronlauge bei 100° entsteht 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexandion-(2.6 oder 3.5).
- 6. 1.4 Diāthyl cyclohexadien (1.4) diol (2.5) dion (3.6), 3.6 Dioxy-2.5 diāthyl benzochinon (1.4) $C_{16}H_{12}O_4 = C_2H_5 \cdot C < \begin{array}{c} C(OH) \cdot CO \\ CO \cdot C(OH) \end{array} > C \cdot C_2H_5$ (S. 399). Liefert bei Oxydation mit Ozon in Chloroform-Lösung Propionsäure und Oxalsäure (FICHTER, JETZER, LEEPIN, A. 895, 13).
- 6. 2.4.6-Trioxy- 3^1 -oxo-1-methyl-3-butyl-benzol, Propyl-[2.4.6-trioxy-3-methyl-phenyl]-keten, 2-Methyl-4-butyryl-phloroglucin, 2.4.6-Trioxy-3-methyl-butyrophenon $C_{11}H_{14}O_4=(HO)_3C_8H(CH_3)\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3$ (S. 400). B. Man leitet Chlorwasserstoff in ein Gemisch aus Methylphloroglucin, Butyro-

¹⁾ Besifferung des Thymochinons s. S. 358.

nitril, ZnCl, und Äther ein, löst das Reaktionsprodukt in Wasser, neutralisiert die Lösung mit Ammoniak und kocht sie (KARRER, Helv. 2, 477). - Nadeln mit 1 H2O (aus Wasser). F: 154-155°. — Bei der Kondensation mit Formaldehyd in Natronlauge entsteht 2.4.6.2'.4'.6'-Hexaoxy-3.3'-dimethyl-5.5'-dibutyryl-diphenylmethan (K., Helv. 2, 481). — Die wäßrig-alkoholische Lösung gibt mit Ferrichlorid eine violette Färbung.

2-Methyl-4-butyryl-phloroglucin-5-methyläther, Isoaspidinol $C_{12}H_{16}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot (HO)_3C_6H(CH_3) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Man leitet Chlorwasserstoff in ein Gemisch aus 2.6-Dioxy-4-methoxy-toluol, Buttersäurenitril, ZnCl₂ und Äther ein und kocht das Reaktionsprodukt mit Wasser (KARRER, Helv. 2, 480). — Nadeln (aus Ligroin). F: 151,5°. Sublimierbar. — Gibt mit FeCl, eine braunrote Färbung.

7. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{19}H_{16}O_4$.

- 1. 1.4-Diisopropyl-cyclohexadien-(1.4)-diol-(2.5)-dion-(3.6), 3.6-Dioxy-
- 2.5 ditsopropyl benzochinon (1.4) $C_{18}H_{16}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot C < C(OH) > C \cdot CH(CH_3)_2 (S. 400)$. Liefert bei Oxydation mit Ozon in Chloroform Isobuttersäure und Oxalsäure (FICHTER, JETZER, LEEPIN, A. 395, 11).
- 3.6 Dimethoxy 2.5 disopropyl benzochinon (1.4) $C_{14}H_{20}O_4 =$ $(CH_3)_2CH \cdot C < \frac{C(O \cdot CH_3) \cdot CO}{CO \cdot C(O \cdot CH_3)} > C \cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei längerer Einw. von Methyljodid auf das Silbersalz des 3.6-Dioxy-2.5-diisopropyl-benzochinons-(1.4) in Methanol (FICHTER, JETZER, LERPIN, A. 395, 5). — Fast schwarze, dunkelrot durchscheinende Blättchen (aus Petroläther oder Methanol). F: 1420.
- 2. 2.4.6-Trioxy- 5^1 -oxo-1.3-dimethyl-5-butyl-benzol, Propyl-[2.4.6-trioxy-3.5 - dimethyl-phenyl]-keton, 2.4.6-Trioxy-1.3-dimethyl-5-butyryl-benzol, 2.4.6-Trioxy-3.5-dimethyl-butyrophenon $C_{12}H_{16}O_4=(HO)_2C_6(CH_2)_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH$ ZnČl, und Ather ein, löst das Reaktionsprodukt in Wasser, neutralisiert die wäßr. Lösung mit Ammoniak und kocht sie (KARBER, Helv. 2, 477). - Nadeln. F: 140°. - Die wäßrigalkoholische Lösung gibt mit Ferrichlorid eine gelbbraune Färbung.
- 8. 1.4-Diisobutyl-cyclohexadien-(1.4)-diol-(2.5)-dion-(3.6), 3.6-Dioxy-2.5-diisobutyl-benzochinon-(1.4) $C_{14}H_{20}O_4 =$

 $(\operatorname{CH}_3)_2\operatorname{CH}\cdot\operatorname{CH}_3\cdot\operatorname{C} \stackrel{\operatorname{C}(\operatorname{OH})\cdot\operatorname{CO}}{\subset\operatorname{CO}\cdot\operatorname{C}(\operatorname{OH})}\operatorname{C}\cdot\operatorname{CH}_2\cdot\operatorname{CH}(\operatorname{CH}_3)_2. \quad \textit{B. Aus Oxalsäurediäthylester und}$ Isocapronsäureester in Gegenwart von Natrium in Benzol (FICHTER, JETZER, LEEPIN, A. 395, 2). — Rote Blättchen (aus Alkohol oder Benzol). F: 217—218°. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer, in Natronlauge mit violetter Farbe.

Diacetat $C_{18}H_{24}O_5 = [(CH_3)_2CH \cdot CH_2]_2C_6O_2(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 113,5° (FICHTER, JETZER, LEEPIN, A. 395, 3).

- 9. 1.4-Di-n-amyl-cyclohexadien-(1.4)-diol-(2.5)-dion-(3.6), 3.6-Dioxy-2.5-di-n-amyl-benzochinon-(1.4) $C_{10}H_{24}O_4 =$
- $\mathbf{CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot C} \overset{\mathbf{C}(\mathbf{OH}) \cdot \mathbf{CO}}{\mathbf{CO} \cdot \mathbf{C}(\mathbf{OH})} \cdot \mathbf{C} \cdot [\mathbf{CH_2}]_4 \cdot \mathbf{CH_3}. \quad B. \text{ Aus Oxalsāurediāthylester und Onanth-}$ säureäthylester in Gegenwart von Natrium in Benzol (Fichter, Jetzer, Leepin, A. 395, 3). — Rote Blättchen (aus Benzol, Alkohol oder Eisessig). F: 164°. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer, in Natronlauge mit violettroter Farbe. — Ist ein Beizenfarbstoff.

Diacetat $C_{20}H_{28}O_6=(CH_3\cdot[CH_3]_a)_2C_6O_2(O\cdot CO\cdot CH_2)_2$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 74° (Fichter, Jetzer, Leepin, A. 395, 3).

- 10. Di-n-hexyl-cyclohexadien-(1.4)-diol-(2.5)-dion-(3.6), 3.6-Dioxy-2.5 - di - n - h e x y l - b e n z o c h i n o n · (1.4) $C_{18}H_{28}O_4 =$
- $CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot C \stackrel{C(OH) \cdot CO}{CO \cdot C(OH)} C \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3. \ \textit{B. Aus Oxalsäurediäthylester und Capryl-}$ saureester in Gegenwart von Natrium in Benzol (Fichter, Jetzer, Leepin, A. 395, 4). — Rote Schuppen (aus Benzol). F: 1540. — Die blaue Lösung in konz. Schwefelsäure wird allmählich braun; die Lösung in Natronlauge ist violett.

Discetat $C_{22}H_{22}O_6 = (CH_3 \cdot [CH_2]_5)_2C_4O_2(O \cdot CO \cdot CH_2)_2$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 68° (Fighter, Jetzer, Leepin, A. 395, 4).

11. 1.4 - Di - n - heptyl-cyclohexadien - (1.4) - diol - (2.5) - dion - (3.6), 3.6 - Dioxy - 2.5 - di - n - heptyl-benzochinon - (1.4) $C_{20}H_{23}O_4=$

CH₃·[CH₂]₈·CCO·C(OH)·CO·C·[CH₂]₈·CH₃. B. Aus Pelargonsäureester und Oxalsäurediäthylester in Gegenwart von Natrium in Benzol auf dem Wasserbad (FIGHTER, JETZER, LEEPIN, A. 395, 4). — Rote Blättchen (aus Benzol). F: 145°. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer, in Natronlauge mit rotvioletter Farbe.

Diacetat $C_{24}H_{36}O_6 = (CH_3 \cdot [CH_2]_6)_2C_6O_3(O \cdot CO \cdot CH_2)_2$. Gelbe Nadeln. F: 77,5° (FIGHTER, JETZER, LEEPIN, A. 895, 5).

12. 1.4-Di-n-octyl-cyclohexadien-(1.4)-diol-(2.5)-dion-(3.6), 3.6-Dioxy-2.5-di-n-octyl-benzochinon-(1.4) $C_{22}H_{36}O_4=$

 $CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot C \stackrel{C(OH) \cdot CO}{CO \cdot C(OH)} C \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$. B. Entsteht in geringer Menge aus Caprinsāureester und Oxalsāurediāthylester in Gegenwart von Natrium in Benzol auf dem Wasserbad (FIOHTER, JETZER, LEEPIN, A. 395, 5). — Hellrote Blättchen. F: 141°.

d) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O_4$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_9H_8O_4$.

1. 2.4-Dioxy-1\(^1\). I\(^1\)-dioxo-1-propyl-benzol, Methyl-[2.4-dioxy-phenyl]-diketon, a.\(\beta\)-Dioxo-a-[2.4-dioxy-phenyl]-propan, Methyl-[2.4-dioxy-phenyl]-glyoxal C\(^1\)+\(^1\)

Methyl-[2-oxy-4-methoxy-phenyl]-diketon, $\alpha\beta$ -Dioxo- α -[2-oxy-4-methoxy-phenyl]-propan $C_{10}H_{10}O_4=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot CO\cdot CH_3$. Diese Konstitution ist vielleicht für die in Syst. No. 2531 als 2-Oxy-6-methoxy-2-methyl-cumaranon-(3) (s. nebenstehende Formel) abgehandelte $CH_3\cdot O\cdot C(OH)\cdot CH_3$ Verbindung in Betracht zu ziehen.

Uber eine Verbindung $C_{12}H_{16}O_4N_6$, in der vielleicht das Disemicarbazon des Methyl-[2-oxy-4-methoxy-phenyl]-diketons vorliegt, s. bei 6-Methoxy-2-methyl-cumaranon-(3) (Syst. No. 2402).

2. 3.4-Dioxy-1\cdot 1\cdot -dioxo-1-propyl-benzol, Methyl-[3.4-dioxy-phenyl]-diketon, a.\beta-Dioxo-a-[3.4-dioxy-phenyl]-propan, Methyl-[3.4-dioxy-phenyl]-glyoxal $C_0H_0O_4=(HO)_1C_0H_1\cdot CO\cdot CO\cdot CH_1$.

 $a ext{-}Oxo ext{-}\beta ext{-}oximino-a-[3.4-dimethoxy-phenyl]-propan,}$ 3.4-Dimethoxy-a-oximino-propiophenon $C_{11}H_{12}O_4N = (CH_3\cdot O)_2C_4H_3\cdot CO\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von 3.4-Dimethoxy-propiophenon in Isoamylalkohol mit Isoamylnitrit und konz. Salzasure (MARTEGIANI, G. 42 II, 349). — Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: $161-162^\circ$. Leicht löslich Alkohol, Aceton und Essigester, schwer in Wasser, unlöslich in Petroläther. — Ist beständig gegen siedende verdünnte Schwefelssure. Liefert beim Erwärmen mit überschüssigem Isoamylnitrit Veratrumsaure. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 209° .

 $a\beta$ - Dioximino - a - [3.4 - dimethoxy - phenyl] - propan, Methyl - [3.4 - dimethoxy - phenyl] - glyoxim $C_{11}H_{14}O_4N_2 = (CH_3\cdot O)_2C_4H_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$. Hochschmelzende Form (8. 403). B. Durch Erhitzen von 3.4-Dimethoxy-a-oximino-propiophenon mit Hydroxylaminhydrochlorid und Bariumcarbonat in Alkohol (Martegiani, G. 42 II, 349). — Krystallpulver (aus Benzol). F: 190°.

 $\begin{array}{ll} \textbf{a.\beta-Dioximino-a-[8-methoxy-4-$\ddot{a}thoxy-phenyl]-propan,} & \textbf{Methyl-[3-methoxy-4-$\ddot{a}thoxy-phenyl]-glyoxim} & C_{12}H_{16}O_4N_2 = (CH_3\cdot O)\,(C_2H_5\cdot O)C_6H_3\cdot C\,(:N\cdot OH)\cdot C\,(:N\cdot OH)\cdot CH_2. \end{array}$

a) Niedrigschmelzende Form, a·Form, "syn-Form". B. Man versetzt eine warme Lösung von 5 g Methyl:[3-methoxy-4-āthoxy-phenyl]-furoxan vom Schmelzpunkt 85° (Syst. No. 4529) in 70 cm³ Alkohol mit 10 g Zinkstaub und läßt dann 2,4 g in wenig Alkohol gelösten Eisessig zutropfen (Puxeddu, G. 43 I, 137). — Schuppen (aus Benzol). F: 150°. — Lagert sich bei längerem Erhitzen auf den Schmelzpunkt in die β-Form um.

694 OXY-OXO-VERBINDUNGEN CnH2n-10 O4 UND CnH2n-12 O4 [Syst. No. 799-800

b) Hochschmelzende Form, β -Form, "amphi-Form". B. Bei mehrstündigem Erhitzen der a-Form auf 150° (Puxendu, G. 48 I, 138). — Prismen (aus Essigester). F: unscharf 190°.

2. $0xy-0xo-Verbindungen C_{10}H_{10}O_4$.

- 1. 4.6-Dioxy-1¹.3¹-dioxo-1.3-diāthyl-benzol, 4.6-Diacetyl-resorcin, 4.6-Diacetyl-resorcin, Resodiacetophenon C₁₀H₁₀O₄ = (HO)₂C₅H₂(CO·CH₃)₃ (S. 404). B. Beim Erhitzen von Resorcin mit Essigsäureanhydrid und Zinkchlorid (Heller, B. 45, 418). Gibt mit Brom in Eisessig 2-Brom-4.6-diaceto-resorcin (ADAMS, Am. Soc. 41, 267; vgl. Torrey, Kipper, Am. Soc. 30, 858). Liefert mit kalter rauchender Salpetersäure, zweckmäßig in Eisessig, 2-Nitro-4.6-diaceto-resorcin (A., Am. Soc. 41, 266).
- 2-Brom-4.6-diaceto-resorcin C₁₀H₂O₄Br = (HO)₂C₆HBr(CO·CH₂)₂. Wurde im *Hptw.* (S. 407) als eso-Brom-4.6-diaceto-resorcin beschrieben. B. Beim Einleiten von Bromdampf in die Eisessig-Lösung von Resodiacetophenon oder durch Zufügen einer Lösung von Brom in Eisessig in der Kälte (ADAMS, Am. Soc. 41, 267). Benzolhaltige Krystalle (aus Benzol), Platten (aus Eisessig). F: 205°. Gibt mit rauchender Salpetersäure 2.4.6-Trinitro-resorcin.
- 2-Nitro-4.6-diaceto-resoroin C₁₀H₂O₆N = (HO)₂C₆H(NO₂)(CO·CH₃)₂. B. Durch Einw. von rauchender Salpetersäure auf die Eisessig-Lösung von Resodiacetophenon unter Kühlung (ADAMS, Am. Soc. 41, 266). Nadeln (aus Eisessig). F: 231°. Gibt beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure 2.4.6-Trinitro-resoroin. Das Monophenylhydrazon zersetzt sich bei 235°, das Bis-phenylhydrazon bei 273°.
- 2. x.x-Diacetyl-resorcin, x.x-Diaceto-resorcin $C_{10}H_{10}O_4 = (HO)_2C_6H_2(CO \cdot CH_2)_2$. Bis-chloracetyl-resorcindiäthyläther $C_{16}H_{16}O_4Cl_2 = (C_2H_5 \cdot O)_2C_6H_2(CO \cdot CH_2Cl)_2$. B. Durch Umsetzen von Resorcindiäthyläther mit Chloracetylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Kunckell, C. 1913 I, 1768). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 106°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr wenig löslich in heißem Wasser.
- 3. 3.6-Dioxy-5-hexyl-2-propenyl-benzochinon-(1.4), Oxyperezon, Oxypipitzahoinsäure $C_{15}H_{20}O_4 = C_6H_{13} \cdot C \cdot CO \cdot COH \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot CH_8$ (?)

 (8. 408) Konstitution: From The Legent A 395, 18: val Report Sec. 103.

(S. 408). Konstitution: Fighter, Jetzer, Leepin, A. 395, 18; vgl. Remfry, Soc. 103, 1087. — Darst. Man erwärmt eine Lösung von 20 g Anilinoperezon in 400 cm³ Eisessig ca. 2 Stunden lang auf dem Wasserbad mit 12 cm³ konz. Schwefelsäure und 200 cm³ Wasser und setzt dann 400—500 cm³ heißes Wasser zu (F., J., L., A. 395, 20). — Gelbrote Nadeln (aus Benzol). F: 138—139° (kor.) (R., Soc. 103, 1084). — Gibt bei der Ozonisation in Chloroform neben Oxalsäure ein Reaktionsprodukt, das beim Umsetzen mit Phenylhydrazin das Phenylosazon der α.β. Dioxo-buttersäure (Ergw. Bd. III/IV, S. 259) liefert (F., J., L.). Liefert beim Erhitzen mit Zinkstaub, Eisessig, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf 120—125° 2.3.5.6. Tetraacetoxy.4-hexyl-1-propenyl-benzol (F., J., L.). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in verd. Natronlauge erhält man 4-Hexyl-1-propenyl-cyclohexandion-(3.5 oder 2.6) (F., J., L.). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure entsteht neben Perezinon eine Verbindung C₁₅H₁₆O₄ (s. bei Anilinoperezon, Syst. No. 1878) (R., Soc. 103, 1085). — Ist mit dunkelroter Farbe löslich in konz. Schwefelsäure (F., J., L.).

Perezinon $C_{15}H_{18}O_3$ (S. 408) s. S. 632.

e) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-12} O_4$.

- 1. Oxy-oxo-Verbindungen C9H6O4.
 - 1. 4.5-Dioxy-1.2-dioxo-hydrinden $C_9H_6O_4 = (HO)_9C_6H_9 < \frac{CH_2}{CO} > CO$.
- 4.5 Dimethoxy 1 oxo 2 oximino hydrinden, 4.5 Dimethoxy 2 oximino hydrindon-(1) $C_{11}H_{11}O_4N = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_2 < \frac{CH_2}{CO} > C:N \cdot OH$. B. Bei der Einw. von Isoamylnitrit und konz. Salzsäure auf 4.5-Dimethoxy-hydrindon-(1) in Methanol bei 50° (Perkin, Robinson, Soc. 105, 2389). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 244° (Zers.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung 3.4-Dimethoxy-phthalsäure.

- 2. 5.6-Dioxy-1.2-dioxo-hydrinden $C_9H_9O_4 = (HO)_2C_9H_2 < \frac{CH_2}{CO} > CO$.
- 5.6-Dimethoxy-1.2-dioxo-hydrinden $C_{11}H_{10}O_4 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_2 < CO_2 > CO$. B. Beim Erhitzen von 5.6-Dimethoxy-2-oximino-hydrindon-(1) mit $40^{\circ}/_{\rm o}$ iger wäßriger Formaldehyd-Lösung und konz. Salzsäure (Perkin, Roberts, Roberts, Roberts, Roc. 105, 2406). Goldgelbe Tafeln (aus Benzol). Erweicht bei $160-165^{\circ}$; F: 187° . Leicht löslich in Chloroform, schwer in anderen Lösungsmitteln. Löst sich mit grünlichbrauner Farbe in siedender Sodalösung. Wird durch kalte Natronlauge verändert. Beim Erhitzen mit Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in Alkohol erhält man 5.6-Dimethoxy-2-oximino-hydrindon-(1). Liefert in alkoh. Lösung beim Kochen mit Piperidin oder beim Einleiten von Chlorwasserstoff Anhydro-bis-[5.6-dimethoxy-1.2-dioxo-hydrinden] (S. 763). Gibt mit o-Phenylen-diamin in heißem Alkohol 5'.6'-Dimethoxy-[indeno-1'.2': 2.3-chinoxalin].
- 5.6 Dimethoxy 1 oxo 2 oximino hydrinden, 5.6 Dimethoxy 2 oximino hydrinden-(1) $C_{11}H_{11}O_4N = (CH_3 \cdot O)_8C_6H_2 < \frac{CH_9}{CO} > C:N \cdot OH$ (S. 409). B. Aus der vorangehenden Verbindung durch Erhitzen mit 1,5 Mol Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in Alkohol (Perkin, Roberts, Robinson, Soc. 105, 2406). Liefert beim Erhitzen mit $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Formaldehyd-Lösung und konz. Salzsäure 5.6-Dimethoxy-1.2-dioxo-hydrinden.
- 2. Oxy-oxo-Verbindungen C10H8O4.
- 1. 5.6 Dioxy 1.4 dioxo 1.2.3.4 tetrahydro naphthalin, 5.6 Dioxy 2.3 dihydro naphthochinon (1.4) $C_{10}H_8O_4 = (HO)_2C_6H_2 \cdot \frac{CO \cdot CH_2}{CO \cdot CH_2}$.
- 2.3-Dichlor-5.6-dioxy-1.4-dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin, Naphthazarindi-chlorid $C_{10}H_6O_4Cl_2 = (HO)_2C_6H_2 CO \cdot CHCl$. Die im *Hptw.* (8. 410) unter diesem Namen aufgeführte Verbindung ist in Wirklichkeit 2.3-Dichlor-5.8-dioxy-2.3-dihydro-naphthochinon-(1.4) 1).
- 2. 5.8 Dioxy 1.4 dioxo 1.2.3.4 tetrahydro naphthalin, 5.8 Dioxy 2.3 dihydro-naphthochinon (1.4) $C_{10}H_8O_4 = (HO)_2C_6H_2 < CO \cdot CH_2$ ist desmotrop mit 1.4.5.8 Tetraoxy naphthalin (Ergw. Bd. VI, S. 573). Das Mono p·nitro phenyl hydrazon zersetzt sich bei 234° (Wherler, Edwards, Am. Soc. 38, 391).

Monosemicarbason $C_{11}H_{11}O_4N_3 = (HO)_2C_{10}H_4O(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_4)$. B. Aus 1.4.5.8-Tetrsoxy-naphthalin und Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol in Gegenwart von Kaliumacetat (Wherearba, Edwards, Am. Soc. 38, 390). — Wurde nicht rein dargestellt. Gelbe Prismen. Zersetzt sich zwischen 170° und 200° unter Entwicklung violetter Dämpfe. Unlöslich in Wasser und Ligroin, schwer löslich in anderen Lösungsmitteln.

- 2.3-Dichlor-5.8-dioxy-2.3-dihydro-naphthochinon-(1.4), Naphthazarindichlorid $C_{10}H_4O_4Cl_2 = (HO)_3C_0H_2$ Diese Konstitution kommt der im *Hptw.* (S. 410) als 2.3-Dichlor-5.6-dioxy-1.4-dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin aufgeführten Verbindung zu¹).
- **2.3-Dibrom-5.8-dioxy-2.3-dihydro-naphthochinon-(1.4), Naphthazarindibromid** $C_{10}H_4O_4Br_3=(HO)_5C_6H_2 \overset{CO \cdot CHBr}{CO \cdot CHBr}{}^1).$
- a) Niedrigschmelzende Form, a-Naphthazarindibromid. Beim Schütteln von Naphthazarin mit 4 Atomen Brom in Chloroform (Wheeler, Edwards, Am. Soc. 39, 2463). Citronengelbe Prismen (aus Benzol). Färbt sich bei 135° rot, dann grau; F: 151—152° (Zers.). Schwer löslich in Ather und Ligroin, löslich in Chloroform, leicht löslich in Alkohol und Benzol. Liefert bei der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure 1.4.5.8-Tetraoxy-naphthalin. Gibt beim Kochen mit Alkohol 2-Brom-5.8-dioxy-naphthochinon-(1.4). Bei langem Kochen mit Acetylchlorid erhält man das Diacetat (S. 696).

¹⁾ Uber die Konstitution des Naphthazarins vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] veröffentlichten Arbeiten von DIMROTH, RUCK (A. 446, 123) und PFEIFFER (B. 60, 111).

b) Hochschmelzende Form, β-Naphthazarindibromid. B. Aus 1.4.5.8-Tetraoxy-naphthalin und 4 Mol Brom in Eisessig bei Zimmertemperatur (Wheeleb, Edwards,
Am. Soc. 39, 2466). — Citronengelbe Prismen (aus Benzol). Färbt sich bei 140° rot; F: 180°.
Löslich in Chloroform, Alkohol, Benzol und Eisessig. — Spaltet im Sonnenlicht Bromwasserstoff unter Bildung einer stahlblauen Substanz ab. Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür
und Salzsäure sowie beim Kochen mit Alkohol oder Acetylchlorid die gleichen Produkte
wie α-Naphthazarindibromid. Beim Kochen mit Eisessig entstehen rote Krystalle, die unter
teilweiser Sublimation bei 200—238° schmelzen.

Diacetat, 2.3 - Dibrom - 5.8 - diacetoxy - 2.3 - dihydro - naphthochinon - (1.4) $C_{14}H_{10}O_6Br_8 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2C_6H_2 \cdot CO \cdot CHBr$. B. Bei langem Kochen von α- oder β-Naphthazarindibromid mit Acetylchlorid (Wheeler, Edwards, Am. Soc. 39, 2464, 2466). — Platten (aus Tetrachlorkohlenstoff). Färbt sich bei ca. 110° rötlich; F: 166—167°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. — Färbt sich im Exsiccator, auch in Stickstoff-Atmosphäre und im Dunkeln, langsam rot. Gibt beim Behandeln mit Zinnchlorür und 2°/0 iger Salzsäure 1.4-Dioxy-5.8-diacetoxy-naphthalin. Beim Erwärmen mit Alkohol erhält man 2-Brom-5.8-diacetoxy-naphthochinon-(1.4).

- 3. $\gamma.\epsilon$ -Dioxo- α -[3.4-dioxy-phenyl]- α -hexylen, [3.4-Dioxy-cinnamoyl]-aceton, α -[3.4-Dioxy-benzal]-acetylaceton $C_{12}H_{12}O_4=(HO)_2C_6H_3\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$.
- [4 · Oxy 3 · methoxy cinnamoyl] aceton, α Vanillal acetylaceton $C_{13}H_{14}O_4=(HO)(CH_3\cdot O)C_6H_3\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Alkali auf [3-Methoxy-4-(carbomethoxy-oxy-)cinnamoyl]-aceton (Lampe, B. 51, 1351). Prismen (aus Ligroin). F: 143—145°. Färbt sich beim Betupfen mit konz. Schwefelsäure rot. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe. Eisenchlorid färbt die alkoh. Lösung dunkel.
- [3-Methoxy-4-(carbomethoxy-oxy)-cinnamoyl]-aceton $C_{1b}H_{16}O_6=(CH_3\cdot O)(CH_3\cdot O\cdot CO_4)C_4H_3\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus a-[3-Methoxy-4-(carbomethoxy-oxy)-cinnamoyl]-acetessigester durch Verseifung und Abspaltung von Kohlendioxyd (LAMPE, B. 51, 1351). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 111—113°. Wird durch Alkali zu a-Vanillal-acetylaceton verseift. Wird durch konz. Schwefelsäure orange gefärbt, die Lösung ist grünlichgelb. Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine rote, mit Kupferacetat eine grüne Färbung.

4. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{13}H_{14}O_4$.

- 1. 4.5-Dioxy-1.3-dioxo-2.2-diāthyl-hydrinden, 4.5-Dioxy-2.2-diāthyl-indandion-(1.3) $C_{13}H_{14}O_4=(HO)_2C_6H_2 < CO > C(C_2H_5)_2$. B. Neben 5.6-Dioxy-2.2-diāthyl-indandion-(1.3) und dessen Mono- und Dimethyläther aus Veratrol und Diāthylmalonyl-chlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Freund, Fleischer, A. 409, 283). Gelbliche Nadeln (aus Ligroin + Benzol). F: 116—118°. Schwer löslich in kaltem Wasser. Löslich in Sodalösung mit intensiv gelber, in konz. Schwefelsäure mit hellgelber Farbe.
- 2. 4.7-Dioxy-1.3-dioxo-2.2-diāthyl-hydrinden, 4.7-Dioxy-2.2-diāthyl-indandion-(1.3) $C_{13}H_{14}O_4=(HO)_2C_6H_1 < {}^{CO}_{CO}>C(C_2H_5)_2$. B. Aus dem Mono- oder Dimethyl-ather (s. u.) beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) (Freund, Fleischer, A. 409, 282). Gelbliche Spieße (aus Ligroin oder Wasser). F: 90—94°. Löslich in verd. Alkalien mit intensiver gelbgrüner Fluorescenz, in konz. Schwefelsäure mit hellgelber Farbe und schwacher grüner Fluorescenz.

Monomethyläther $C_{14}H_{16}O_4 = (HO)(CH_3 \cdot O)C_8H_2 < \stackrel{CO}{CO} > C(C_8H_5)_8$. Neben dem Dimethyläther und viel 6-Methoxy-2.4-dioxo-3.3-diäthyl-chroman aus Hydrochinondimethyläther und Diäthylmalonylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminium-chlorid (Freund, Fleischer, A. 409, 277). — Bräunlichgelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 105° bis 106°. Mit gelbgrüner Fluorescenz löslich in Alkalien, Sodalösung und Ammoniak. — Gibt beim Kochen mit konz. Kalilauge 3-Oxy-6-methoxy-2-diäthylacetyl-benzoesäure. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist intensiv gelb und fluoresciert gelbgrün.

Dimethyläther $C_{15}H_{18}O_4 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_2 < {}^{CO}_{CO} > C(C_2H_5)_2$. B. s. beim Monomethyläther. — Gelbe Prismen (aus Alkohol), hellgelbe Nådelchen (aus Ligroin). F: 159—161° (FREUND, FLEISCHER, A. 409, 278). Schwer löslich in heißem Ligroin. — Liefert beim Erhitzen mit Salpetersäure im Rohr auf 150° eine Substanz vom Schmelzpunkt 81—83° (gelbe Prismen; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblicher Farbe). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotgelb und fluoresciert grün.

Methyläther-acetat, 4-Methoxy-7-acetoxy-2.2-diäthyl-indandion-(1.3) $C_{18}H_{18}O_5 = (CH_3\cdot O)(CH_2\cdot CO\cdot O)C_4H_2 < CO > C(C_2H_5)_2$. B. Durch kurzes Kochen des Monomethyläthers mit Essigsäureanhydrid und wenig konz. Schwefelsäure (Freund, Fleischer, A. 409, 277). — Krystalle (aus Alkohol). F: 96—98°. — Mit intensiv gelber Farbe und grüner Fluorescenz löslich in konz. Schwefelsäure.

3. 5.6-Dioxy-1.3-dioxo-2.2-diāthyl-hydrinden, 5.6-Dioxy-2.2-diāthyl-indandion-(1.3) C₁₂H₁₄O₄ = (HO)₂C₆H₂<CO>C(C₂H₅)₂. B. Neben dem Mono- und Dimethylāther und 4.5-Dioxy-2.2-diāthyl-indandion-(1.3) aus Veratrol und Diāthylmalonyl-ohlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (FREUND, FLEISCHER, 4. 409, 283). Durch Kochen des Mono- oder Dimethylāthers (s. u.) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) (FR., FL., A. 409, 285). — Spieße (aus verd. Alkohol). F: 216—218°. Löslich in Alkali mit intensiv gelber Farbe und brāunlichgelber Fluorescenz. — Liefert beim Kochen mit konz. Kalilauge 4.5-Dioxy-2-diāthylacetyl-benzoesāure. Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsāure erhālt man ein Acetat [Nādelchen (aus Alkohol); F: 93—95°; mit gelblicher Farbe löslich in konz. Schwefelsāure]. — Die Lösung in konz. Schwefelsāure ist gelblich.

Monomethyläther $C_{14}H_{16}O_4 = (HO)(CH_3\cdot O)C_6H_2 < \stackrel{CO}{CO} > C(C_2H_5)_3$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nådelchen (aus Ligroin). F: 106—108° (FREUND, FLEISCHER, A. 409, 285). Kp₁₈: 210—230°. Schwer löslich in heißem Ligroin. Löslich in Alkalien und Ammoniak mit hellgelber Farbe und schwacher gelbgrüner Fluorescenz. — Liefert beim Kochen mit konz. Kalilauge 4(oder 5)-Oxy-5(oder 4)-methoxy-2-diäthylacetyl-benzoesäure. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelblich und fluoresciert schwach gelbgrün.

Dimethyläther C₁₈H₁₈O₄ = (CH₃·O)₂C₆H₂<CO>C(C₂H₅)₃. B. s. o. bei 5.6-Dioxy-2.2-diāthyl-indandion-(1.3). — Tāfelchen (aus Alkohol). F: 149—151° (Freund, Fleischer, 4.409, 284). — Beim Erhitzen mit Salpetersäure im Rohr erhält man bei 104—106° schmelzende Täfelchen (aus Alkohol). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelblich und fluoresciert schwach gelbgrün.

Methyläther-acetat, 5-Methoxy-6-acetoxy-2.2-diäthyl-indandion-(1.3) $C_{16}H_{18}O_5 = (CH_3\cdot O)(CH_3\cdot CO\cdot O)C_6H_2 < {}^{CO}_{O} > C(C_2H_5)_3$. B. Durch kurzes Kochen des Monomethyläthers mit Essigsäureanhydrid und wenig konz. Schwefelsäure (FREUND, FLEISCHER, A. 409, 288). — Säulen (aus Alkohol). F: 127—129°. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelblich und fluoresciert schwach grün.

f) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n|H_{2n-14}O_4$.

- 1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_{\alpha}O_{4}$.
- 1. 2.3-Dioxy-naphthochinon-(1.4) bezw. 3.4-Dioxy-naphthochinon-(1.2), Isonaphthazarin $C_{10}H_4O_4=C_6H_4\overset{CO\cdot C\cdot OH}{CO\cdot C\cdot OH}$ bezw. $C_6H_4\overset{CO}{C(OH):C\cdot OH}$

8-Oxy-2-phenylsulfon-naphthochinon-(1.4) $C_{16}H_{10}O_{5}S = C_{6}H_{4}CO \cdot C \cdot SO_{3} \cdot C_{6}H_{5}$ bezw. desmotrope Form. B. Durch Oxydation von Phenyl-[1.4-dioxy-naphthyl-(2)]-sulfon mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Hinsberg, B. 50, 955). — Gelbgrüne Prismen (aus Eisessig). F: 214°. Schwer löslich in Eisessig und Methanol in der Kälte, leicht in heißer Essigsäure. — Die Lösung in schwach erwärmter konzentrierter Schwefelsäure ist gelbrot. — Gibt mit Natronlauge ein im Überschuß der Lauge schwer lösliches, intensiv gelbes

Natriumsalz.

2. 2.6-Dioxy-naphthochinon-(1.4) bezw. 4.6-Dioxy-naphthochinon-(1.2) $C_{10}H_{6}O_{4} = HO \cdot C_{6}H_{3} \xrightarrow{CO \cdot C \cdot OH}$ bezw. $HO \cdot C_{6}H_{3} \xrightarrow{CO - CO}$ Zur Konstitution vgl. a. Dm-

ROTH, SCHULTZE, A. 411, 341. — B. Man verseift 1.2.4.6-Tetraacetoxy-naphthalin mit methylalkoholischer Kalilauge und leitet Sauerstoff in die Reaktionsflüssigkeit ein (DIMBOTH, KERKOVIUS, A. 399, 39). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig), Spieße (aus Aceton). Zersetzt sich beim Erhitzen ohne scharfen Schmelzpunkt. Schwer löslich in Eisessig und Aceton, löslich in heißem Alkohol, leicht löslich in Essigsäure und verd. Aceton. Löslich in Natronlauge und Sodalösung mit blutroter Farbe. — Die Lösungen färben sich beim Kochen dunkel. Bei der Einw. von Brom in Eisessig erhält man ein Dibromderivat (s. u.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist braungelb.

Diacetat $C_{14}H_{10}O_6 = C_{10}H_4O_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Durch Behandeln von 2.6-Dioxynaphthochinon-(1.4) mit Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure (DIMROTH, KERKOVIUS, A. 399, 40). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol).

- **x.x-Dibrom-2.6-dioxy-naphthochinon-(1.4)** $C_{10}H_4O_4Br_2=(HO)_2C_{10}H_2Br_3(:O)_2$ bezw. desmotrope Form. B. Aus 2.6-Dioxy-naphthochinon-(1.4) und Brom in siedendem Eisessig (DMROTH, KERKOVIUS, A. 399, 40). Gelbbraune Krystalle (aus Eisessig). F: 283—286°. Mit blauroter Farbe löslich in Sodalösung. Liefert in Methanol mit Brom x.x.x-Tribrom-2.6-dioxy-naphthochinon-(1.4). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist braungelb.
- ж.ж.-Tribrom -2.6-dioxy-naphthochinon -(1.4) $C_{10}H_3O_4Br_3 = (HO)_2C_{10}HBr_3(:O)_2$ bezw. desmotrope Form. B. Aus х.х.-Dibrom-2.6-dioxy-naphthochinon-(1.4) und Brom in Methanol (Dimroth, Kerkovius, A. 309, 41). Gelbe Nadein oder grünlichbraune Krystalle (aus 80%) iger Essigsäure). F: 242%. Löslich in Sodalösung, Natronlauge und konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe.
- 3. 2.7-Dioxy-naphthochinon-(1.4) bezw. 4.7-Dioxy-naphthochinon-(1.2)

 C₁₀H₆O₄ = HO·C₆H₃ CO·CH bezw. HO·C₆H₃ CO—CO

 COCH bezw. HO·C₆H₃ CO—CH constitution vgl. a. Dimports Schulzer 4.411, 341 and R. Aug 1.2.4.7 Tatracentoxy positioning durch Verseifer mit

ROTH, SCHULTZE, A. 411, 341. — B. Aus 1.2.4.7-Tetraacetoxy-naphthalin durch Verseifen mit methylalkoholischer Kalilauge und darauffolgendes Einleiten von Sauerstoff in die Reaktionsflüssigkeit (DIMEOTH, KERKOVIUS, A. 399, 42). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol oder Aceton). Zersetzt sich bei ca. 205—210° unter Dunkelfärbung. Leicht löslich in siedendem Alkohol und verd. Aceton. Löslich in Natronlauge mit karmoisinroter Farbe. — Liefert mit Brom in Eisessig x.x.x-Tribrom-2.7-dioxy-naphthochinon-(1.4). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist karmoisinrot.

- ж.ж.х Tribrom 2.7 dioxy naphthochinon (1.4) $C_{10}H_3O_4Br_3 = (HO)_2C_{10}HBr_3(:O)_2$ bezw. desmotrope Form. B. Aus 2.7-Dioxy-naphthochinon-(1.4) und Brom in siedendem Eisessig (Dimeoth, Кыркоvius, A. 399, 43). Gelbliche Prismen (aus Eisessig). F: 228—229°. Löslich in Soda und Natronlauge mit blauroter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist braunrot.
- 4. 5.6-Dioxy-naphthochinon-(1.4) $C_{10}H_6O_4 = (HO)_2C_6H_2 < CO \cdot CH$ Das im Hptw., S.412 unter dieser Formel beschriebene Naphthazarin wurde als 5.8-Dioxy-naphthochinon-(1.4) erkannt. Analog sind Naphthazarin diacetat und -dioxim, Chlornaphthazarin und Tetrachlornaphthazarin zu formulieren.
- 5. 5.8 Dioxy naphthochinon (1.4), Naphthazarin $C_{10}H_6O_4 = CO \cdot CH$ Wurde im Hptw., S. 412 als 5.6-Dioxy-naphthochinon-(1.4) beschrieben 1). Reinigung durch Sublimation bei 2—10 mm Druck: Wheeler, Edwards, Am. Soc. 38, 389. Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkalien und in konz. Schwefelsäure: R. Meyer, Fischer, B. 46, 88, 91. Verwendung von Naphthazarin-Derivaten zur Erzeugung grauer bis schwarzer substantiver Färbungen: Ges. f. chem. Ind. Basel, D.R.P. 293113; C. 1916 II. 287; Frdl. 12, 284. $C_{10}H_6O_4 + HCIO_4 + H_2O$. Pleochroitische (gelb und rot) Tafeln. Wird beim Erwärmen mit Wasser gespalten (K. A. HOFMANN, METZLER, LEOHER, B. 43, 183). $CuC_{10}H_4O_4$ (Guggiari, B. 45, 2445). $La_2(C_{10}H_4O_4)_3$ (G.). $Ce_2(C_{10}H_4O_4)_3$ (G.). $CeC_{10}H_4O_4$ + $CeC_{10}H_4O_4$

¹) Zur Konstitution des Naphthazarins vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] DIMROTH, RUCK, A. 446, 123; PFEIFFER, B. 60, 111.

- 5.8-Diacetoxy-naphthochinon-(1.4), Naphthazarindiacetat $C_{14}H_{10}O_{8} = C_{10}H_{4}O_{1}(O \cdot CO \cdot CH_{2})_{2}$. Ist im *Hptto.*, S. 413 als 5.6-Diacetoxy-naphthochinon-(1.4) beschrieben 1). B. Durch Erhitzen von Naphthazarin mit Acetylchlorid (Webbler, Edwards, Am. Soc. 39, 2465). F: 189—190°.
- 2 Brom 5.8 dioxy naphthochinon (1.4), Bromnaphthasarin $C_{10}H_5O_4Br = (HO)_2C_6H_2 \xrightarrow{(CO \cdot CH}^{-1})$. B. Beim Erhitzen von a- oder β -Naphthasarindibromid (S. 695, 696) mit Alkohol oder mit Natriumaoetat in 95% iger Essigsäure (Wheeler, Edwards, Am. Soc. 39, 2464, 2466). Rotbraune Prismen (aus Benzol). Entwickelt von 170% an einen farbigen Dampf; F: 188—189%. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol und Äther. Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und 12% iger Salzsäure 1.4.5.8-Tetraoxynaphthalin.
- 2 Brom 5.8 diacetoxy naphthochinon (1.4), Bromnaphthasarindiacetat $C_{16}H_{9}O_{6}Br = (CH_{3}\cdot CO\cdot O)_{8}C_{6}H_{8}\overset{CO\cdot CBr}{\hookrightarrow CO\cdot CH}^{1}$). B. Durch langes Kochen von Bromnaphthasarin mit Acetylchlorid oder durch Erwärmen von 2.3-Dibrom-5.8-diacetoxy-2.3-dihydro-naphthochinon-(1.4) mit Alkohol (Wheeler, Edwards, Am. Soc. 39, 2465). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 191—192°.
- 2.3-Dibrom-5.8-dioxy-naphthochinon-(1.4), Dibromnaphthazarin $C_{10}H_4O_4Br_3=(HO)_2C_8H_5\overset{\bullet}{CO}\cdot \overset{\bullet}{CBr}^1)$.
- a) Praparat aus 1.4.5.8-Tetraoxy-naphthalin. B. Aus 1.4.5.8-Tetraoxy-naphthalin und 4 Mol Brom in Eisessig bei 70° (Wherler, Edwards, Am. Soc. 39, 2467). —Rote Blätter (aus Eisessig). Entwickelt bei 230° einen farbigen Dampf; F: 258°. Schwer löslich in Alkohol und Äther.
- b) Praparat aus 2.3.8-Tribrom-5-oxy-naphthochinon-(1.4). B. Beim Erwarmen von 2.3.8-Tribrom-5-oxy-naphthochinon-(1.4) mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge (WHEELER, Scorr, Am. Soc. 41, 840). Goldbraune Nadeln (aus Alkohol, Chloroform oder Eisessig). Beginnt bei 160° sich zu zersetzen. F: 236°.
- 2.3 Dibrom 5.8 diacetoxy naphthochinon (1.4), Dibromnaphthasarindiacetat $C_{14}H_6O_6Br_8 = (CH_2 \cdot CO \cdot O)_8C_6H_2 \cdot CO \cdot CBr^1$). B. Bei langem Kochen von Dibromnaphthazarin mit Acetylchlorid (Whereles, Edwards, Am. Soc. 39, 2467). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 200—201°. Leicht löslich in heißem Essigsäureanhydrid, Alkohol und Tetrachlorkohlenstoff. Gibt beim Erhitzen mit Zinnchlorür und $2^0/_0$ iger Salzsäure 2.3-Dibrom-1.4-dioxy-5.8-diacetoxy-naphthalin.
- 2. 3.7-Dioxy-5-methyl-naphthochinon-(1.4) bezw. 4.6-Dioxy-8-methyl-naphthochinon-(1.2) $_{\text{C1}}\text{H}_{\text{B}}\text{O}_{\text{4}}$ (s. nebenstehende Formeln). CH₃ CO C·OH bezw. HO·C(OH) CH

6.8-Dibrom-8.7-dioxy-5-methyl-naphthochinon-(1.4) bezw. 5.7-Dibrom-4.6-dioxy-8-methyl-naphthochinon-(1.2) $C_nH_eO_eBr_s = (HO)(CH_s)C_eBr_s CO \cdot CH$ bezw.

(HO)(CH_e)C_eBr_eCO—CO
B. Durch Oxydation von 2.4-Dibrom-3.5.8-triacetoxy-1-methyl-naphthalin mit 3% igem Wasserstoffperoxyd in Natronlauge (ROHDE, DORFMULLER, B. 43, 1366). — Orangefarbene Prismen (aus Aceton). F: 258%. Sehr wenig löslich in siedendem Aceton mit gelber Farbe. — Liefert bei der Destillation mit Zinkstaub Naphthalin. Gibt mit Brom in Eisessig bei 120—125% in sehr geringer Menge a-Bromcarmin.

Diacetat $C_{12}H_{10}O_6Br_4 = C_{11}H_4O_8Br_2(O\cdot CO\cdot CH_2)_2$. B. Aus der vorangehenden Verbindung und Acetanhydrid in Gegenwart von wenig konz. Schwefelsäure bei 100° (ROHDE, DORTHULLER, B. 43, 1367). — Gelbgrüne Nadeln (aus Alkohol). F: 233°. Schwer löslich in heißem Alkohol.

¹⁾ Zur Konstitution des Naphthazarins vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] DIMROTH, RUCK, A. 448, 123; PFRIFFER, B. 60, 111.

700 OXY-OXO-VERBINDUNGEN CnH2n-14 O4 UND CnH2n-16 O4 [Syst. No. 801-802

2.6.8 - Tribrom - 3.7 - dioxy - 5 - methyl - naphthochinon - (1.4) bezw. 3.5.7 - Tribrom - 4.6 - dioxy - 8 - methyl - naphthochinon - (1.2), β - Bromcarmin $C_{11}H_5O_4Br_5$ (s. nebenstehende Formeln) (S. 414).

B. Aus x-Brom-2.6-dioxy-8-methyl-naphthochinon-(1.4)-carbonsaure-(5) bezw. x-Brom-4.6-dioxy-8-methyl-naphthochinon-(1.2)-carbonsaure-(5) und Brom in abscl. Methanol (Dimboth, A. 399, 22). — Liefert bei der Destillation mit Zinkstaub Naphthalin (ROHDE, DORFMÜLLER, B. 43, 1369).

 β -Bromcarmin-diacetat $C_{18}H_9O_8Br_3=C_{11}H_3O_2Br_3(0\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Aus β -Bromcarmin, Acetanhydrid und wenig konz. Schwefelsäure (Rohde, Dorfwüller, B. 43, 1364). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 229°. — Wird durch konzentrierte alkoholische Kalilauge verseift.

3. 6.7 - Dioxy - 2.3 - dimethyl - naphthochinon - (1.4) $_{\text{HO}}$ $_{\text{C0}}$ $_{\text{C}}$ $_{\text{CH}_3}$ $_{\text{HO}}$ $_{\text{C0}}$ $_{\text{C}}$ $_{\text{CH}_3}$

6.7 - Dimethoxy - 2.3 - dimethyl - naphthochinon - (1.4) $C_{14}H_{14}O_4 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_2 \cdot CO \cdot C \cdot CH_3$.

B. Durch Oxydation von 6.7-Dimethoxy-2.3-dimethyl-naphthalin mit Natriumbichromat in Eisessig bei 95—115° (Schroeter, Lichtenstadt, Irineu, B. 51, 1605). — Gelbe Nädelchen (aus Eisessig). F: 241—242°. Sehr wenig löslich in kaltem Eisessig.

4. Verbindung $C_{16}H_{18}O_4$ (Formel I oder II; R = H).

Monomethyläther ("Oxytetrahydrothebaon") $C_{17}H_{30}O_4$ (s. o. Formel I oder II; $R=CH_3$). Eine Verbindung, der Freund, Spryer (*J. pr.* [2] 94, 150) diese Konstitution zuschreiben, wird in Syst. No. 4786 abgehandelt.

g) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O_4$.

1. 3-0xy-2-acetyl-naphthochinon-(1.4), 3-0xy-2-aceto-naphthochinon-(1.4) bezw. 4-0xy-3-acetyl-naphthochinon-(1.2), 4-0xy-3-aceto-

$$\begin{array}{ll} \text{naphthochinon-(1.2)} & C_{12}H_8O_4 = C_6H_4 & \begin{array}{c} CO \cdot C \cdot CO \cdot CH_3 \\ CO \cdot C \cdot CO \cdot CH_3 \end{array} \\ \text{bezw.} \end{array}$$

C₀H₄CO—CO
B. Man fügt zu einer Lösung von 4 g 1.2.4-Trioxy-anthra-

chinon in $100 \, \mathrm{cm^3}$ Wasser $12 \, \mathrm{cm^2}$ 5 n-NaOH und 10 Tropfen $1^{\circ}/_{\circ}$ iger Kobaltsulfatlösung und gibt dann allmählich 5—8 cm³ $30^{\circ}/_{\circ}$ iges Wasserstoffperoxyd zu, wobei man die Temperatur nicht über 50° steigen läßt; sobald die Reaktionsflüssigkeit eine braunrote Farbe zeigt, kühlt man ab und säuert mit 5 cm³ konz. Salzsäure an (Dimboth, Schultze, A. 411, 342). — Gelbe Blättchen (aus Methanol). F: $128-129^{\circ}$. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwer in Wasser. — Liefert beim Kochen mit Brom in Eisessig 3-Brom-2-oxy-naphthochinon-(1.4) bezw. 3-Brom-4-oxy-naphthochinon-(1.2). — Gibt mit Phenylhydrazin in Essigsäure eine Verbindung $C_{18}H_{14}O_{2}N_{2}$ (S. 701). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb. — $2 \, \mathrm{NaC_{12}H_2O_4} + C_{12}H_2O_4$. Braungelbe Krystalle (aus Methanol). Löslich in Wasser. — $\mathrm{NaC_{12}H_2O_4}$. Gelbbraune Nädelchen (aus Alkohol).

Verbindung $C_{10}H_{14}O_{2}N_{3}$ (Monophenylhydrazon?). B. Aus 3-Oxy-2-aceto-naphthochinon-(1.4) und 1 Mol Phenylhydrazin in Essigsäure (Dieboth, Schultze, A. 411, 344). — Bordeauxrote Nadeln. F: 165°.

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{18}H_{10}O_4$.

- 1. Phenyl-[2.3.4-trioxy-phenyl]-keton, 4-Benzoyl-pyrogallol, 4-Benzopyrogallol, 2.3.4-Trioxy-benzophenon, Alizaringelb A C₁₃H₁₀O₄ = C₆H₅·CO·C₆H₂(OH)₂ (S. 417). B. Durch Umsetzen von 2.3.4-Tris-[carbomethoxy-oxy]-benzoylchlorid mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid und Verseifen des Reaktionsproduktes mit verd. Natronlauge in Aceton im Wasserstoffstrom (E. FISCHER, RAPAPORT, B. 46, 2394). Gelbe Nadeln mit 1H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 138—139° (korr.) (F. R.), 140—141° (Bargellin, Leonard, G. 41 I, 742). Liefert beim Erhitzen mit wasserfreiem Natriumscetat und Acetanhydrid das Diacetat des 7.8-Dioxy-4-phenyl-cumarins (B., L.). Wird nach Verfütterung an Kaninchen im Harn an Schwefelsäure oder Glucuronsäure gebunden ausgeschieden (Jodlbauer, Kurz, Bio. Z. 74, 351). Giftwirkung auf Fische und Kaulquappen: J., K. Cl₂SnC₁₃H₂O₄. B. Aus wasserfreiem 2.3.4-Trioxy-benzophenon und Zinntetrachlorid in Benzol auf dem Wasserbad (Pfelfer, B. 44, 2662). Orangefarbenes Pulver mit Benzol (aus Benzol). Enthält noch bei 110° ¹/₄—¹/₂ Mol Benzol. Wird beim Erhitzen rot und zersetzt sich dann zu einem swarzen Teer. Schwer löslich in Benzol, löslich in Alkohol mit tiefgelber, in Pyridin mit orangegelber Farbe; die Pyridin-Lösung gibt mit Wasser eine gelbe Fällung. Wird durch siedendes Wasser zersetzt.
- 2 Oxy 3.4 dimethoxy benzophenon $C_{10}H_{14}O_4 = C_0H_5 \cdot CO \cdot C_0H_3(O \cdot CH_3)_3 \cdot OH$ (S. 418). F: 130—131° (Barchlini, G. 46 I, 253). Liefert beim Behandeln in alkal. Lösung mit Kaliumpersulfat in Gegenwart von Ferrosulfat und Kochen der angesäuerten Reaktionsflüssigkeit 2.5-Dioxy-3.4-dimethoxy-benzophenon.
- 2. Phenyl-[2.4.5-trioxy-phenyl]-keton, 5-Benzoyl-oxyhydrochinon, 5-Benzo-oxyhydrochinon, 2.4.5-Trioxy-benzophenon $C_{13}H_{10}O_4=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_5(OH)_3$.
- 2.4 Dioxy 5 methoxy benzophenon $C_{14}H_{12}O_4 = C_4H_5 \cdot CO \cdot C_6H_1(OH)_2 \cdot O \cdot CH_2$. B. Beim Kochen der Eisessig-Lösung von 2.4.5-Trimethoxy-benzophenon oder 2-Oxy-4.5-dimethoxy-benzophenon mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,47) (Bargellin, Marregian, R. A. L. [5] 20 II, 187). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 183—185°. Leicht löslich in Alkohol und Essigsäure, löslich in Aceton und Benzol, schwerlöslich in Chloroform, sehr schwer in siedendem Wasser. Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine gelbgrüne Färbung. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangefarben.
- 2-Oxy-4.5-dimethoxy-benzophenon $C_{15}H_{14}O_4 = C_4H_5 \cdot \text{CO} \cdot C_6H_2(O \cdot \text{CH}_3)_4 \cdot \text{OH}$. B. Neben 2.4.5-Trimethoxy-benzophenon aus Oxyhydrochinontrimethyläther und Benzoylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (Bargellini, Martegiani, R. A. L. [5] 20 II, 184, 186). Beim Erhitzen von 2.4.5-Trimethoxy-benzophenon mit Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (B., M.). Grünlichgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 106—107°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und siedendem Wasser. Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenehlorid eine gelbgrüne Färbung. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangefarben.
- 2.4.5-Trimethoxy-benzophenon $C_{16}H_{16}O_4 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)_3$. B. Neben 2-Oxy-4.5-dimethoxy-benzophenon aus Oxyhydrochinontrimethyläther und Benzoylchlorid in Gegenwart von Aluminiumchlorid in Schwefelkohlenstoff (Bargellini, Martegiani, R. A. L. [5] 20 II, 184). Beim Behandeln von 2-Oxy-4.5-dimethoxy-benzophenon mit Dimethylsulfat in Natriummethylat-Lösung oder beim Erhitzen mit Methyljodid und Kalilauge (B., M., R. A. L. [5] 20 II, 186). Gelbliche Nadeln (aus siedendem Wasser). F: 97°. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, sohwer in siedendem Wasser, sehr leicht in Alkohol, Benzol und Aceton. Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe. Das Phenylhydrazon schmilzt bei 178—179°.
- 4.5-Dimethoxy-2-acetoxy-benzophenon $C_{17}H_{16}O_5=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)_5\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 2-Oxy-4.5-dimethoxy-benzophenon mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Bargellini, Martegiani, R. A. L. [5] 20 II, 186). Gelbliche Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 108—110°. Schwer löslich in siedendem Wasser, leicht in Alkohol, Benzol, Chloroform und Aceton. Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe.
- 3. Phenyl [2.4.6 trioxy phenyl] keton, 2 Benzoyl phloroglucin, 2 Benzo phloroglucin, 2.4.6 Trioxy benzophenon $C_{13}H_{10}O_4 = C_4H_5 \cdot CO \cdot C_4H_3(OH)_3$. Darst. Man leitet Chlorwasserstoff in ein Gemisch von 6 g wasserfreiem Phloroglucin.

- glucin, 5 g Benzo-nitril, 2 g Zinkchlorid und 30 cm² Äther, verwandelt das ausgeschiedene Ketimidhydrochlorid in das Sulfat (gelbe glänzende Prismen) und kocht dieses mit der 20-fachen Menge Wasser; Ausbeute ca. 65% der Theorie (Hoesch, B. 48, 1131). Gelbliche Nadeln mit 1H₂O (aus Wasser). F: 165°. Verliert das Krystallwasser bei längerem Aufbewahren im Exsiccator oder beim Erhitzen auf 100°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Essigester, schwerer in Benzol und Chloroform, sehr schwer in Ligroin. Löst sich in 2½ Tln. kochendem Wasser, in 310 Tln. Wasser von 22°. Löslich in Alkalien mit roter Farbe. Reduziert Fahlungsche Lösung und ammoniakalische Silberlösung. Wird beim Kochen der alkal. Lösungen in Phloroglucin und Benzoesäure zerlegt. Ruft in trocknem Zustand starken Nies- und Hustenreiz hervor. Gibt mit Eisenchlorid eine braunrote Färbung.
- 2.4 Dioxy 6 methoxy benzophenon, Isocotoin $C_{14}H_{12}O_4 = C_6H_3 \cdot CO \cdot C_6H_2 \cdot (OH)_2 \cdot O \cdot CH_2$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Mischung von Phloroglucinmonomethyläther, Benzonitril, Zinkchlorid und Äther und Kochen des entstandenen Ketimidhydrochlorids mit Wasser (KARRER, Helv. 2, 488). Gelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 162°. Ist in Wasser leichter, in Ligroin schwerer löslich als Cotoin. Gibt mit Eisenchlorid eine rotbraune Färbung.
- 2.6 Dioxy 4 methoxy benzophenon, Cotoin $C_{14}H_{18}O_4 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_2(OH)_2 \cdot O \cdot CH_8$ (S. 419). Leicht löslich in Methanol und Amylalkohol mit gelber Farbe, etwas schwerer in Petroläther; die Lösung in Petroläther ist farblos (Jodlbauer, Kuez, Bio. Z. 74, 341). Cotoin wird nach der Verfütterung an Kaninchen an Schwefelsäure und Glucuronsäure gebunden im Harn vollständig ausgeschieden (J., K., Bio. Z. 74, 345). Giftwirkung: J., K.
- 2-Oxy-4.6-dimethoxy-benzophenon ("Hydrocotoin, Benzocotoin") $C_{16}H_{16}O_4 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)_2 \cdot OH$ (S. 419). Wirkt als starkes Gift auf Fische und Kaulquappen (JODLBAUER, KURZ, Bio. Z. 74, 351).
- 4-Methoxy-2.6-diacetoxy-bensophenon, Cotoindiacetat $C_{15}H_{16}O_6=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(O\cdot CO\cdot CH_3)_2\cdot O\cdot CH_3$ (8. 420). {Einfluß von Beimengungen auf die Krystallisationsfähigkeit: Padoa, Mervini, R. A. L. [5] 18 II, 62}; G. 41 I, 202.
- 4: $[4-Oxy-phenyl]-[2.4-dioxy-phenyl]-keton, 2.4.4'-Trioxy-benzophenon <math>C_{18}H_{10}O_4=H_0\cdot C_eH_4\cdot CO\cdot C_eH_3(OH)_3$ (S. 422). F: 200—201° (Bargellini, Leonardi, G. 41 I, 745). Liefert beim Kochen mit Acetanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat 2.4.4'-Triacetoxy-benzophenon und das Diacetat des 7-Oxy-4-[4-oxy-phenyl]-cumarins.
- 2.4 Dioxy 4' methoxy benzophenon $C_{14}H_{12}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_3 \cdot (OH)_2$ (S. 422). Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 165° (BARGELLINI, LEONARDI, G. 41 I, 743). Liefert beim Kochen mit Acetanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat neben geringeren Mengen 4'-Methoxy-2.4-diacetoxy-benzophenon das Acetat des 7-Oxy-4-[4-methoxy-phenyl]-cumarins.
- 4'-Methoxy-2.4-diacetoxy-benzophenon $C_{18}H_{16}O_6 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_2(O \cdot CO \cdot CH_8)_2$. B. Beim Kochen von 2.4-Dioxy-4'-methoxy-benzophenon mit Acetanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (BARGELLINI, LEONARDI, G. 41 I, 743). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 128—130°.
- 2.4.4'-Triacetoxy-benzophenon $C_{19}H_{16}O_7 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_6 \cdot CO \cdot C_6H_3 \cdot (O \cdot CO \cdot CH_3)_3$. Beim Kochen von 2.4.4'-Trioxy-benzophenon mit Acetanhydrid und wasserfreiem Natrium-acetat (Bargellini, Leonardi, G. 41 I, 745). Nädelchen (aus Wasser). F: 96—98°.
- 5. [2-Oxy-phenyl]-[2.6-dioxy-phenyl]-keton, 2.6.2'-Trioxy-benzophenon, 2-Salicoyl-resorcin $C_{13}H_{10}O_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_3 (OH)_2$ (S. 422) ist als Salicylsaure-[3-oxy-phenylester] (Syst. No. 1061) erkannt worden (Kauffmann, Pannwitz, B. 45, 774 Anm. 1).
- 6. [4-Oxy-phenyl]-[3.5-dioxy-phenyl]-keton, 3.5.4'-Trioxy-benzophenon $C_{18}H_{10}O_4 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_3(OH)_2$.
- 8.5.4'-Trimethoxy-benzophenon $C_{16}H_{16}O_4 = CH_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_3 (O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 3.5-Dimethoxy-benzoylchlorid und Anisol in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Ainminiumehlorid (MAUTHNER, J. pr. [2] 87, 406). Nadeln (aus Benzol). F: 97—98°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Äther und Chloroform, sehr wenig löslich in Eisessig, fast unlöslich in Ligroin und Petroläther. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

3. Oxy-oxo-Verbindungen C14H12O4.

- 1. $\{2.4.5 Trioxy phenyl\} benzyl keton, 2.4.5 Trioxy desoxybenzoin C₁₄H₁₅O₄ = C₆H₅·CH₁·CO·C₆H₂(OH)₅.$
- 2-Oxy-4.5-dimethoxy-desoxybenzoin $C_{16}H_{16}O_4 = C_6H_8 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_8 (OH) (O \cdot CH_2)_8$. Neben 2.4.5-Trimethoxy-desoxybenzoin bei der Kondensation von Oxyhydrochinon-trimethyläther mit Phenylessigsäurechlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Bargellin, Martelian, R. A. L. [5] 20 II, 189). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 94°. Schwer löslich in siedendem Wasser und heißem Petroläther, leicht in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Aceton. Löslich in konz. Schwefelsäure mit grünlichgelber Farbe. Die alkoh. Lösung färbt sich mit Eisenchlorid grün.
- 3.4.5-Trimethoxy-desoxybenzoin $C_{17}H_{18}O_4 = C_0H_1 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_0H_2 \cdot (O \cdot CH_2)_3$. B. Neben 2-Oxy-4.5-dimethoxy-desoxybenzoin bei der Kondensation von Oxyhydrochinontrimethyläther mit Phenylessigsäurechlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminium-chlorid (Bargellinn, Marreliann, R. A. L. [5] 20 II, 189). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 76—77°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Benzol und Aceton, weniger leicht in Alkohol, löslich in siedendem Wasser. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine orangerote Färbung. Das Phenylhydrazon schmilzt bei 142—143°.
- 2. [3.4.5 Trioxy phenyl] benzyl keton, 3.4.5 Trioxy desoxy benzoin $C_{14}H_{13}O_4=C_6H_5\cdot CH_3\cdot CO\cdot C_6H_5(OH)_2\cdot$
- 3.4.5 Trimethoxy desoxy benzoin, [3.4.5 Trimethoxy phenyl] benzyl keton $C_{17}H_{18}O_4 = C_4H_5 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_5H_5(O \cdot CH_3)_3$. B. Durch Oxydation von 3.4.5-Trimethoxy-a-benzyl-stilben in 70^9 /_oiger Essigs aure mit Ozon bei 70^9 (Bogert, Isham, Am. Soc. 36, 529). Nadeln (aux Methanol). F: 99° (korr.). Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Ligroin, Äther, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Wasser. Das p-Nitro-phenylhydrazon schmilz bei 194°.
- 3. [3.4-Dioxy-phenyl]-[4-oxy-benzyl]-keton, 3.4.4'-Trioxy-desoxybenzoin $C_{14}H_{12}O_4=HO\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_0H_3(OH)_2$.
- 3.4.4'-Trimethoxy-desoxybenzoin $C_{17}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_8H_3 (O \cdot CH_2)_2$.

 B. Aus 4-Methoxy-phenylessigsäurechlorid und Veratrol in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (CAIN, SIMONSEN, SMITH, Soc. 108, 1037). Nadeln (aus Alkohol).

 F: 118°. Leicht löslich in Benzol, Essigester und Chloroform, schwer in Petroläther und kaltem Alkohol.
- Oxim $C_{17}H_{19}O_4N = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_6H_3(O \cdot CH_2)_2$. Prismen (aus Alkohol). F: 143° (Cain, Simonsen, Smith, Soc. 103, 1037). Beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid in Benzol + Äther erhält man 4-Methoxy-phenylessigsäure-[3.4-dimethoxy-anilid].
- 4. $\begin{array}{ll} \textbf{4-Oxy-phenyl]-[3.4-dioxy-benzyl]-keton,} & \textbf{4.3'.4'-Trioxy-desoxy-benzoin} & \textbf{C}_{14}\textbf{H}_{12}\textbf{O}_{4} = \textbf{HO}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{2}(\textbf{OH})_{3}. \end{array}$
- 4.3'.4'-Trimethoxy-desoxybenzoin $C_{17}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot C_8H_3(O \cdot CH_2)_2$. B. Aus 3.4-Dimethoxy-phenylessigssurechlorid und Anisol in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Cain, Simonsen, Smith, Soc. 103, 1038). Nadeln (aus Benzol). F: 138°. Sehr leicht löslich in siedendem Benzol, leicht in siedendem Alkohol. Die Lösung in konz. Schwefelssure ist gelb.
- Oxim $C_{19}H_{19}O_4N=CH_9\cdot O\cdot C_4H_4\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_9\cdot C_6H_8(O\cdot CH_3)_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 100—101° (Cain, Simonsen, Smith, Soc. 103, 1039).

4. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{15}H_{14}O_4$.

1. [2.3.4 - Trioxy - phenyl] - β - phenäthyl - keton, γ - Oxo - a - phenyl - γ - [2.3.4 - trioxy - phenyl] - propan, 2.3.4 - Trioxy - β -phenyl - propiophenon $C_{13}H_{14}O_4 = C_4H_5 \cdot CH_5 \cdot CH_5 \cdot CO \cdot C_4H_5(OH)_5$. B. Beim Erhitzen von β -Phenyl-propionsäure mit Pyrogallol und Zinkohlorid auf 115—120° (Dutta, Watson, Soc. 101, 1241). — Hellrosa Prismen mit 1 H_2O (aus verd. Alkohol). F: 86—87°. Löslich in Alkalien mit gelber Farbe. — Färberische Eigenschaften: D., W.

γ-Oxo-a-phenyl-γ-[2-oxy-3.4-dimethoxy-phenyl]-propan, 2-Oxy-3.4-dimethoxy-β-phenyl-propiophenon $C_{17}H_{18}O_4=C_4H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_4H_4\cdot OH)(O\cdot CH_3)_8$. B. Beim Hydrieren von 2-Oxy-3.4-dimethoxy-ω-benzal-acetophenon in Alkohol in Gegenwart von Palladiumschwarz (BARGELLINI, MONTI, G. 44 II, 31). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 80—82°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Aceton.

2. $[2.4.5 - Trioxy - phenyl] - \beta - phenäthyl - keton, \gamma - Oxo - a - phenyl - \gamma - [2.4.5 - trioxy - phenyl] - propan, 2.4.5 - Trioxy - \beta - phenyl - propiophenon <math>C_{15}H_{14}O_4 = C_5H_5 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_5H_3(OH)_8$.

 γ -Oxo-α-phenyl- γ -[2.4.5-trimethoxy-phenyl]-propan, 2.4.5-Trimethoxy- β -phenyl-propiophenon $C_{18}H_{20}O_4=C_8H_8\cdot CH_3\cdot CO\cdot C_8H_8(O\cdot CH_3)_3$. B. Beim Hydrieren von 2.4.5-Trimethoxy- ω -benzal-acetophenon in Alkohol in Gegenwart von Palladiumschwarz (Bargellini, Finkelstein, G. 42 II, 423). — Nadeln (aus Alkohol). F: 105—107°. Leicht löslich in Chloroform, Essigester, Benzol, Aceton und Ather, unlöslich in Petroläther. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit hellgelber Farbe.

- $a\beta$ -Dibrom 2.4.5 trimethoxy β -phenyl propiophenon, 2'.4.5'-Trimethoxy chalkon-dibromid $C_{18}H_{18}O_4Br_5=C_6H_5\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_6H_3(O\cdot CH_2)_3$. Gelbliche Täfelchen (aus Alkohol). F: 148° (Zers.) (Reigeodsei, Tambor, B. 43, 1967).
- 3. $[2.4-Dioxy-phenyl]-[2-oxy-\beta-phenäthyl]-keton, \gamma-Oxo-a-[2-oxy-phenyl]-\gamma-[2.4-dioxy-phenyl]-propan, 2.4-Dioxy-\beta-[2-oxy-phenyl]-propiophenon <math>C_{15}H_{16}O_4=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_5(OH)_2$.
- $a.\beta$ -Dibrom-2.4-diacetoxy- β -[2-acetoxy-phenyl]-propiophenon, 2.2'.4'-Triacetoxy-chalkon-dibromid $C_{31}H_{18}O_7Br_2=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_6H_3(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Brom auf 2.2'.4'.Triacetoxy-chalkon in Chloroform (Tambor, Guller, Helv. 2, 103). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 144°. Gibt beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge und Ansäuern der Reaktionsflüssigkeit mit Salzsäure 2-[2.4-Dioxy-benzoyl]-cumaron.
- $\begin{array}{l} 5.a\beta\text{-Tribrom-2.4-diathoxy-β-[2-acetoxy-phenyl]-propiophenon,} \quad 5'\text{-Brom-2'.4'} \cdot \text{diathoxy-2-acetoxy-chalkon-dibromid} \quad C_{21}H_{21}O_{5}Br_{5} = CH_{3}\cdot CO\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_{6}H_{2}Br(O\cdot C_{2}H_{5})_{2}. \quad B. \quad \text{Aus 2'.4'-Diathoxy-2-acetoxy-chalkon und Brom in Schwefelkohlenstoff} (TAMBOR, B. 44, 3219). Prismen (aus Alkohol). F: 139°. Gibt beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge 2-[5-Brom-2.4-diathoxy-benzoyl]-cumaron. \\ \end{array}$
- $a.\beta$ -Dibrom-2.4-diäthoxy- β -[5-brom-2-acetoxy-phenyl]-propiophenon, 5-Brom-2'.4'-diäthoxy-2-acetoxy-chalkon-dibromid $C_{21}H_{21}O_5Br_2=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_8Br\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 5-Brom-2'.4'-diāthoxy-2-acetoxy-chalkon und Brom (Tambor, B. 44, 3220 Anm. 1). Krystalle (aus Alkohol). F: 147°. Gibt beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge 5-Brom-2-[2.4-diāthoxy-benzoyl]-cumaron.
- 4. $[2.4-Dioxy-phenyl]-[4-oxy-\beta-phenäthyl]-keton, \gamma-Oxo-a-[4-oxy-phenyl]-\gamma-[2.4-dioxy-phenyl]-propan, 2.4-Dioxy-\beta-[4-oxy-phenyl]-propiophenon <math>C_{15}H_{14}O_4=H_0\cdot C_4H_4\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_4H_4(OH)_3$.
- γ Oxo α [4 methoxy phenyl] γ [2 oxy 4 methoxy phenyl] propan, 2 Oxy 4 methoxy β [4 methoxy phenyl] propiophenon $C_{17}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_3 \cdot OH \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Hydrieren von 2 · Oxy-4 methoxy · ω [4 methoxy benzal] acetophenon in Alkohol oder Ather in Gegenwart von Platinschwarz (BARGELLINI, FINKELSTEIN, G. 42 II, 425). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 58—60°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform und Benzol, unlöslich in Petroläther und Wasser.
- a. β -Dibrom-2.4-diacetoxy- β -[4-acetoxy-phenyl]-propiophenon, 4.2'.4'-Triacetoxy-chalkon dibromid $C_{21}H_{18}O_7Br_2 = CH_3 \cdot CO \cdot C\cdot C_9H_3 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CO \cdot C_9H_3 (O \cdot CO \cdot CH_9)_2$. B. Aus 4.2'.4'-Triacetoxy-chalkon und 1 Mol Brom in Chloroform (Tambor, B. 49, 1709). Nadeln (aus Benzol). F: 172—173°. Liefert beim Erwärmen mit 20°/ $_0$ iger alkoholischer Kalilauge 4'.7-Dioxy-flavon.
- 5. $\begin{array}{ll} \textbf{1.6} & \textbf{2.6} &$
- β-Brom-γ-methoxy-a-oxo-aγ-bis-[4-methoxy-phenyl]-propan, a-Brom -4.β-dimethoxy-β-[4-methoxy-phenyl]-propiophenon $C_{16}H_{19}O_4Br = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CHBr \cdot CH(O \cdot CH_2) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 4.4'-Dimethoxy-chalkon-dibromid mit Methanol (Straus, A. 874, 140). Nadeln (aus Methanol). F: 108—109°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe.
- 6. [4-Oxy-phenyl]-[a. β -dioxy- β -phenyl-āthyl]-keton, a. β -Dioxy- γ -oxo-a-phenyl- γ -[4-oxy-phenyl]-propan, 4.a. β -Trioxy- β -phenyl-propiophenon $C_{18}H_{14}O_4=C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH$.
- $\begin{array}{lll} a.\beta \cdot \text{Diacetoxy} \cdot \gamma \cdot \text{oxo} \cdot a \cdot \text{phenyl} \cdot \gamma \cdot [4 \cdot \text{methoxy} \cdot \text{phenyl}] \cdot \text{propan}, & a \cdot \text{Phenyl} \cdot a' \cdot \text{anisoyl} \cdot \text{athylenglykol} \cdot \text{diacetat} & C_{20}H_{30}O_{6} = CH_{2} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot CO \cdot CH_{(O)} \cdot CH_{3}) \cdot CH_{(O)} \cdot CH_{3} \cdot CH_{3}$

anhydrid und wenig konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur (JÖBLANDER, B. 50, 415). — Nadeln (aus Alkohol). F: 160°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol und Eisessig. — Beim Kochen der alkoh. Lösung mit Natronlauge oder verd. Schwefelsäure erhält man [4-Methoxy-phenyl]-benzyl-keton.

h) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_4$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{14}H_{10}O_4$.

- 1. 4.4'-Dioxy-a.a'-dioxo-dibenzyl, Bis-[4-oxy-phenyl]-diketon, 4.4'-Dioxy-benzil $C_{14}H_{10}O_4 = HO \cdot C_8H_4 \cdot CO \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$.
- 4.4' Dimethoxy benzil, Anisil $C_{14}H_{14}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot CO \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2$ (S. 428). B. Aus Anisol, Oxalylchlorid und AlCl₃ in CS₂ (Stauddinger, B. 45, 1594; St., Schlenker, Goldstein, Helv. 4, 341). Die Krystalle fluorescieren (Padoa, Santi, R. A.L. [5] 20 I, 676; P., G. 44 II, 547). F: 133° (St., Sch., G.).
- 4.4'-Diäthoxy-benzil $C_{18}H_{18}^*O_4 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot CO \cdot CO \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Man leitet Dicyan und Chlorwasserstoff in ein Gemisch von Phenetol, Aluminiumchlorid und Schwefelkohlenstoff ein und zerlegt das Reaktionsprodukt mit verd. Salzsäure; Ausbeute $5^{\circ}/_{0}$ der Theorie (Vorländer, B. 44, 2464). Prismen (aus Äther + Alkohol). F: 149°. Gibt beim Erwärmen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge 4.4'-Diäthoxy-benzilsäure. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung. Liefert ein bei 171° schmelzendes Bis-phenylhydrazon.
- $\begin{array}{ccc} 2. & \textbf{3.3'-Dioxy-stilbenchinon} & C_{14}H_{10}O_4 = \\ \text{OC} & \begin{array}{c} CH & CH \\ \hline C(OH): CH \\ \end{array} \\ C: CH \cdot CH: C & \begin{array}{c} CH & CH \\ \hline CH: C(OH) \\ \end{array} \\ CO. \end{array}$
- 2.5.2′.5′-Tetrabrom 8.3′- bis methylmercapto stilbenchinon C₁₄H₁₀O₂Br₄S₂ = OC CBr CH CH:C CH:C CBr:C(S·CH₃) CO. B. Neben 2.5.2′.5′-Tetrabrom-4.4′-dioxy-3.3′-bis-methylmercapto-dibenzyl beim Schütteln von 2.5.1¹-Tribrom-4-oxy-3-methylmercapto-toluol in Äther mit Natriumacetat-Lösung oder mit wasserfreiem Natriumacetat (ZINOKE, FROHNEBERG, KEMPF, A. 381, 42). Durch Oxydation von 2.5.2′.5′-Tetrabrom-4.4′-dioxy-3.3′-bis-methylmercapto-stilben mit Salpetersäure (D: 1,4) in heißem Eisessig (Z., F., K., A. 381, 47). Tiefschwarzes Pulver. Schmilzt gegen 240° (Zers.). Schwer löslich in Tetrachloräthan, leichter in heißem Nitrobenzol, unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln. Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure in Eisessig 2.5.2′.5′-Tetrabrom-4.4′-dioxy-3.3′-bis-methylmercapto-stilben. Liefert mit Bromwasserstoff in Chloroform 2.5.2′.5′.a.a′-Hexabrom-4.4′-dioxy-3.3′-bis-methylmercapto-dibenzyl. Verhalten gegen konz. Schwefelsäure und gegen konz. Salpetersäure: Z., F., K., A. 381, 44. Gibt mit methylalkoholischer Natronlauge 2.5.2′.5′-Tetrabrom-4.4′-dioxy-a.a′-dimethoxy-3.3′-bis-methylmercapto-dibenzyl. Liefert beim Kochen mit Eisessig, Acetanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure 2.5.2′.5′-Tetrabrom-4.4′-a′-a′-tetraacetoxy-3.3′-bis-methylmercapto-dibenzyl.
- 3. 4.4'-Dioxy-2.2'-diformyl-diphenyl, 4.4'-Dioxy-diphenyl-dialdehyd-(2.2') $C_{14}H_{10}O_4 = HO \cdot C_4H_3(CHO) \cdot C_4H_3(CHO) \cdot OH$.
- 4.4'-Dimethoxy-2.2'-diformyl-diphenyl, 4.4'-Dimethoxy-diphenyl-dialdehyd-(2.2') $C_{16}H_{14}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_4H_3(CHO) \cdot C_4H_3(CHO) \cdot O \cdot CH_3$. B. Man erwärmt 6-Jod-3-methoxy-benzaldehyd mit Anilin, erhitzt das entstandene Anil mit Kupferpulver auf 160—180° und behandelt das Reaktionsprodukt mit Alkohol und Salzsäure (MAYET, B. 47, 411). Krystalle (aus Benzol und Ligroin). F: 123—124°. Liefert beim Kochen mit Kaliumcyanid in verd. Alkohol und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Eisessig 2.7-Dimethoxy-phenanthrenchinon.
- 4. 6.6' Dioxy 2.2' diformyl diphenyl, 6.6' Dioxy diphenyl dialdehyd-(2.2') $C_{14}H_{10}O_4 = HO \cdot C_9H_3(CHO) \cdot C_9H_3(CHO) \cdot OH$.
- 6.6' Dimethoxy 9.2' diformyl diphenyl , 6.6' Dimethoxy diphenyl dialdehyd-(2.2') $C_{16}H_{16}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(CHO) \cdot C_6H_3(CHO) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus dem Dianil (Syst. No. 1604) durch Einw. von etwas Salzsäure in heißem Alkohol (MAYER, B. 45, 1110). Nadeln (aus Ligroin). F: 120°.
- 5. 1.4.10-Trioxy-9-oxo-9.10-dihydro-anthracen, 1.4.10-Trioxy-anthron-(9), Leukochinizarin (Leukochinizarin II) $C_{14}H_{10}O_4=$
- C₆H₆CH_(OH)C₆H₂(OH)₂ (S. 431). B. Durch Reduktion von 1.2.4-Trioxy-anthrachinon

- mit Aluminiumpulver und konz. Schwefelsäure in Gegenwart von Borsäure bei 20—30° (BAYER & Co., D. R. P. 246079; C. 1912 I, 1598; Frdl. 11, 589). Reaktion mit Phthalsäure-anhydrid bei Gegenwart von AlCl₂: B. & Co., D. R. P. 298345; C. 1917 II, 256; Frdl. 18, 390.
- 6. 1.5.10-Trioxy-9-oxo-9.10-dihydro-anthracen, 1.5.10-Trioxy-anthron-(9) bezw. 1.5.9.10-Tetraoxy-anthracen, 1.5-Dioxy-anthrahydrochinon $C_{14}H_{10}O_4 = OC < C_6H_3(OH) > CH \cdot OH$ bezw. $HO \cdot C \left\{ C_4H_3(OH) \right\} C \cdot OH$.
- 1.5.10-Triacetoxy-anthron-(9) bezw. 9-Oxy-1.5.10-triacetoxy-anthracen $C_{20}H_{16}O_7 = OC < C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3) > CH \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ bezw. $HO \cdot C_6[C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)]C \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 1.5-Diacetoxy-anthrachinon bei der Reduktion mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Hirossé, B. 45, 2479). Fast farblose Blättchen. F: 265—270°. Die Lösungen fluorescieren stark.
- 7. 1.8.10 (oder 4.5.10) Trioxy 9 oxo 9.10 dihydro anthracen, 1.8.10 (oder 4.5.10) Trioxy anthron-(9) bezw. 1.8.9.10 Tetraoxy anthracen $C_{14}H_{10}O_4 = OC < C_6H_3(OH) > CH \cdot OH$ bezw. $HO \cdot C_6^{\mid C_6H_3(OH) \mid}C \cdot OH$.
- 10-Oxy-1.8 (oder 4.5)-diacetoxy-anthron-(9) bezw. 9.10-Dioxy-1.8-diacetoxy-anthracen $C_{18}H_{14}O_4 = OC < \begin{array}{c} C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3) \\ C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3) \\ \end{array} > CH \cdot OH \text{ bezw. } HO \cdot C_{|C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)|}^{|C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)|}C \cdot OH.$ B. Durch Reduktion von 1.8-Dioxy-anthrachinon oder 1.8-Diacetoxy-anthrachinon mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Hirosé, B. 45, 2480). F: 188—190°.

2. $0xy-0xo-Ve_1^{\prime}$ rbindungen $C_{15}H_{12}O_4$.

- 1. [2.4-Dioxy-phenyl]-[2-oxy-styryl]-keton, 2.4-Dioxy-ω-[2-oxy-ben-zal]-acetophenon, 2.4-Dioxy-ω-salicylat-acetophenon, 2.2.4. Trioxy-chalkon C₁₅H₁₃O₄ = (HO)₂C₆H₃·CO·CH:CH·C₆H₄·OH. B. Aus Salicylaldehyd und 2.4-Dioxy-acetophenon beim Erhitzen mit konz. wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Göscher, Tambor, B. 45, 188; DUTTA, WATSON, Soc. 101, 1242). Goldgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol) (D., W.). Orangefarbene Nadeln mit 1 Mol H₂O (aus verd. Alkohol); das Krystallwasser wird bei 120° abgegeben (G., T.). F: 188° (D., W.), 185° (Zers.) (G., T.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Ather, unlöslich in Wasser und Benzol (D., W.). Gibt mit konz. Schwefelsäure und mit verd. Natronlauge orangefarbene Lösungen (G., T.); nach D., W. sind die alkal. Lösungen rot. Ist ein Beizenfarbstoff (D., W.).
- 2.4-Diäthoxy- ω -[2-oxy-benzal]-acetophenon, 2.4-Diäthoxy- ω -salicylal-acetophenon, 2-Oxy-2'.4'-diäthoxy-chalkon $C_{16}H_{20}O_4=(C_2H_5\cdot O)_3C_4H_3\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Aus 2.4-Diäthoxy-acetophenon und Salicylaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Tambor, B. 44, 3218). Gelbe Nadeln (aus Alkohol); grünlichgelbe Prismen (aus verd. Alkohol). F: 164° (Zers.). Die Krystalle werden durch konz. Schwefelsäure orange gefärbt und mit gelber Farbe gelöst.
- 2.4 Diäthoxy ω [2 acetoxy benzal] acetophenon, 2'.4'-Diäthoxy-2-acetoxy-chalkon $C_{21}H_{22}O_5 = (C_2H_5 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH$: $CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 69° (Tambor, B. 44, 3219). Gibt mit Brom in CS_2 5'-Brom-2'.4'-diāthoxy-2-acetoxy-chalkondibromid.
- 2.4 Diacetoxy ω [2 acetoxy benzal] acetophenon, 2.2'.4'-Triacetoxy chalkon $C_{21}H_{16}O_7 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. B. Durch Kochen von 2.2'.4'-Trioxy-chalkon mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Tambor, Gubler, Helv. 2, 102). Nadeln (aus CS_2 oder absol. Alkohol). F: 170—171°. Färbt sich an der Luft hellgrün.
- 5-Methoxy-2-[2-methoxy-cinnamoyl]-phenoxyessigsäure $C_{19}H_{19}O_{3}=CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_{6}H_{3}(O\cdot CH_{3})\cdot O\cdot CH_{3}\cdot CO_{3}H$. B. Aus 5-Methoxy-2-acetyl-phenoxyessigsäure (Hptw. Bd. VIII, S. 269) und Salicylaldehydmethyläther in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Abelin, v. Kostanecki, B. 43, 2159). Krystallisiert aus Alkohol bei langsamem Abkühlen in gelben Prismen, bei raschem Abkühlen in farblosen Nadeln, die beim Trocknen zu einem gelben Pulver zerfallen. F: 128°. Gibt beim Erhitzen mit Acetanhydrid und Natriumacetat 6-Methoxy-3-[2-methoxy-styryl]-cumaron. Die Lösung in kons. Schwefelsäure ist orangefarben.
- Äthylester $C_{21}H_{22}O_6 = CH_2 \cdot O \cdot C_2H_4 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot C_2H_3 \cdot O \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_3$. Spieße (aus Alkohol). F: 1116 (A., v. K., B. 43, 2159).

- 2.4-Diäthoxy- ω -[5-brom-2-acetoxy-bensal]-acetophenon, 5-Brom-2'.4'-diäthoxy-2-acetoxy-chalkon $C_{11}H_{11}O_{5}Br = (C_{5}H_{5}\cdot O)_{5}C_{6}H_{3}\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_{6}H_{3}Br\cdot O\cdot CO\cdot CH_{3}$. Hell-gelbe Nadeln. F: 112° (Tambor, B. 44, 3220 Anm. 1).
- 2. $[2.5-Dioxy-phenyl]-[2-oxy-styryl]-keton, 2.5-Dioxy-\omega-[2-oxy-benzal]-acetophenon, 2.5-Dioxy-w-salicylal-acetophenon, 2.2'.5'-Trioxy-chalkon <math>C_{12}H_{13}O_4=(HO)_3C_4H_4\cdot CO\cdot CH\cdot CH\cdot C_4H_4\cdot OH.$
- 2.5-Dimethoxy- ω -[2-oxy-benzal]-acetophenon, 2.5-Dimethoxy- ω -salicylal-acetophenon, 2-Oxy-2.5'-dimethoxy-chalkon $C_{ij}H_{ij}O_{d}=(CH_{3}\cdot O)_{i}C_{d}H_{ij}\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_{d}H_{d}\cdot OH.$ B. Aus 2.5-Dimethoxy-acetophenon (Hptw. Bd. VIII, S. 271) und Salicylaldehyd in wäßrigalkoholischer Natronlauge (Tambob, B. 44, 3216). Orangefarbene Prismen (aus Alkohol). F: 119,5°. Gibt mit konz. Sohwefelsäure eine orangefarbene Lösung. Überführung in 2-[2.5-Dimethoxy-benzoyl]-cumaron: T.
- 3. [3.4 Dioxy pheny!] [2 oxy styryl] keton, 3.4 Dioxy ω [2 oxy benzal] acetophenon, 3.4 Dioxy- ω -salicylal acetophenon, 2.3'.4'-Trioxy-chalkon $C_{18}H_{18}O_4=(HO)_8C_6H_8\cdot CO\cdot CH: CH\cdot C_6H_4\cdot OH.$
- 3.4-Dimethoxy- ω -[2-oxy-bensal]-acetophenon, 8.4-Dimethoxy- ω -salicylal-acetophenon, 2-Oxy-3.4'-dimethoxy-chalkon $C_{17}H_{16}O_4=(CH_3\cdot O)_3C_4H_3\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_4H_4\cdot OH~(8.433).$ B. {Aus Salicylaldehyd... (ZWAYER, V. KOSTANECKI, B. 41, 1339); HAMILTON, ROBINSON, Soc. 109, 1037). Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 153° (Zers.). Liefert mit Salzsaure und Ferrichlorid das Ferrichlorid-Doppelsalz des 2-[3.4-Dimethoxy-phenyl]-benzopyroxoniumchlorids (Syst. No. 2423).
- 4. [2.4-Dioxy-phenyl]-[3-oxy-styryl]-keton, 2.4-Dioxy- ω -[3-oxy-benzal]-acetophenon, 3.2'.4'-Trioxy-chalkon $C_{13}H_{14}O_4 = (HO)_2C_8H_3\cdot CO\cdot CH: CH\cdot C_8H_4\cdot OH$. B. Aus 3-Oxy-benzaldehyd und 2.4-Dioxy-scetophenon in wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Tambor, B. 49, 1706). Rote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 209°. Gibt beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure 7.3'-Dioxy-flavanon-(4). Konz. Schwefelsäure färbt die Krystalle tiefrot und löst mit gelber Farbe.
- 2.4-Dimethoxy- ω -[3-methoxy-bensal]-acetophenon, 3.2'.4'-Trimethoxy-chalkon $C_{18}H_{18}O_4 = (CH_2 \cdot O)_2C_2H_2 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_2H_4 \cdot O \cdot CH_2$. B. Aus 3-Methoxy-benzaldehyd und 2.4-Dimethoxy-acetophenon in wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Tambor, B. 49, 1706). Schwach gelbe Schuppen (aus Methanol). F: 68°.
- 2.4 Discetoxy ω [8 acetoxy bensal] acetophenon, 8.2'.4'-Triscetoxy-chalkon $C_{xx}H_{16}O_{y} = (CH_{4}\cdot CO\cdot O)_{a}C_{a}H_{4}\cdot CO\cdot CH: CH\cdot C_{b}H_{4}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{5}$. Schwach gelbliche Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 100° (Tanson, B. 49, 1706). Gibt mit Brom in Chloroform ein Dibromid, das beim Erwärmen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge in 7.3'-Dioxy-flavon übergeht.
- 5-Methoxy-2-[3-methoxy-cinnamoy1]-pnenoxyessigsäure $C_{19}H_{19}O_6 = CH_3 \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot C_4H_4 \cdot CO_2H_4 \cdot CO_2H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H_6 \cdot$
- Äthylester $C_mH_{aa}O_{\phi}=CH_a\cdot O\cdot C_{\phi}H_{\phi}\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_{a}H_{a}(O\cdot CH_{a})\cdot O\cdot CH_{a}\cdot CO_{a}\cdot C_{a}H_{\phi}.$ Blättehen (aus Alkohol). F: 96° (A., v. K., B. 48, 2160).
- 5. [2.4-Dioxy-phenyl]-[4-oxy-styryl]-keton, 2.4-Dioxy-ω-[4-oxy-benzat-acetophenon, 4.2.4'-Trioxy-chalkon C₁₄H₁₂O₄ = (HO)₂C₂H₁·CO·CH:CH·C₄H₄·OH. B. Aus 2.4-Dioxy-acetophenon und 4-Oxy-benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Tambor, B. 49, 1708). Gelbrote Nadeln mit 2 H₂O (aus verd. Aceton). Wird bei 110° wasserfrei. F: 187—188°. Geht beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure in 7.4'-Dioxy-flavanon-(4) über. Wird durch konz. Schwefelsäure tiefrot gefärbt und mit dunkelgelber Farbe gelöst; die Lösung nimmt beim Aufbewahren dunkelgrüne Fluorescenz an.
- 2-Oxy-4-methoxy- ω -[4-methoxy-bensal]-acetophenon, 2-Oxy-4-methoxy- ω -anisal-acetophenon, 2'-Oxy-4-4'-dimethoxy-chalkon, Anisalpäonol $C_{17}H_{14}O_4=CH_2\cdot O\cdot C_0H_3(OH)\cdot CO\cdot CH: CH\cdot C_2H_4\cdot O\cdot CH_3$ (8. 433). Liefert mit Wasserstoff in Gegen.

wart von Platinschwarz in Alkohol oder Äther 2-Oxy-4-methoxy-β-[4-methoxy-phenyl]-

propiophenon (Bargellini, Fineristein, G. 42 II, 425). Verbindung $C_{17}H_{15}O_4Cl_3Sn + \frac{1}{4}C_6H_6$ (bei 80° getrocknet). B. Aus Anisalpäonol und SnCl₄ in siedendem Benzol (Pfeiffer, A. 398, 173). Orangerote Krystalle. Schmilzt gegen 250° zu einer tiefroten Flüssigkeit. Löslich in Pyridin mit rötlichgelber Farbe, schwer löslich in Alkohol, Eisessig und siedendem Benzol mit gelber Farbe. Wird durch siedendes Wasser zersetzt.

- 2.4-Dimethoxy- ω -[4-methoxy-benzal]-acetophenon, 2.4-Dimethoxy- ω -anisalacetophenon, 4.2'.4'-Trimethoxy-chalkon $C_{18}H_{18}O_4 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 4-Methoxy-benzaldehyd und 2.4-Dimethoxy-acetophenon in Gegenwart von Alkali (KAUFFMANN, KIESER, B. 46, 3797). Aus 4.2'.4'-Trioxy-chalkon und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Tambor, B. 49, 1709). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 89° (T.), 88° (K., K.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Ather und Ligroin (K., K.). Die Lösung in Eisessig-Schwefelsäure ist dunkel orangefarben; relative Basizitat in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3789.
- 2.4 Diacetoxy ω [4 acetoxy benzal] acetophenon, 4.2'.4'-Triacetoxy chalkon $C_{s1}H_{18}O_7 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_sC_6H_3 \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Schwach gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 123° (Tambor, B. 49, 1709).
- 5-Methoxy-2-[4-methoxy-cinnamoyl]-phenoxyessigsäure $C_{19}H_{18}O_{e}=CH_{3}\cdot O\cdot C_{4}H_{4}\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_{6}H_{3}(O\cdot CH_{3})\cdot O\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}H.$ B. Aus Anisaldehyd und 5-Methoxy-2-acetyl-phenoxyessigsäure (Hptw. Bd. VIII, S. 269) in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (ABELIN. v. Kostanecki, B. 43, 2160). — Krystalle (aus Alkohol). F: 162—163°. — Gibt beim Erhitzen mit Acetanhydrid und Natriumacetat 6-Methoxy-3-[4-methoxy-styryl]-cumaron. Wird durch konz. Schwefelsäure rot gefärbt und mit gelber Farbe und schwach grüner Fluorescenz gelöst. Löst sich in verd. Natronlauge mit grünlichgelber Farbe.

Äthylester $C_{21}H_{22}O_6 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot C_6H_3 \cdot (O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Schwach gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 117° (A., v. K., B. 43, 2161).

- 6. [3.4-Dioxy-phenyl]-[4-oxy-styryl]-keton, 3.4-Dioxy- ω -[4-oxy-benzal]-acetophenon, 4.3'.4'-Trioxy-chalkon $C_{15}H_{12}O_4=(HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_4H_4\cdot OH.$
- 3.4-Dimethoxy- ω -[4-methoxy-bensal]-acetophenon, 3.4-Dimethoxy- ω -anisal-acetophenon, 4.3'.4'-Trimethoxy-chalkon $C_{14}H_{18}O_4=(CH_3\cdot O)_{4}C_{4}H_{3}\cdot CO\cdot CH$: CH·C₄H₄·O·CH₅. B. Aus 4-Methoxy-benzaldehyd und 3.4-Dimethoxy-acetophenon in Gegenwart von Alkali (Kauffmann, Kieser, B. 46, 3798). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 90°. Leicht löslich in Benzol, Aceton und Chloroform, schwer in Ather und Ligroin. Löst sich in Eisessig-Schwefelsäure mit kirschroter Farbe; relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3789.
- 7. $[2.3.4-Trioxy-phenyl]-styryl-keton, 2.3.4-Trioxy-<math>\omega$ -benzal-acetophenon, 2'.3'.4'-Trioxy-chalkon $C_{15}H_{12}O_4 = (HO)_3C_6H_2 \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$. Eine Verbindung, der diese Konstitution zugeschrieben wurde, s. bei Zimtsäure (Syst. No. 948) 1).
- 2-Oxy-3.4-dimethoxy- ω -benzal-acetophenon, 2'-Oxy-3'.4'-dimethoxy-chalkon $C_{17}H_{18}O_4=(CH_3\cdot O)_2C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$ (S. 434). Liefert mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladiumschwarz in Alkohol 2-Oxy-3.4-dimethoxy- β -phenyl-propiophenon (BARGELLINI, MONTI, G. 44 II, 31).
- 8. $[2.4.5-Trioxy-phenyl]-styryl-keton, 2.4.5-Trioxy-\omega-benzal-aceto$ phenon, 2'.4'.5'-Trioxy-chalkon C15H12O4 = (HO)3C6H2.CO.CH:CH.CH.C4H5.
- 2.4.5-Trimethoxy- ω -benzal-acetophenon, 2'.4'.5'-Trimethoxy-chalkon $C_{16}H_{18}O_4 =$ 2.4.5-Trimethoxy-ω-beneal-acetophenon, 2.4.5-Trimethoxy-chalkon C₁₂H₁₃O₄ = (CH₃· O)₂C₄H₂· CO·CH:CH·C₆H₅. B. Aus 2.4.5-Trimethoxy-acetophenon und Benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Bargellini, Avrutin, G. 40 II, 346; vgl. Reigeodski, Tambor, B. 43, 1966). Bei der Einw. von AlCl₃ auf ein Gemisch von Oxyhydrochinon und Cinnamoylchlorid in CS₂ zuerst in der Kälte, dann auf dem Wasserbad (2 Stdn.) (B., Finkelstein, G. 42 II, 421). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 117—118° (B., A.), 116—118° (B., F.), 113—114° (R., T.). — Liefert mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladiumschwarz in Alkohol 2.4.5-Trimethoxy-β-phenyl-propiophenon (B., F.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäuge ist orangenot (R. A. E. T.) saure ist orangerot (B., A.; R., T.).
- [3.4.5-Trioxy-phenyl]-styryl-keton, 3.4.5-Trioxy-w-benzal-acetophenon, 3'.4'.5'-Trioxy-chalkon $C_{15}H_{12}O_4 = (HO)_3C_5H_2 \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_5H_5$.
- 8.4.5-Trimethoxy- ω -benzal-acetophenon, 8'A'.5'-Trimethoxy-chalkon $C_{16}H_{18}O_4 =$ (CH₃·O)₂C₆H₃·CO·CH: CH·C₆H₆. B. Aus 3.4.5-Trimethoxy-acetophenon und Benzaldehyd

¹⁾ Das wirkliche 2'.3'.4'-Trioxy-chalkon wird nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänsungswerks [1. I. 1920] von Ellison (Soc. 1927, 1723) beschrieben.

in wasrig-alkoholischer Kalilauge (Bogert, Isham, Am. Soc. 36, 523). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 78—78,5°.

- 10. 2.4 Dioxy dibenzoylmethan, 2.4 Dioxy ω benzoyl acetophenon $C_{16}H_{12}O_4 = C_4H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_4(OH)_5$.
- 2.4 Dimethoxy dibensoylmethan, 2:4 Dimethoxy ω bensoyl acetophenon $C_{17}H_{16}O_4=C_5H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$ (8. 435). B. Aus 2.4-Dimethoxy-acetophenon und Benzoesäureäthylester in Äther bei allmählichem Zusatz von Natriumamid (Robenson, Turner, Soc. 113, 876). Gelbliche Nadeln (aus Petroläther). F: 57°. Liefert mit heiße Jodwasserstoffsäure (D: 1,9) 7-Methoxy-flavon.
- 11. 4.5.7 Trioxy 9 (oder 10) oxo 2 methyl 9.10 dihydro anthracen, 4.5.7 (oder 1.6.8) Trioxy 2 (oder 3) methyl anthracen, 4.5.7 (oder 1.6.8) Trioxy 2 (oder 3) methyl anthracen, 4.5.7 (oder 1.6.8) Trioxy 2 (oder 3) methyl anthranol (9), Emodinanthranol, Emodinol C₁₈H₁₈O₄ = (HO)₂C₆H₂(CH₂) O₄H₂(CH₂) · OH bezw. (HO)₂C₆H₃(CH₃) · OH (8. 436). Zur Konstitution vgl. Eder, Widmer, Helv. 6, 981; Jacobson, Adams, Am. Soc. 46, 1316. V. u. B. Findet sich im Chrysarobin (den durch Krystallisation aus Benzol gereinigten Ausscheidungen aus Höhlungen der Stämme von Andira araroba Aguiar) (Hesse, A. 388, 88; 413, 363, 369, 373; vgl. Tutin, Clewer, Soc. 101, 292 Anm. 1; Eder, Ar. 254, 31). Entsteht bei der Behandlung von Chrysarobin mit Salzsäure oder Jodwasserstoffsäure (H., A. 388, 79; vgl. dazu T., C., Pr. chem. Soc. 29 [1913], 286; H., A. 413, 352). Bei der Einw. von Jodwasserstoffsäure und Eissessig auf "Dehydroemodinanthranolmonomethyläther" (Syst. No. 4865) (T., C., Soc. 101, 299; E., Ar. 253, 22). (Durch Einw. von Jodwasserstoffsüure auf Emodinmonomethyläther… (H., J. pr. [2] 57, 437); A. 388, 99). Gelbe Blättchen (aus Essigsäure oder aus Eisessig und Essigester). Schmilzt unter Zersetzung bei 230° biz 240° (H., A. 388, 80); zersetzt sich bei 255° (T., C., Soc. 101, 299) bezw. bei ca. 252° (E., Ar. 253, 22). Sehr leicht löslich in Pyridin (H., A. 388, 79). Schwer löslich in Sodalöung; die Lösung wird an der Luft allmählich bläulichrot (H.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter, in Dunkelrot und Braunrot übergehender Farbe; die Lösung wird auf Zusatz von Wasser grün und scheidet einen grünen Niederschlag aus (H.). Gibt bei der Oxydation mit CrO₂ in Eisessig Emodin (H., A. 388, 89; T., C., Soc. 101, 299). Liefert bei 90—100° mit 2 Tln. Acetanhydrid Emodinolmonoacetat (s. u.) (H.), mit 2—3 Tln. Acetanhydrid und 1 Tl. Natriumacetat Tetraacetylemodinol (Ergw. Bd. VI, S. 580) (H.; vgl. Krassowsky, H. 40, 1558; C. 1909 I, 772) und geringe Meng
- 4.5 Dioxy 7 methoxy 2 methyl anthron (9) oder 1.8 Dioxy 6 methoxy-3-methyl-anthron (9) bezw. 4.5.9 (oder 4.5.10)-Trioxy-7-methoxy-2-methyl-anthracen, Emodinanthranolmonomethyläther, Emodinolmonomethyläther C_{1e}H₁₀O₄ = (CH₂·O)(HO)C₆H₂CO₂C₆H₂(CH₂)·OH bezw. (CH₂·O)(HO)C₆H₂CO₄COH) C₆CH₂(CH₂)·OH (S. 437). Konstitution nach Eder, Hauser, Helv. 8, 143. V. Im Chrysarobin (Hesse, A. 888, 87; 418, 367; Eder, Ar. 253, 32; 254, 18, 30). B. Zur Bildung durch Reduktion von Emodinmonomethyläther mit Zinkstaub und Eisessig (Hesse, A. 284, 187; 286, 376) vgl. Obsterle, Johann, Ar. 248, 490; H., A. 388, 100; E., Ar. 254, 11. Durch Reduktion von "Dehydroemodinanthranolmonomethyläther" (Syst. No. 4865) mit Zinkstaub und Eisessig (E., Ar. 253, 26). F: 187—188° (Ob., J.; E., Ar. 254, 11), 184° (H., A. 413, 367). Destilliert oberhalb des Schmelzpunkts fast unzersetzt (H.). Kaum löslich in verd. Natronlauge oder Kalilauge (E., Ar. 253, 26; 254, 12; H.); ziemlich schwer löslich in starker Natronlauge mit gelber Farbe und schwach grünlicher Fluorescenz (E., Ar. 254, 11). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb bis orangefarben und wird beim Aufbewahren, rascher beim Erwärmen, grün (E., Ar. 254, 12; H.). Wird in alkal. Suspension durch Luft zu Emodinmonomethyläther oxydiert (E., Ar. 253, 26; 254, 12; H., A. 413, 368). Liefert mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat Triscetylemodinolmonomethyläther (Ergw. Bd. VI, S. 580) (H., A. 388, 100; 413, 368; E., Ar. 254, 13; vgl. Perkin, Hummel, Soc. 65, 937).

Emodinanthranolmonoscetat, Emodinolmonoscetat $C_{17}H_{14}O_5 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{18}H_6O(CH_3)(OH)_6$. B. Aus Emodinol und 2 Tln. Acetanhydrid bei 90—100° (HESSE, A. 388, 90). — Gelbe Blätter (aus Eisessig). F: 199°. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure Emodinmonoscetat.

^{12.} Chrysarobol C₁₁H₁₂O₄ s. Syst. No. 4865.

710 OXY-OXO-VERBINDUNGEN C_nH_{2n-18}O₄ UND C_nH_{2n-20}O₄ [Syst. No. 803-806

3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{16}H_{14}O_4$.

1. a.a'- Dioxy - 2.2' - diformyl-dibenzyl, Hydrobenzoin - dialdehyd - (2.2') C₁₀H₁₄O₄ = OHC·C₄H₄·CH(OH)·CH(OH)·C₄H₄·CHO. B. Aus Phthalaldehyd bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig in Alkohol, in geringerer Ausbeute bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in Äther (THELE, WEITZ, A. 377, 19). — Nadeln (aus Alkohol). F: 176° bis 177°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig, sehr wenig in Essigester, Aceton und Ligroin. Löst sich in konz. Salzsäure beim Erwärmen mit gelber Farbe und grünlichgelber Fluorescenz. — Gibt bei der Oxydation mit Salpetersäure (D: 1,4) Dihydrodiphthalyl [C₆H₄ COO] (Syst. No. 2768), mit KMnO₄ in sodaalkalischer Lösung Benzil-dicarbonsäure-(2.2'). Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure in Eisessig 2-[2-Formyl-phenyl]-inden-(1)-on-(3).

2. 1.2.9 (oder 3.4.9) - Trioxy - 10 - oxo - 9 - āthyl - 9.10 - āthydro - anthracen, 1.2.10 (oder 3.4.10) - Trioxy - 10 - āthyl - anthron - (9) $C_{10}H_{14}O_{4} = C_{0}H_{14}O(H_{12}) - C_{0}H_{14}O(H_{12})$. B. Man erhitzt den Dimethyläther (s. u.) mit 2 Tin. AlCla auf 160° (Sirker, Soc. 107, 1243). — Rötliche Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 275°. — Färbt chromgebeizte Wolle violett.

Dimethyläther $C_{18}H_{16}O_4 = C_6H_4 \underbrace{C(C_2H_5)(OH)}_{CO} C_6H_2(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus Alizarindimethyläther und 1½ Mol Äthylmagnesiumjodid in siedendem Äther (SIRKER, Soc. 107, 1243). — Rötlichgelbe Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 188°.

4. $\beta.\eta$ - Dioxo - $\delta.\varepsilon$ - bis - [4 - oxy - phonyl] - octan $C_{20}H_{22}O_4 = CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_eH_4 \cdot OH) \cdot CH(C_eH_4 \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$.

 $\beta.\eta$ -Dioxo- $\delta.s$ -bis-[4-methoxy-phenyl]-ootan C_2 , $H_{16}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot CH(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot (S. 439)$. B. Bei der elektrolytischen Reduktion von Anisalaceton in einem mit Kaliumacetat versetzten Gemisch von Alkohol, Essigester und Wasser, neben 4-Methoxy-benzylaceton (Law, Soc. 101, 1031).

i) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_4$.

1. $0 \times y$ - 0×0 -Verbindungen $C_{14}H_8O_4$. Über das Beizfärbevermögen der Anthrachinonderivate vgl. v. Georgievics, M. 32, 329; J. Housen, Das Anthracen und die Anthrachinone [Leipzig 1929], S. 337.

1. 1.2-Dioxy-anthrachinon, Alizarin $C_{14}H_8O_4 = C_6H_4 < \frac{CO}{CO} > C_6H_2(OH)_2$ (8.439).

Vorkommen, Bildung und Darstellung.

V. In geringer Menge im offizinellen Rhabarber (MÜLLER, Soc. 99, 967). Über Vorkommen von Alizarin in Krebspanzern vgl. Kornfeld, Ch. Z. 36, 59; 37, 71; vgl. dagegen Grandmougin, Ch. Z. 36, 1377. — B. Durch Ethitzen von 9.10-Dinitro-anthracen oder von 10-Nitro-anthron-(9) mit Natronlauge, Salpeter, Kalk und Na, SO, auf 200° (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 292 247; C. 1916 II, 117; Frdl. 12, 432). Man erhitzt Anthrachinon mit Natronlauge und Na, SO, oder mit Natronlauge, Salpeter und Na, SO, auf 180—200° und behandelt das Reaktionsprodukt mit Luft (Bayer & Co., D. R. P. 241 806, 249 368; C. 1912 I, 180; 1912 II, 466; Frdl. 10, 594; 11, 586); bei diesem Verfahren läßt sich Na, SO, durch Stoffe ersetzen, die in der Schmelze in Na, SO, übergehen, wie Natriumthiosulfat, Na, S, O, Natriumsulfid und die Natriumsalze der Nitrilosulfonsäure, der Naphthalintrisulfonsäure-(1.3.5) (B. & Co., D. R. P. 251 236; C. 1912 II, 1321; Frdl. 11, 587) und der Anthrachinon-sulfonsäure-(2) (B. & Co., D. R. P. 245 987; C. 1912 II, 1599; Frdl. 10, 595). Aus dem Natriumsalz der Anthrachinon-sulfonsäure-(2) durch Einw. von Ätzkali und wenig Alkohol und nachfolgende Luftoxydation (BASF, D. R. P. 287 270; C. 1915 II, 935; Frdl. 19, 431). — Über die technische Darstellung des Alizarins vgl. Pohl in F. Ullmann, Erykloptic der technischen Chemie, 2. Aufl. Bd. I [Berlin-Wien 1928], S. 197; H. E. Fierz-David, Künstliche organische Farbstoffe [Berlin 1926], S. 529; J. Houben, Das Anthracen und die Anthrachinone [Leipzig 1929], S. 350, 354.

Physikalische Bigenschaften.

Orangefarbene Nadeln (aus Tetrachlorathan) (MÜLLEB, Soc. 99, 968). Lichtabsorption von festem und dampfförmigem Alizarin: Koenigsberger, Küfferer, Ann. Phys. [4] 37, 603, 625; Meek, Soc. 111, 972. Lichtabsorption von Alizarin in Lösungen und Lichtreflexion von festem Alizarin: Koe, Kü, Ann. Phys. [4] 37, 608. Elektrische Leitfähigkeit von geschmolzenem (?) Alizarin bei 233°: Koe, Schulling, Ann. Phys. [4] 32, 211. Löslichkeit in Wasser bei 25°: 2,5×10-4 Mol/l, bei 18°: 2,1×10-4 Mol/l (Hüttig, Ph. Ch. 87, 151, 152). Bildung übersättigter Lösungen: H., Ph. Ch. 87, 144; Chem. Fabr. Grünau, D. R. P. 219757; 226941; C. 1910 I, 1073; II, 1344; Frdl. 9, 843; 10, 764. In 100 g 95% iger Ameisensäure lösen sich bei 21° cs. 0,1 g, bei Siedetemperatur cs. 0,8 g Alizarin (Aschan, Ch. Z. 37, 1117). Löslichkeit in Salzsäure: H., Ph. Ch. 87, 155; in wäßrigem Ammoniak und in Nationlauge: H., Ph. Ch. 87, 147, 148. Absorptionsspektrum von Alizarin in Alkohol: Meek, Watson, Soc. 109, 545; in konz. Schwefelsäure: R. Meyre, O. Fischer, B. 46, 90; Meek, Soc. 111, 973; in alkal. Lösungen: Willstätter, Stoll, Utzinger, A. 385, 182; Meek, Wa.; Meek, Meyr, F., B. 46, 87; H., Ph. Ch. 88, 186. Elektrische Leitfähigkeit in Wasser bei 25°: Caloagni, G. 45 II, 366; H., Ph. Ch. 87, 138. Elektrolytische Dissoziationskonstanten (aus der Löslichkeit in Alkali und Ammoniak berechnet): H., Ph. Ch. 87, 151, 152; (aus der Farbstärke in Alkalilauge berechnet): H., Ph. Ch. 89, 185. Verhalten von Alizarin gegen kolloidale Lösungen von Al(OH), Cr(OH), und Fe(OH), Haller, C. 1913, I, 928. Zum Verhalten von Alizarin als Indicator vgl. Hillderand, Am. Soc. 35, 856.

Chemisches Verhalten. Verwendung; Analytisches.

Alizarin wird in alkal. Lösung bei Gegenwart von Sauerstoff im Licht zersetzt (Gebellard, B. 43, 752 Anm. 5). Gibt bei der Oxydation mit Bleidioxyd in Eisessig und Ather bei tiefer Temperatur eine Lösung von Anthradichinon-(1.2; 9.10) (S. 491) (Dimboth, Schultze, A. 411, 349). Liefert mit Natriumnitrit in konz. Schwefelsäure bei Gegenwart von Borsäure 1.24-Trioxy-anthrachinon (D., Fior, A. 411, 327). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (β-[3-Oxy-naphthochinon-(1.4)-yl-(2)]-vinyl]-glyoxylsäure (Scholl, Zinke, B. 51, 1428). Bei der Reduktion von Alizarin mit amalgamiertem Zink und Salzsäure erhält man ein Hexahydroanthracen (Ergw. Bd. V, S. 269) und geringe Mengen 9.10-Dihydro-anthracen (Clemmensen, B. 47, 685). Zur Verküpung mit sodaalkalischer Na, S. 0, Lösung vgl. Scheener, B. R. P. 282947; C. 1915 I, 771; Frdl. 11, 1202. Liefert bei der Einw. von alkal. Kaliumhypochlorit-Lösung oder beim Einleiten von Chlor in eine alkal. Lösung 3.4.3'.4'-Tetraoxy-dianthrachinonyl-(2.2') (Scholl, D. R. P. 274784; C. 1914 II 96; Frdl. 12, 434; B. 52, 1831). Einw. von Aluminiumchlorid auf Alizarin: Scho., B. 53, 1832 Anm. 2. Beim Erhitzen von Alizarinsalzen mit Athylenbromid entsteht Alizarin-athylenāther (Syst. No. 2768) (Höchster Farbw., D. R. P. 280975; C. 1915 I, 31; Frdl. 12, 433).

Uber die Anwendung des Alizarins in der Färberei (s. a. Schultz, Tab. 7. Aufl. No. 1141) vgl. Grandmuugin in F. Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl. Bd. V [Berlin-Wien 1930], S. 51; Kornfeld, Ch. Z. 36, 29, 42, 59. Absorptionsspektrum der Färbungen auf mit Aluminium, Chrom und Zinn gebeizter Wolle: Meek, Watson, Soc. 109, 545. Zur Zusammensetzung und Konstitution der Alizarinlacke und zur Theorie des Färbens mit Alizarin vgl. J. Houben, Das Anthracen und die Anthrachinone [Leipzig 1929], S. 339; K.; Möhlau, B. 46, 443; Pyriffer, A. 398, 147; Hüttig, Ph. Ch. 87, 165; Haller, C. 1914, 1, 2211; Weinland, Binder, B. 47, 979.

Analyse von Handels-Alizarin: ILJINSKY bei J. HOUBEN, Das Anthracen und die Anthrachinone [Leipzig 1929], S. 356.

Salze des Alizarins.

NaC₁₄H₇O₄. Löslichkeit in verd. Natronlauge: Höttig, *Ph. Ch.* 87, 149; vgl. Chem. Fabr. Grünau, D. R. P. 219757, 226941; *C.* 1910 I, 1073; II, 1344; *Frdl.* 9, 843; 10, 764. Ist entgegen Perkus (*Hptw.*, *S.* 443) auch in kaltem Wasser löslich (vgl. Chem. Fabr. Grünau). — KC₁₄H₇O₄ + C₁₄H₂O₄. Bronzeglänsendes, schwarzstes krystallinisches Pulver (Weinland, Binder, *B.* 47, 983). Löslich in Wasser und in Alkohol mit roter Farbe. — KC₁₄H₇O₄. Bronzeglänsendes, schwarzstraunes Krystallpulver (W., B., *B.* 47, 984). Löslich in Wasser mit roter, in Alkohol mit rotvioletter Farbe. — K₂C₁₄H₂O₄ + KC₁₄H₂O₄. Dunkelviolettes Pulver (W., B., *B.* 47, 984). Löslich in Wasser mit roter, in Alkohol mit violetter Farbe. — CuC₁₄H₂O₄. Dunkelrote Krystalle (aus Methanol) (Crossury, *Am. Soc.* 41, 2082). Unlöslich in Ather, Benzol, Chloroform, Petroläther und kaltem Wasser, löslich in Alkohol mit veinroter, in Aceton mit dunkelroter, in Nitrobensol mit dunkelbrauner Farbe. Gibt mit Anilin eine dunkelpurpurfarbene Lösung. — ZnC₁₄H₂O₄ (Guggtar, *B.* 45, 2444). — CdC₁₄H₄O₄. Braune Krystalle (aus Methanol) (C., *Am. Soc.* 41, 2082). Unlöslich in Wasser, Äther und Bensol, löslich in Alkohol und Aceton mit weinroter Farbe. — Al(C₁₄H₄O₄), (bei 105°). Dunkelbraunes Pulver (Möhlau, *B.* 48, 451). Unlöslich in Wasser. Ist gegen 1 n-Salzsäure beständig; löslich in verd. Natronlauge mit roter Farbe (M., *B.* 46, 449). — Ca₂Al₃(C₁₄H₄O₄), (bei 110°). Violettbraunes Pulver

(M., B. 46, 452). Unlöslich in Wasser. Gegen 1 n-Salzsäure und 1 n-Natronlauge beständig (M., B. 46, 449). — TIC₁₄H₁O₄ (G., B. 45, 2444). — Le₂(C₁₄H₆O₄)₃ (G.). — Ce₂(C₁₄H₆O₄)₃ (G.). — Nd₄(C₁₄H₁O₄)₄ (G.). — Ch₄H₁O₄(C₁₈Sn + 0.25 C₆H₆. B. Aus Alizarin und SnCl₄ in siedendem Benzol (Pfeiffer, B. 44, 2656; A. 398, 177). Violettschwarzes krystallinisches Pulver. Farbt sich an der Luft erst braun, dann orange. Löslich in Eisessig mit gelber, schwer löslich in Benzol mit gelbgrüner Farbe; die alkoh. Lösung ist orangefarben. Durch Einw. von Wasser entsteht eine orangefarbene Masse; diese gibt mit Ammoniak eine erst violettrote, dann orangerote Lösung, aus der Wolle orange gefärbt wird. Gibt mit Pyridin und Wasser die Pyridinverbindung eines basischen Zinnalizarats (s. bei Pyridin, Syst. No. 3051). — PbC₁₄H₆O₄ (G., B. 45, 2444). — Cr(C₁₄H₁O₄)₅ (bei 105°). Gelbes Pulver (Möhlau, B. 46, 452). Unlöslich in Wasser; gegen 1 n. Salzsäure beständig; löslich in verd. Natronlauge mit violetter Farbe (M., B. 46, 449). — Ca₃Or₄(C₁₄H₄O₄)₆ (bei 110°). Tiefviolettes Pulver (M., B. 48, 453). Unlöslich in Wasser. Wird durch verd. Salzsäure und verd. Natronlauge in der Kälte nicht verändert, in der Wärme etwas zersetzt (M., B. 46, 449). — MnC₁₄H₄O₄ (G., B. 45, 2444). — FeC₁₄H₄O₄. Über ein Salz, dem diese Zusammensetzung zugeschrieben wird, vgl. Crossley, Am. Soc. 41, 2082. — Fe(C₁₄H₁O₄)₃ (bei 105°). Blauschwarzes Pulver (M., B. 46, 452). Unlöslich in Wasser; beständig gegen verd. Salzsäure; löslich in verd. Natronlauge mit blauroter Farbe (M., B. 46, 449). — (NH₄)₂Fe(C₁₄H₆O₄)₃ + 4H₂O. Bronzeglänzende mikroskopische Blättchen (W., B., B. 47, 982). Löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol mit violettroter Farbe. — K₃Fe(C₁₄H₆O₄)₃ + 12H₂O. Rotbraune mikroskopische Krystalle (W., B., B. 47, 981). Löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol mit violettroter Farbe. — Ca₃Fe₁C₁₄H₆O₄, (G., B. 45, 2444). — CC(C₁₄H

1-Oxy-2-methoxy-anthrachinon, Alizarin-2-methyläther $C_{15}H_{10}O_4=C_6H_4 < C_0 > C_6H_2(OH)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 444). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 228° (Pfeiffer, A. 398, 181). — Verbindung $C_{15}H_9O_4Cl_3Sn+^1/_2C_5H_6$ (bei 100°). B. Aus Alizarin-2-methyläther oder Alizarindimethyläther und $SnCl_4$ in siedendem Benzol (Pf., A. 398, 182, 188). Violettschwarzes krystallinisches Pulver. Zersetzt sich bei hoher Temperatur. Etwas löslich in Benzol mit grünlicher Farbe; wird durch Wasser, Alkohol oder Pyridin zersetzt. Wird an der Luft allmählich orangegelb.

1.2 - Dimethoxy - anthrachinon , Alizarindimethyläther $C_{16}H_{12}O_4 = C_{0}H_{2}(O \cdot CH_{2})_{2}$ (8. 444). F: 214° (Pfeiffer, A. 398, 187). — Gibt beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,51) oder mit Salpeterschwefelsäure bei 0° 4-Nitro-alizarindimethyläther und ein rotes, in Alkalien lösliches Produkt (Seer, Karl, M. 34, 638). Liefert mit SnCl₄ in warmem Benzol die Verbindung $C_{16}H_{12}O_4 + SnCl_4$ (s. u.); bei längerem Kochen mit SnCl₄ in Benzol erhält man die Zinnchloridverbindung des Alizarin-2-methyläthers (s. o.) (Pr.). Liefert in siedendem Äther mit 1¹/₂ Mol Äthylmagnesiumjodid den Dimethyläther des 1.2.9(oder 3.4.9) - Trioxy - 10 · oxo - 9 · āthyl · 9.10 · dihydro - anthracens, mit 3 Mol Athylmagnesiumjodid 9.10 · Dioxy - 1.2 · dimethoxy - 9.10 · diāthyl · 9.10 · dihydro - anthracen (Sirker, Soc. 107, 1243). — Verbindung $C_{16}H_{12}O_4 + SnCl_4$. Bräunlichgelbe bis goldgelbe Blättchen (Pr.). Löslich in heißem absol. Alkohol mit gelber, in heißem Benzol mit orangegelber Farbe. Wird durch siedendes Wasser zersetzt.

[Anthrachinonyl-(2)]-[1-oxy-anthrachinonyl-(2)]-äther, Alizarin-2-[anthrachinonyl-(2)]-äther] $C_{28}H_{14}O_6 = C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > C_6H_2(OH) \cdot O \cdot C_6H_2 < {}^{CO}_{CO} > C_6H_4$. Eine Verbindung, für die früher diese Konstitution vermutet wurde, ist von Perkin, Sewell (Soc. 128, 3032) als Di-[anthrachinonyl-(2)]-sulfid (vgl. Hptw., Bd. XI, S. 338) erkannt worden.

Bis - [1 - oxy - anthrachinonyl - (2)] - äther, Alizarin - 2-[1-oxy - anthrachinonyl - (2)] - äther $C_{28}H_{14}O_7 = [C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > C_6H_2(OH)]_2O$. Eine Verbindung, für die früher diese Konstitution vermutet wurde, ist von Perkin, Sewell (Soc. 123, 3032) als Di-[anthrachinonyl - (2)] - sulfoxyd (vgl. Hptw., Bd. XI, S. 338) erkannt worden.

- 1.2 Diacetoxy anthrachinon, Alizarindiacetat $C_{18}H_{18}O_6 = CO$
- C_eH₄<CO>C_eH₂(O·CO·CH₃)₂ (S. 445). B. Aus Alizarin und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (MÜLLER, Soc. 99, 968). Krystalle (aus Eisessig). F: 186—187°.
- 8 Chlor 1.2 dioxy anthrachinon, 8 Chlor alizarin $C_{14}H_7O_4Cl=C_6H_4< C_0>C_6HCl(OH)_3$ (8. 446). B. Durch Einleiten von Chlor in eine heiße wäßrige Lösung von Alizarin-sulfonsäure-(3) (Heller, B. 46, 2706). Krystalle (aus Eisessig). F: 270—271°. Liefert bei der Einw. von konz. Salpetersäure in Eisessig-Lösung 3-Chlor-nitro-alizarin, in schwefelsaurer Lösung 3-Chlor-1.2.4-trioxy-anthrachinon (S. 741). Löslich in Ammoniak mit blauvioletter, in Sodalösung mit weinroter, beim Erhitzen in Blauviolett übergehender Farbe. Farbstoffeigenschaften: H.
- 3-Brom-1.2-dioxy-anthrachinon, 3-Brom-alizarin $C_{14}H_7O_4Br = C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > C_6HBr(OH)_2$ (S. 446). B. Man setzt Kaliumbromid und Kaliumbromat zu einer schwefelsauren Lösung von Alizarin-sulfonsäure-(3) (Heller, B. 46, 2704). Braunrote Nadeln (aus Toluol). F: 260—261°. Leicht löslich in heißem Eisessig und in Amylalkohol, ziemlich leicht in Aceton und Alkohol, schwer in heißem Wasser. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter, in rauchender Schwefelsäure mit violettroter, in verd. Alkalien mit blauvioletter Farbe. Farbstoffeigenschaften: H.
- Diacetat, 3-Brom-1.2-diacetoxy-anthrachinon $C_{18}H_{11}O_6Br = C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > C_6HBr(O \cdot CO \cdot CH_2)_2$ (8. 446). B. Aus 3-Brom-alizarin durch Einw. von Acetanhydrid und Natriumacetat (HELLER, B. 46, 2705). Blaßgelbe Krystalle (aus Chloroform + Ligroin). F: 204—205°. Leicht löslich in heißem Benzol und Chloroform.
- 4-Jod-1.2-dimethoxy-anthrachinon, 4-Jod-alizarindimethyläther $C_{16}H_{11}O_4I=C_0H_4< C_0>C_0HI(O\cdot CH_2)_2$. B. Aus diazotiertem 4-Amino-alizarindimethyläther durch Einw. von wäßr. Kaliumjodid-Lösung (SEER, KARL, M. 34, 641). Gelbbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 172—174°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol, Eisessig und Chloroform. Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver auf 310° 3.4.3'.4'-Tetramethoxy-dianthrachinonyl-(1.1'). Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter, in alkal. Na₂S₃O₄-Lösung mit roter Farbe.
- 3-Nitro-1.2-dioxy-anthrachinon, 3-Nitro-alizarin (Alizarinorange) $C_{14}H_7O_6N = C_0H_4<\frac{CO}{CO}>C_0H(NO_2)(OH)_2$ (S. 447). Verhalten gegen kolloidale Lösungen von Al(OH)_3, Cr(OH)_3 und Fe(OH)_3: Haller, C. 1913 I, 929. Liefert beim Erhitzen mit Natriumcarbonat auf 250—260° 1.5-Dioxy-2.3;6.7-diphthalyl-diphenylendioxyd (Syst. No. 2843) (Höchster Farbw., D. R. P. 293660; C. 1916 II, 621; Frdl. 13, 441). $TlC_{14}H_6O_6N$ (Guogiari, B. 45, 2445). $Ce_3(C_{14}H_5O_6N)_3$ (G.). $PbC_{14}H_5O_6N$ (G.). $MnC_{14}H_5O_6N$ (G.).
- 4-Nitro-1.2-dimethoxy-anthrachinon, 4-Nitro-alizarindimethyläther $C_{16}H_{11}O_6N=C_6H_4<{CO\atop CO}>C_6H(NO_2)(O\cdot CH_2)_2$. B. Durch Nitrierung von Alizarindimethyläther mit Salpetersäure (D: 1,51) oder Salpeterschwefelsäure bei 0° (SEER, KARL, M. 34, 638). Dunkelgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 209—210°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther und CS₂, leicht in heißem Aceton, Eisessig und Nitrobenzol und in kaltem Chloroform. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter, in alkal. $Na_2S_2O_4$ -Lösung mit violetter, beim Erhitzen in Rot übergehender Farbe.
- 3-Chlor-4-nitro-1.2-dioxy-anthrachinon, 3-Chlor-4-nitro-alizarin $C_{14}H_6O_6NCl = C_6H_4 < CO > C_6Cl(NO_2)(OH)_2$. B. Aus 3-Chlor-alizarin und konz. Salpetersäure in Eisessig, erst bei gewöhnlicher Temperatur, dann bei $40-45^\circ$ (Heller, B. 46, 2706). Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig). Färbt sich gegen 220° unter geringer Zersetzung dunkelrot und wird bei weiterem Erhitzen wieder heller; schmilzt bis 285° nicht. Gibt bei der Oxydation mit alkal. Kaliumpermanganat-Lösung Phthalsäure. Liefert beim Erwärmen mit Anilin in Sodalösung 3-Chlor-1.2-dioxy-4-anilino-anthrachinon. Löst sich langsam in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Die alkal. Lösungen sind blauviolett. Farbstoffeigenschaften: H.
- 1 Oxy 2 mercapto anthrachinon, 2 Thio alizarin $C_{14}H_8O_3S = C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > C_6H_4(OH) \cdot SH$. B. Durch Erhitzen von 1-Oxy-anthrachinon mit Natriumsulfid auf 125—150° (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 290084; C. 1916 I, 397; Frdl. 12, 439). Bräunlichgelbes Pulver. Oxydiert sich leicht zu einem in Natronlauge sehr wenig löslichen Disulfid. Liefert in alkal. Lösung mit Hypochlorit 1-Oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(2).

- 1.2-Dimercapto-anthrachinon, Dithicalizarin $C_{14}H_{5}O_{2}S_{2} = C_{6}H_{4} < \frac{CO}{CO} > C_{6}H_{2}(SH)_{2}$. Dinatriumsalz. B. Durch 4-stdg. Kochen von fein verteiltem 1.2-Dichlor-anthrachinon mit wäßrig-alkoholischer Natriumpolysulfid-Lösung (I. G. Farbenind., Priv.-Mitt.). Löslich in Wasser mit blauer Farbe. Liefert beim Kochen mit 1.2-Dichlor-anthrachinon in Nitrobenzol oder Naphthalin 1.2;5.6(oder 1.2;7.8)-Diphthalyl-thianthren (BASF, D. R. P. 248171; C. 1912 II, 216; Frdl. 11, 658).
- 2. 1.3-Dioxy-anthrachinon, Purpuroxanthin, Xanthopurpurin $C_{14}H_{4}O_{4} =$ C₆H₄<CO>C₆H₂(OH)₂ (S. 448). Gibt mit 1-Mercapto-anthrachinon und konz. Schwefelsaure bei 170° einen bordeauxroten Küpenfarbstoff (Bayer & Co., D. R. P. 235094; C. 1911 II, 116; Frdl. 10, 744).
- 1.3-Diphenoxy-anthrachinon $C_{20}H_{10}O_4 = C_0H_4 < \frac{CO}{CO} > C_0H_2(O \cdot C_0H_3)_1$. B. Erhitzen von 1.3-Dibrom-anthrachinon (Ullmann, Eisee, B. 49, 2162) oder 1.3-Dichloranthrachinon (Eoreer, Tomasomer, M. 39, 858) mit Phenol, Kaliumcarbonat und etwas Kupferpulver. — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 167°; sehr wenig löslich in Ligroin und Ather, schwer in Alkohol, leicht löslich in Benzol und Eisessig (U., Er.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe (U., El.).
- 2.4-Dichlor-1.8-dioxy-anthrachinon, 2.4-Dichlor-xanthopurpurin $C_{14}H_6O_4Cl_2 =$ einer Lösung von Borsäure in rauchender Schwefelsäure (25% SO₃) bei Wasserbadtemperatur (METTLER, B. 45, 803). — Gelbe Krystalle (aus Phenol). F: 236—238°. Schwer löslich in Alkohol, Ather und Benzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber, in Sodalösung mit orangeroter Farbe.
- 3. 1.4-Dioxy-anthrachinon, Chinizarin $C_{14}H_8O_4 = C_4H_4 < {CO \over CO} > C_6H_1(OH)_2$ (S. 450). B. u. Darst. Durch Erhitzen von 4-Chlor-1-methoxy-anthrachinon mit Borsaure in konz. Schwefelsäure (BAYER & Co., D. R. P. 229316; C. 1911 I, 181; Frdl. 10, 592). Man erhitzt 4-Chlor-phenol oder Sulfonsäuren des 4-Chlor-phenols mit Phthalsäureanhydrid und konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure in Gegenwart von Borsäure auf 180-200° und zerlegt trierter oder fauchender Schweielsaure in Gegenwart von Borsaure auf 180—200° und zeriegt den entstandenen Borsaure-Schweielsaure-Ester mit Wasser oder Alkalien; Ausbeute 70°/o bis 80°/o der Theorie, berechnet auf 4-Chlor-phenol (Bayer & Co., D. R. P. 255031; C. 1913 I, 354; Frdl. 11, 588; Organic Syntheses 6 [New York 1926], S. 78). — Krystalle (aus Eisessig). F: 200—202° (korr.) (Organic Syntheses 6, S. 79). Löslich in 12—13 Tin. siedendem Eisessig (Scholl, Schwinger, Dischendorfer, B. 52, 2259 Anm. 1). Löslichkeit in Wasser: Hüttig, Ph. Ch. 87, 162. Absorptionsspektrum im Dampfzustand: Merk, Soc. 111, 971; in Alkohol: Merk, Watson, Soc. 109, 546; Merk; in konz. Schwefelsaure: R. Meyer, O. Fischer, B. 46, O. Merk, Valle, Löslich Löslich Merk, Ph. R. 48 90; MEEK, Soc. 111, 972, 974; FORMANEK, KNOP, Fr. 56, 291; in alkal. Lösung: MEY., Fr., B. 46, 88; MERK, W.; MERK. Absorptionsspektrum von Chinizarin auf gebeizter Wolle: MERK, W. Elektrolytische Dissoziationskonstante (aus der Löslichkeit in Wasser und Ammoniak berechnet): H.— Chinizarin liefert bei der Oxydation mit Bleidioxyd in Eisessig bei Zimmertemperatur Anthradichinon-(1.4;9.10) (S. 491) (Dieboth, Schultze, A. 411, 346; vgl. Lesser, B. 47, 2526). Gibt beim Erhitzen mit Sodalösung auf 120° unter Druck 1.4.1'A'. Tetraoxy-dianthrachinonyl-(2.2') und 1.4.4'. Trioxy-2.2'-dianthrachinonyl-3.1'-oxyd (s. Formel auf S. 715) (Bayer & Co., D. R. P. 146223; C. 1903 II, 1299; Frdl. 7, 185; vgl. R. E. Scheidt, Stein, Bamergerr, B. 63, 300). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,38) in Eisessig oder Nitrobenzol bei 40—50° 2-Nitro-1.4-dioxy-anthrachinon (Bayer & Co., D. R. P. 272299; C. 1914 I, 1388; Frdl. 11, 590). Gibt beim Erhitzen mit Schwefel auf 240—260° in Gegenwart von Jod einen violetten Küpenfarbstoff (Kroll & Co., D. R. P. 247186; C. 1912 II, 73; Frdl. 10, 298). Liefert beim Erhitzen mit Natriumsulfid auf 140—150° 1.4-Dioxy-2-mercapto-anthrachinon (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 290084; C. 1916 I, 397; Frdl. 12, 439). Beim Kochen mit wäßr. Lösungen von Natriumsulfit oder Kaliumsulfit und Braunstein erhält man 1.4-Dioxy-anthrachinon-sulfonsäure-(2) (B. & Co., D. R. P. 287867; C. 1915 II, 1063; Frdl. 12, 436). — CuC₁₄H₂O₄ (Gugglart, B. 45, 2445). — C₁₄H₄O₄(Cl₂Sn + C₄H₅. B. Aus Chinizarin und SnCl₄ in siedendem Benzol (Presswer, A. 898, 183). Bordeaux rotes krystallinisches Pulver. Wird bei 100° benzolfrei. Färbt sich bei höherer Temperatur schwarz. Löslich in Pyridin mit braungelber Farbe, etwas löslich in Bensol, Alkohol und Eisessig. Wird durch siedendes Wasser zersetzt. — UO₂C₁₄H₄O₄ (G.). — CoC₁₄H₄O₄ (G.). H. — Chinizarin liefert bei der Oxydation mit Bleidioxyd in Eisessig bei Zimmertemperatur

und Eisessig. Wird durch siedendes Wasser zersetzt. — UO2C14HeO4 (G.). — CoC14HeO4 (G.).

Verbindung $C_{28}H_{18}O_{8}$ (S. 451). Ist als 1.4.4'-Trio xy-2.2'-dianthrachinonyl-3.1'-oxyd (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 2569) erkannt worden (R. E. SCHMIDT, STEIN, BAMBERGER, B. 63, 303); die von SCHOLL, SCHWINGER, DISCHENDOEVEE (B. 52, 2256) befürwortete Formulierung als 1.4.1'-4'-Tetraoxy-dianthrachinonyl-(2.2') ist nicht haltbar (SCHML, ST., B.).

Verbindung C₂₈H₁₄O₈ (S. 452). Ist entgegen Scholl, Schwinger, Dischendorfer (B. 52, 2256) als einheitliche Verbindung anzuschen und als 1.4.1'.4'-Tetraoxy-dianthrachinonyl-(2.2') zu formulieren (R. E. Schwidt, Stein, Bamberger, B. 63, 301).

- 1 Oxy 4 methoxy anthrachinon, Chinizarinmonomethyläther $C_{18}H_{10}O_4 = C_6H_4\langle {}^{CO}_{CO}\rangle C_6H_3(OH)\cdot 0\cdot CH_3$. B. Aus 4-Chlor-1-oxy-anthrachinon und methylalkoholischer Kalilauge im Rohr bei 100° (ECKERT, STEINER, M. 35, 1145). Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 189°. Gibt bei mehrstündigem Erhitzen mit konz. Schwefelsäure und Borsäure auf 140° Chinizarin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- 1.4 Dimethoxy anthrachinon, Chinizarindimethyläther $C_{16}H_{12}O_4 = C_6H_4\langle {}^{CO}_{CO}\rangle C_6H_2(O\cdot CH_2)_3$ (S. 452). B. Man erhitzt 4-Chlor-1-methoxy-anthrachinon mit Natriummethylat, Natriumacetat und Kupferacetat in Methanol im Autoklaven auf 120° (BAYER & Co., D. R. P. 229316; C. 1911 I, 180; Frdl. 10, 592). Man erhitzt das Kaliumsalz des Chinizarins mit Dimethylsulfat und Natriumcarbonat auf 160° (Höchster Farbw., D. R. P. 242379; C. 1912 I, 301; Frdl. 10, 592). Krystalle (aus Benzol). F: 170—171° (H. F.).
- 1.4 Diphenoxy anthrachinon, Chinizarindiphenyläther $C_{2s}H_{1s}O_4 = C_{s}H_{s}(O \cdot C_{s}H_{5})_{2}$. B. Durch Erhitzen von 1.4-Dichlor-anthrachinon mit Kaliumphenolat und Phenol in Gegenwart von Kupferpulver (ULLMANN, BILLIG, A. 381, 16, 17 Anm.). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 165°. Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in siedendem Mikohol, Benzol und Eisessig mit goldgelber Farbe. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe. Bräunt sich am Licht.
- 2 Chlor 1.4 dioxy anthrachinon, 2 Chlor chinizarin $C_{14}H_7O_4Cl = C_0H_4 < C_0 > C_0HCl(OH)_2$ (8. 452). B. Aus Anthradichinon-(1.4;9.10) (S. 491) und Chlorwasserstoff in Eisessig (Directe, Schultze, A. 411, 348). Rubinglänzende Tafeln (aus Toluol). F: 239—240°. Löst sich in Natronlauge, konz. Schwefelsäure und borsäurehaltiger Schwefelsäure mit ähnlichen Farben wie Chinizarin; Absorptionsspektrum der Lösungen; D., Sch.
- 5.6 Dichlor 1.4 dioxy anthrachinon, 5.6 Dichlor chinisarin $C_{16}H_{6}O_{4}Cl_{2} = C_{6}H_{2}Cl_{2} < {}^{CO}_{CO} > C_{6}H_{2}(OH)_{2}$. B. Man erhitzt 3.4-Dichlor-phthalsāureanhydrid mit Hydro-ndron und Borsāure bis auf 190° und behandelt das Reaktionsprodukt bei 150—165° mit 94°/ciger Schwefelsāure (FREY, B. 45, 1362). Rote Krystalle (aus Eisessig). F: 208°. Löslich in Alkalien mit blauer Farbe. Gibt mit 2-Amino-anthrachinon bei Gegenwart von Kalium-carbonat und Kupferacetat in siedendem Nitrobenzol 6-Chlor-1.4-dioxy-5-[anthrachinonyl-(2)-amino]-anthrachinon.
- 5.6-Dichlor-1.4-diacetoxy-anthrachinon $C_{18}H_{10}O_6Cl_3 = C_6H_8Cl_2 < CO>C_9H_8(O\cdot CO\cdot CH_9)_3$. Gelbe Säulen (aus Methanol). F: 140° (FREY, B. 45, 1363).
- 5.8 Dichlor 1.4 dioxy anthrachinon, 5.8 Dichlor chinisarin $C_{14}H_6O_4Cl_2 = C_6H_2Cl_2 < CO > C_9H_2(OH)_2$. B. Man erhitzt 3.6-Dichlor-phthalsäureanhydrid mit Hydrochinon und Borsäure bis auf 190° und behandelt das Reaktionsprodukt bei 150—165° mit 94°/oiger Schwefelsäure (Frey, B. 45, 1359). Braunrote Nadeln (aus Eisessig). F: 266°. Löst sich in höher siedendem organischen Lösungsmitteln beim Koohen mit rotbrauner Farbe. Löslich in Alkalien mit blauer, in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe. Gibt mit Calciumhydroxyd und Wasser in Gegenwart von Kupferpulver bei 250° 1.4.5.8-Tetraoxy-anthrachinon. Das Kaliumsalz liefert mit überschüssigem Kaliumphenolat bei 180° 8-Chlor-1.4-dioxy-5-phenoxy-anthrachinon. Liefert mit Thiosalicylsäure in Gegenwart von Kaliumacetat und Kupfersoctat in siedendem Amylalkohol 5.8-Dioxy-1.4-bis-[2-carboxy-phenylmercapto]-anthrachinon (Syst. No. 1067). Gibt mit Anilin und Kaliumcarbonat in Gegenwart von Kupferpulver bei 150—160° 1.4-Dioxy-5.8-dianilino-anthrachinon.

- 5.8-Dichlor-1.4-diacetoxy-anthrachinon $C_{16}H_{10}O_6Cl_3 = C_6H_3Cl_2 < \frac{CO}{CO} > C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 170° (Frey, B. 45, 1359).
- 6.7 Dichlor 1.4 dioxy anthrachinon, 6.7 Dichlor chinisarin $C_{14}H_0O_4Cl_3 = C_6H_2Cl_3 < CO> C_6H_2(OH)_2$ (8. 452). B. Man erhitzt 4.5-Dichlor-phthalsäureanhydrid mit Hydrochinon und Borsäure bis auf 190° und behandelt das Reaktionsprodukt bei 150—165° mit 94°/₀iger Schwefelsäure (FREY, B. 45, 1363). F: 288°.
- 6.7 Dichlor 1.4 diacetoxy anthrachinon $C_{18}H_{10}O_8Cl_8 = C_8H_2Cl_2 < \frac{CO}{CO} > C_8H_2(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. Gelbe Nadeln. F: 125° (FREY, B. 45, 1364).
- 5.6.7.8 Tetrachlor 1.4 dioxy anthrachinon, 5.6.7.8 Tetrachlor chinizarin $C_{14}H_4O_4Cl_4 = C_6Cl_4 < {}^{CO}_{CO} > C_6H_2(OH)_2$. B. Man erhitzt Tetrachlorphthalsäure oder deren Anhydrid mit Hydrochinon und Borsäure auf 195—230° und erhitzt die entstandene 3.4.5.6-Tetrachlor-2-[2.5-dioxy-benzoyl]-benzoesäure mit konz. Schwefelsäure auf 150—165° (HÖVERMANN, B. 47, 1211). Rote Blättchen (aus Eisessig). Schmilzt oberhalb 270°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, leichter in Benzol. Löslich in Alkalien mit kornblumenblauer Farbe, in konz. Schwefelsäure mit carminoter Farbe und orangefarbiger Fluorescenz; Absorptionsspektrum der Lösung in konz. Schwefelsäure: H. Liefert mit Kalk und Wasser in Gegenwart von Kupferpulver bei 250° 2.3-Dichlor-1.4.5.8-tetraoxy-anthrachinon (?). Gibt mit p-Toluidin in Gegenwart von Natriumcarbonat und Kupferpulver bei 190—200° 6.7.8-Trichlor-1.4-dioxy-5-p-toluidino-anthrachinon.
- 5.6.7.8 Tetrachlor 1.4 diacetoxy anthrachinon $C_{18}H_8O_8Cl_4 = C_6Cl_4 < \frac{CO}{CO} > C_6H_8(O \cdot CO \cdot CH_8)_9$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 2096 (HÖVERMANN, B. 47, 1212).
- 2 Nitro 1.4 dioxy anthrachinon, 2 Nitro chinizarin $C_{14}H_7O_8N = C_4H_4 < {}^{CO}_{CO} > C_6H(NO_2)(OH)_2$. B. Aus Chinizarin und Salpetersäure (D: 1,38) in Eisessig oder Nitrobenzol bei 40—50° (Bayer & Co., D.R.P. 272299; C. 1914 I, 1388; Frdl. 11, 590). Rote Nadeln (aus Nitrobenzol und Eisessig). Die Lösung in verd. Natronlauge ist blau bis grünblau und verändert sich beim Erwärmen rasch. Die kirschrote Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von Borsäure blaurot und nimmt schwach rote Fluorescenz an. Färbt Wolle auf Tonerdebeize bordeauxrot bis braun, auf Chrombeize braunviolett bis braun.
- 4-Oxy-1-mercapto-anthrachinon, 4-Oxy-anthrachinonyl-(1)-mercaptan, Monothiochinizarin $C_{14}H_8O_3S=C_6H_4\langle {}^{CO}_{CO}\rangle C_6H_2(OH)\cdot SH.$ B. Durch Reduktion von Bis-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-disulfid mit Traubenzucker und wäßrig-alkoholischer Natronlauge auf dem Wasserbad (Fries, Schrürmann, B. 52, 2187). Über Bildung durch Einw. von alkoh. Kalilauge auf 4-Oxy-1-rhodan-anthrachinon vgl. Gattermann, A. 393, 117, 163. Rote Nadeln (aus Eisessig). Färbt sich bei 150° gelb; F: 194° (F., Sch.). Löslich in Eisessig und Benzol, schwerer in Alkohol (F., Sch.). Oxydiert sich an der Luft rasch zum Disulfid (S. 718) (G.; F., Sch.). Reaktion mit Benzol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure: Höchster Farbw., D.R.P. 262477; C. 1913 II, 555; Frdl. 11, 611. Die Alkalisalze sind blau (G.; F., Sch.).
- $\begin{array}{l} \textbf{4-Oxy-1-methylmercapto-anthrachinon,} \quad \textbf{Methyl-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-sulfid} \quad C_{15}H_{10}O_3S = C_0H_4 < \overset{CO}{C_0} > C_0H_4(OH) \cdot S \cdot CH_3. \end{array}$
- a) Präparat von Gattermann. B. Aus 4-Oxy-1-rhodan-anthrachinon durch Erhitzen mit alkoh. Alkalilauge und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Methylhalogenid (G., A. 393, 164). Rotbraune Nadeln. F: 194°.
- mit alköh. Akallauge und Benandein des Reaktionsprodukts mit Methylnalogenid (G., A. 393, 164). Rotbraune Nadeln. F: 194°.

 b) Präparat von Fries, Schürmann. B. Durch Reduktion von Bis-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-disulfid mit Traubenzucker in wäßrig-alkoholischer Natronlauge und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Dimethylsulfat (Fr., Sch., B. 52, 2187). Rote Blättchen (aus Eisessig). F: 217°. Löslich in Eisessig, schwerer löslich in Alkohol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefblauer Farbe.
- Methyl [4 oxy anthrachinonyl (1)] sulfoxyd $C_{15}H_{10}O_4S = C_6H_4\langle {}^{CO}_{CO}\rangle C_6H_2(OH) \cdot SO \cdot CH_2$. B. Durch Oxydation von Methyl [4-oxy-anthrachinonyl (1)] sulfid mit Wasserstoffperoxyd in Eisessig und konz. Schwefelsäure (Fries, Schürmann, B. 52, 2187). Orangerote Blättchen (aus Eisessig + Alkohol). F: 226°. Schwer löslich in

Alkohol und Benzol, leichter in Eisessig und Chloroform. — Wird durch Bromwasserstoff in Eisessig zu Methyl-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-sulfid vom F: 217° reduziert.

- 4-Methoxy-1-methylmercapto-anthrachinon, Methyl-[4-methoxy-anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{16}H_{19}O_3S=C_6H_4\langle {}^{CO}_{CO}\rangle C_6H_1(0\cdot CH_3)\cdot S\cdot CH_2$. B. Man reduziert Bis-[4-methoxy-anthrachinonyl-(1)]-disulfid mit Natriumsulfid oder Traubenzucker in wäßrig-alkoholischer Natronlauge und behandelt das Reaktionsprodukt mit Dimethylsulfat (FRIES, SCHÜRMANN, B. 52, 2190). Orangerote Nadeln (aus Eisessig). F: 187°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig, schwerer in Alkohol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün.
- 4-Methoxy-1-allylmercapto-anthrachinon, Allyl-[4-methoxy-anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{18}H_{14}O_{2}S = C_{6}H_{4} < {}^{CO}_{CO} > C_{6}H_{3}(O \cdot CH_{3}) \cdot S \cdot CH_{3} \cdot CH \cdot CH_{3}$. B. Durch Erhitzen von 4-Methoxy-1-rhodan-anthrachinon mit alkoh. Alkalilauge und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Allylhalogenid (Gattermann, A. 393, 158). Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 148°.
- 4-Oxy-1-benzylmercapto-anthrachinon, Benzyl-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{21}H_{14}O_{2}S = C_{6}H_{4} < \stackrel{CO}{CO} > C_{6}H_{5}(OH) \cdot S \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{5}$. B. Durch Erhitzen von 4-Oxy-1-rhodan-anthrachinon mit alkoh. Alkalilauge und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Benzylhalogenid (G., A. 393, 164). Blaurote Nadeln (aus Eisessig). F: 242°.
- 4-Oxy-1-benzylsulfon-anthrachinon, Benzyl-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-sulfon $C_{21}H_{14}O_{5}S = C_{6}H_{4} < {}^{CO}_{CO} > C_{6}H_{3}(OH) \cdot SO_{2} \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{5}$. Durch Oxydation von 4-Oxy-1-benzylmercapto-anthrachinon (G., A. 893, 164). Gelbe Nadeln (aus Essigsāure). F: 216°.
- 4-Methoxy-1-bensylmercapto-anthrachinon, Bensyl-[4-methoxy-anthrachinonyl-(1)]-sulfid $C_{22}H_{16}O_{2}S=C_{6}H_{4}< {}^{CO}_{CO}>C_{6}H_{3}(O\cdot CH_{3})\cdot S\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{5}.$ B. Durch Erhitzen von 4-Methoxy-1-rhodan-anthrachinon mit alkoh. Alkalilauge und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Benzylhalogenid (G., A. 393, 157). Dunkelrote Blättchen (aus Alkohol). F: 200°.
- 4 Methoxy 1 benzylsulfon anthrachinon, Benzyl [4 methoxy anthrachinonyl-(1)]-sulfon $C_{22}H_{16}O_5S = C_6H_6 < {}^{CO}_{CO} > C_6H_2(O \cdot CH_2) \cdot SO_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Oxydation von 4-Methoxy-1-benzylmercapto-anthrachinon (G., A. 393, 157). Hellrote Prismen (aus Eisessig). F: 197°.
- Bis-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-sulfid, 4.4'-Dioxy-1.1'-dianthrachinonylsulfid $C_{22}H_{14}O_4S = \begin{bmatrix} C_4H_4 < CO \\ CO \end{bmatrix} > C_4H_2(OH) \end{bmatrix}_2S$. B. Man erhitzt 4-Brom-1-oxy-anthrachinon mit Natriumdisulfid und Natronlauge in verd. Alkohol und koott das entstandene Natriumsalz mit Eisessig auf (Fries, Schürmann, B. 52, 2187). Mattrote Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300°. Sehr wenig löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Xylol, leichter in Nitrobenzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist braunrot. Das Natriumsalz ist sehr wenig löslich.
- Bis-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-sulfoxyd, 4.4'-Dioxy-1.1'-dianthrachinonyl-sulfoxyd $C_{28}H_{14}O_7S = \begin{bmatrix} C_6H_4 < CO \\ CO \end{bmatrix} C_6H_2(OH) \end{bmatrix}_8SO$. B. Durch Oxydation von Bis-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-sulfid mit Salpetersäure in konz. Schwefelsäure (Fries, Schürmann, B. 52, 2188). Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 287°. Ziemlich leicht löslich in Nitrobenzol, schwer in Xylol, sehr wenig in Risessig und Alkohol. Wird durch Bromwasserstoff in Eisessig zu Bis-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-sulfid reduziert.
- **4-Oxy-1-rhodan-anthrachinon** $C_{15}H_7O_5NS = C_6H_4 < {\tiny CO}\atop{\tiny CO}> C_6H_5(OH) \cdot S \cdot CN$. B. Durch Umsetzung von diazotiertem 1-Oxy-4-amino-anthrachinon mit Kaliumrhodanid und Kochen des entstandenen Diazorhodanids mit Wasser (GATTERMANN, A. 393, 163). Braunrote Nadeln (aus Pyridin). F: 231°.
- 4-Methoxy-1-rhodan-anthrachinon $C_{16}H_9O_3NS = C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > C_6H_2(O \cdot CH_2) \cdot S \cdot CN$. B. Durch Umsetzung von diazotiertem 1-Methoxy-4-amino-anthrachinon mit Kalium-rhodanid und Kochen des entstandenen Diazorhodanids mit Wasser (G., A. 893, 156). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 245°.

8 - [4 - Methoxy - anthrachinonyl - (1)] - thioglykolsäure $C_{17}H_{13}O_5S = C_6H_4 < {CO \atop CO} > C_5H_5(O \cdot CH_3) \cdot S \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Kochen von 4-Methoxy-1-rhodan-anthrachinon mit alkoh. Alkalilauge und Behandeln des Reaktionaproduktes mit Chloressigsäure (G., A. 393, 158). — Hellrote Nadeln (aus Eisessig). F: 220°. — Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2516) (G., A. 393, 191).

Bis-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)]-disulfid, 4.4'-Dioxy-1.1'-dianthrachinonyldisulfid C₂₈H₁₄O₆S₂ = $\begin{bmatrix} C_6H_6 & CO \\ C_0 & C_6H_8 & CO \end{bmatrix}_2$. B. Durch Kochen von 4-Oxy-1-rhodan-anthrachinon mit alkoh. Alkalilauge und Oxydation des entstandenen 4-Oxy-1-mercapto-anthrachinons mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Gattermann, A. 393, 163). Aus 1-Oxy-anthrachinon-sulfinsäure-(4) durch Einw. von Bromwasserstoff in Eisessig (Fries, Schürmann, B. 47, 1201). Aus 4-Brom-1-oxy-anthrachinon und Natriumdisulfid in siedendem verd. Alkohol (F., Sch., B. 47, 1200 Anm. 5; 52, 2186). — Rotbraune Nadeln oder Prismen (aus Nitrobenzol oder Anilin). F: 307° (F., Sch., B. 47, 1201). Ziemlich leicht löslich in Nitrobenzol, sehr wenig in Eisessig und Alkohol (F., Sch., B. 52, 2186). — Gibt bei der Oxy-ation mit 30% gigem Wasserstoffperoxyd in konz. Schwefelsäure 1-Oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(4) (F., Sch., B. 52, 2188). Wird durch Traubenzucker in wäßrig-alkoholischer Natronlauge zu 4-Oxy-1-mercapto-anthrachinon reduziert (F., Sch., B. 52, 2187). Liefert bei der Einw. von Chlor in Chloroform oder Eisessig 1-Oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(4)-chlorid (F., Sch., B. 47, 1200; 52, 2189). Gibt mit Salpeterschwefelsäure 2-Nitro-1-oxy-anthrachinon-sulfonsäure-(4) (F., Sch., B. 52, 2189). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett (F., Sch., B. 52, 2186). — Natriumsalz. Schwarze, glänzende Blättchen (F., Sch., B. 52, 2186).

Bis - [4 - methoxy - anthrachinonyl - (1)] - disulfid, 4.4' - Dimethoxy - 1.1' - dianthrachinonyldisulfid $C_{30}H_{18}O_6S_3=\begin{bmatrix} C_6H_6 < CO \\ CO \end{bmatrix}>C_6H_8(O\cdot CH_3)\cdot S-\end{bmatrix}_3$. B. Durch Kochen von 4-Methoxy-1-rhodan-anthrachinon mit alkoh. Alkalilauge und Oxydation des entstandenen 4-Methoxy-1-mercapto-anthrachinons mit Luft (Gattermann, A. 393, 157). Aus 4-Brom-1-methoxy-anthrachinon und Natriumdisulfid in siedendem verdünntem Alkohol (Fries, Schürmann, B. 52, 2190). — Rote Nadeln (aus Xylol) (G.), gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol) (F., Sch.). F: 282—283° (G.), 285° (F., Sch.). Ziemlich leicht löslich in Nitrobenzol und Tetrachloräthan, sehr wenig löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol (F., Sch.). — Wird durch Brom in Chloroform auch in der Wärme nicht verändert (F., Sch.).

1.4-Dimercapto-anthrachinon, Dithiochinisarin $C_{14}H_8O_2S_3 = C_4H_4 < {CO \atop OO} > C_4H_2(SH)_3$.

B. Durch Erhitzen von 1.4-Dirhodan-anthrachinon mit alkoh. Kalilauge (Gattermann, A. 393, 166). — Gibt mit Methyljodid in alkal. Lösung 1.4-Bis-methylmercapto-anthrachinon (G.). Umsetzung mit Toluol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure: Höchster Farbw., D.R.P. 262477; C. 1918 II, 555; Frdl. 11, 611. — Bildet ein grünes Kaliumsalz (G.).

1.4-Bis-methylmercapto-anthrachinon, Dithiochinizarin-dimethyläther $C_{16}H_{19}O_{2}S_{3} = C_{6}H_{4} < {}^{CO}_{CO} > C_{6}H_{2}(S \cdot CH_{2})_{2}$. B. Aus 1.4-Dimercapto-anthrachinon und Methyljodid in alkal. Lösung (Gattermann, A. 393, 166). — Rotbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 127°.

1.4-Bis-methylsulfon-anthrachinon $C_{16}H_{12}O_{6}S_{2} = C_{6}H_{4}\langle {}^{CO}_{CO}\rangle C_{6}H_{2}(SO_{2}\cdot CH_{2})_{2}$. B. Durch Oxydation von 1.4-Bis-methylmercapto-anthrachinon (G., A. 393, 166). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 280°.

1.4-Bis-ëthylmercapto-anthrachinon, Dithiochinisarin-diëthyläther $C_{18}H_{18}O_{2}S_{2}=C_{6}H_{4}\langle {}^{CO}_{CO}\rangle C_{6}H_{2}(S\cdot C_{2}H_{5})_{2}$. B. Aus 1.4-Dimercapto-anthrachinon und Äthylhalogenid in alkal. Lösung (G., A. 393, 166). — Rotgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 177°.

1.4-Bis-äthylsulfon-anthrachinon $C_{18}H_{16}O_8S_8 = C_9H_6\langle CO\rangle C_8H_8\langle SO_2\cdot C_2H_4\rangle_2$. B. Durch Oxydation von 1.4-Bis-äthylmercapto-anthrachinon (G., A. 893, 166). — Hellgelbe Nadeln (aus Essignäure). F: 217°.

1-Methylmercapto-4-phenylmercapto-anthrachinon, Dithiochinisarin-methyläther-phenyläther $C_nH_{14}O_aS_a = C_eH_e < \frac{CO}{CO} > C_eH_a(S \cdot CH_a) \cdot S \cdot C_eH_a$. B. Aus 1-Phenylmercapto-4-rhodan-anthrachinon durch Spaltung mit alkoh. Kalilauge und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Methyljodid (G., A. 393, 189). — Rote Nadeln (aus Pyridin). F: 183°.

1-Methylmercapto - 4 - p - tolylmercapto - anthrachinon, Dithiochinizarin-methyl- $\text{ ather-p-tolylather } C_{22}H_{16}O_2S_2 = C_6H_4 < \stackrel{CO}{<_{CO}} > C_6H_2(S \cdot CH_3) \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3. \ \ \textit{B. Aus 1-p-Tolyl-p-tolylather } C_{12}H_{16}O_2S_2 = C_6H_4 < \stackrel{CO}{<_{CO}} > C_6H_2(S \cdot CH_3) \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3. \ \ \textit{B. Aus 1-p-Tolyl-p-tolylather } C_{12}H_1 \cdot C_{12}H_2 \cdot C_{13}H_3 \cdot C_{14}H_4 \cdot C_{14}H_4 \cdot C_{15}H_4 \cdot C_{15}H_4 \cdot C_{15}H_4 \cdot C_{15}H_5 \cdot$ mercapto-4-rhodan-anthrachinon durch Spaltung mit alkoh. Kalilauge und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Methyljodid (G., A. 393, 190). — Rote Blätter (aus Pyridin). F: 215°.

1.4-Bis-benzylmercapto-anthrachinon, Dithiochinizarin-dibenzyläther $C_{28}H_{20}O_2S_3$ $C_{CO}^{CO} > C_6H_2(S \cdot CH_2 \cdot C_6H_6)_2$. B. Aus 1.4-Dimercapto-anthrachinon und Benzylhalogenid in alkal. Lösung (GATTERMANN, A. 393, 167). — Rote Blätter (aus Eisessig). F: 230°.

1.4-Bis-benzylsulfon-anthrachinon $C_{28}H_{20}O_6S_2=C_6H_4\langle {^{CO}_{CO}}\rangle C_6H_2(SO_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5)_2$. B. Durch Oxydation von 1.4-Bis-benzylmercapto-anthrachinon (G., A. 393, 167). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 263°.

 $1.4\text{-Bis-[anthrachinonyl-(2)-mercapto]-anthrachinon, Dithiochinizarin-di-anthrachinonyl-(2)-äther } C_{42}H_{20}O_{6}S_{2} = C_{6}H_{4} < {}^{CO}_{CO} > C_{6}H_{2}(S \cdot C_{6}H_{3} < {}^{CO}_{CO} > C_{6}H_{4})_{2}. \quad \textit{B.} \quad \text{Aus dem dem details detailed to the second details detailed to the second details detailed to the second detailed to the second details detailed to the second detailed to the second details detailed to the second details detailed to the second detailed$ Natriumsalz oder Kaliumsalz des 2-Mercapto-anthrachinons und ½ Mol 1.4-Dichlor-anthrachinon in siedendem Naphthalin oder Nitrobenzol, mit oder ohne Zusatz von Kupfer oder Kupferchlorür (BAYER & Co., D.R.P. 274357; C. 1914 I, 2126; Frdl. 12, 441). — Scharlachrote Prismen. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün. — Färbt Baumwolle aus der Küpe orange.

1-Phenylmercapto-4-rhodan-anthrachinon $C_{21}H_{11}O_2NS_2 =$ $C_6H_4 < \frac{CO}{CO} > C_6H_2(S \cdot C_6H_5) \cdot S \cdot CN$. B. Durch Umsetzung von 1-Phenylmercapto-anthrachinon-diazoniumsulfat-(4) mit Kaliumrhodanid in siedendem Wasser (GATTERMANN, A. 393, 188). — Gelbrote Nadeln (aus Pyridin). F: 228°.

1-p-Tolylmercapto-4-rhodan-anthrachinon C₂₂H₁₃O₂NS₂= C₆H₄<CO>C₆H₂(S·C₆H₄·CH₃)·S·CN. B. Durch Umsetzung von 1-p-Tolylmercapto-anthrachinon-diazoniumsulfat-(4) mit Kaliumrhodanid in siedendem Wasser (G., A. 393, 189). - Rotgelbe S · C.H. · CH. Nadeln (aus Pyridin). F: 241°. — Gibt mit konz. Ammoniak bei 140° die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4300) (G., A. 393, 194).

1.4-Dirhodan-anthrachinon $C_{16}H_6O_2N_2S_2 = C_6H_4 < \frac{CO}{CO} > C_6H_2(S \cdot CN)_2$. B. Durch Umsetzen von diazotiertem 4-Chlor-1-amino-anthrachinon, 4-Nitro-1-amino-anthrachinon oder 1-Rhodan-4-amino-anthrachinon mit Kaliumrhodanid und Kochen der entstandenen Diazorhodanide mit Wasser (GATTERMANN, A. 393, 165; vgl. BAYER & Co., D.R.P. 216306; C. 1910 I, 69; Frdl. 9, 744). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300° (G.).

Sehr wenig löslich in heißem Alkohol mit gelblicher, auf Zusatz von Alkali in Grün übergehender Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist olivbraun (B. & Co.). - Liefert beim Erhitzen mit I. konz. Ammoniak auf 160° die Verbindung der Formel I (Syst. No. 4631) (G., A. 393, 193). Liefert mit Natriumsulfid und Schwefel in 10% igem Ammoniak im Wasserbad die Verbindung der Formel II (Syst. No. 4300) (B. & Co.).

II. SH

Anthrachinon - bis - thioglykolsäure - (1.4), Dithiochinizarin - 8.8' - diessigsäure $C_{18}H_{12}O_6S_2 = C_6H_4 < \frac{CO}{CO} > C_6H_8(S \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_2$. B. Durch Umsetzung von 1.4-Dimercaptoanthrachinon mit Chloressigsäure in alkal. Lösung (GATTERMANN, A. 393, 167). - Rote Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt oberhalb 300°.

Bis-[4-p-tolylmercapto-anthrachinonyl-(1)]-disulfid, 4.4'-Bis-p-tolylmercapto- $1.1' \text{-dianthrachinonyldisulfid} \quad C_{42}H_{26}O_4S_4 = \left[C_6H_4 < \frac{CO}{CO} > C_6H_2(S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot S - \right]_2.$ Aus 1-p-Tolylmercapto-4-rhodan-anthrachinon durch Spaltung mit alkoh. Kalilauge und nachfolgende Oxydation mit Luft (GATTERMANN, A. 393, 190). --- Orangerote Nadeln (aus Pyridin). Schmilzt oberhalb 330°.

4. 1.5-Diox_{ij}-anthrachinon, Anthrarufin $C_{14}H_8O_4 = HO \cdot C_4H_3 < \frac{CO}{CO} > C_6H_3 \cdot OH$ (S. 453). B. In geringer Menge beim Kochen von 1.5-Dinitro-anthrachinon mit Kalium-carbonat und Nitrobenzol, neben Bis-[5-oxy-anthrachinonyl-(1)]-ather (AGFA, D.R.P.

- 283482; C. 1915 I, 1033; Frdl. 12, 430). Löslichkeit in Wasser bei Zimmertemperatur: 1,2×10⁻⁶ Mol/l (Hüttig, Ph. Ch. 87, 162). Absorptionsspektrum in alkal. Lösung und in konz. Schwefelsäure: R. Meyer, O. Fischer, B. 46, 88, 90. Elektrolytische Dissoziationskonstante (aus der Löslichkeit in Wasser und in Ammoniak berechnet): Hü. Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure in Eisessig 1.5-Dioxy-anthron-(9); bei der Reduktion mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat erhält man das Triacetat des 1.5.9-Trioxy-anthracens (Ergw. Bd. VI, S. 562) (Hirosé, B. 45, 2479). Liefert mit Sulfurylchlorid in Nitrobenzol auf dem Wasserbad 4.8-Dichlor-1.5-dioxy-anthrachinon (Ullmann, D.R.P. 282494; C. 1915 I, 585; Frdl. 12, 426). Gibt mt Brom in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat bei 100° 4.8-Dibrom-1.5-dioxy-anthrachinon (Höchster Farbw., D.R.P. 293694; C. 1916 II, 533; Frdl. 12, 425). Gibt mit 2 Mol 1-Mercapto-anthrachinon in konz. Schwefelsäure bei 170° einen bordeauxroten Küpenfarbstoff (Bayer & Co., D.R.P. 235094; C. 1911 II, 117; Frdl. 10, 744).
- 1.5 Dimethoxy anthrachinon, Anthrarufindimethyläther $C_{16}H_{12}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3 < \frac{CO}{CO} > C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 454). F: 232—234° (FREUND, ACHENBACH, B. 43, 3260). Bis [5 oxy anthrachinonyl (1)] äther, 5.5'-Dioxy-1.1'-dianthrachinonyläther
- Bis [5 oxy anthrachinonyl (1)] äther, 5.5'-Dioxy-1.1'-dianthrachinonyläther $C_{28}H_{14}O_7 = \left(HO \cdot C_8H_8 < {CO \atop CO} > C_8H_8\right)_2O$. B. Neben wenig 1.5-Dioxy-anthrachinon beim Kochen von 1.5-Dinitro-anthrachinon mit Kaliumcarbonat und Nitrobenzol (AGFA, D.R. P. 283482; C. 1915 I, 1033; Frdl. 12, 430). Gelb. Schmilzt weit oberhalb 330°. Unlöslich in niedrig siedenden Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot. Die Alkalisalze sind in Wasser schwer löslich.
- 1.5 Diacetoxy anthrachinon, Anthrarufindiacetat $C_{18}H_{12}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_2 < \frac{CO}{CO} > C_6H_5 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$ (S. 455). Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat 1.5.10-Triacetoxy-anthron-(9) (Hibosé, B. 45, 2479).
- 1.5-Dimethoxy-anthrachinon-monoxim $C_{16}H_{13}O_4N = OC < C_6H_3(O \cdot CH_3) > C: N \cdot OH$.

 B. Durch Erhitzen von 1.5-Dimethoxy-anthrachinon mit Hydroxylaminhydrochlorid und absol. Alkohol auf 175—180° im Einschlußrohr (Freund, Achenbach, B. 43, 3260). Braune, amorphe Flocken (aus verd. Alkohol). Sintert bei 185°; F: 196°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Chlorbenzol.
- 4.8 Dichlor 1.5 dioxy anthrachinon, 4.8 Dichlor anthrarufin $C_{14}H_4O_4Cl_2 = HO \cdot C_6H_2Cl < CO > C_6H_2Cl \cdot OH$ (8. 455). B. Aus 1.5-Dioxy-anthrachinon und Sulfurylchlorid in Nitrobenzol auf dem Wasserbad (Ullmann, D. R. P. 282494; C. 1915 I, 585; Frdl. 12, 426). Natriumsalz. Rot, metallglänzend. Schwer löslich.
- 4.8 Dibrom 1.5 dioxy anthrachinon, 4.8 Dibrom anthrarufin $C_{14}H_{e}O_{4}Br_{1}=HO\cdot C_{e}H_{1}Br<\frac{CO}{CO}>C_{e}H_{2}Br\cdot OH$ (8. 456). B. Aus 1.5-Dioxy-anthrachinon und Brom in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat bei 100° (Höchster Farbw., D. R. P. 293694; C. 1916 II, 533; Frdl. 12, 425). Rote Nadeln. Schmilzt oberhalb 315°. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Sehr wenig löslich in verd. Natronlauge mit bläulichroter Farbe. Sehr wenig löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbroter Farbe. Natriumsalz. Rotbraun. Sehr wenig löslich in Wasser.
- $\label{eq:continuous_loss} \begin{array}{l} \textbf{2.6 Dibrom 4.8 dinitro 1.5 dioxy anthrachinon} \ \ C_{14}H_4O_8N_2Br_2 = \\ \textbf{HO \cdot C_6HBr(NO_2) < } \\ \textbf{CO} \\ \textbf{> C_6HBr(NO_2) \cdot OH} \ \ \textit{(8.456)}. \end{array}$
 - S. 456, Zeile 5 v. u. statt "1332" lies "1232".
- 2.4.6.8 Tetranitro 1.5 dioxy anthrachinon, 2.4.6.8 Tetranitro anthrarufin $C_{14}H_4O_{12}N_4 = HO \cdot C_6H(NO_3)_3 < {CO \atop CO} > C_6H(NO_3)_2 \cdot OH$ (8. 457). Zur Konstitution vgl. Wolffenstein, Paar, B. 46, 592. B. (Durch Kochen.... (Liebermann, B. 12, 188); W., P., B. 46, 598). Gibt bei $2^1/_2$ stdg. Kochen mit rauchender Salpetersäure 2.4.6-Trinitro-3-oxy-benzoesäure.
- 1.5 Dimercapto anthrachinon, 1.5 Disulfhydryl anthrachinon, Dithioanthrarufin $C_{14}H_3O_3S_2=HS\cdot C_6H_3< {CO\atop CO}>C_6H_3\cdot SH$ (8. 457). B. Das Kaliumsalz entsteht bei der Einw. von alkoh. Kaliauge auf 1.5-Dirhodan-anthrachinon (Gattermann, A. 893, 168). Liefert in konz. Schwefelsäure bei 170° mit 2 Mol 1-Oxy-anthrachinon einen bordeauxroten, mit 2 Mol 2-Oxy-anthrachinon einen braunroten Küpenfarbstoff (Bayer & Co., D. R. P. 235094; C. 1911 II, 117; Frdl. 10, 744).

ANTHRARUFIN

- 1.5 Bis āthylmercapto anthrachinon C₁₈H₁₆O₅S₂ = C₂H₅ · S·C₆H₃ · C_OC₆H₃ · S·C₈H₅. B. Neben 1-Āthylmercapto-anthrachinon-sure-(5) aus Anthrachinon-disulfon-săure-(1.5) und Āthylmercaptan in verd. Natronlauge bei 60° (Bayer & Co., D. R. P. 224589; C. 1910 II, 611; Frdl. 10, 597). Aus 1.5-Dirhodan-anthrachinon durch Spaltung mit alkoh. Kalilauge und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Āthyljodid (Gattermann, A. 398, 168). Rote Nadeln (aus Eisessig); F: 230° (G.). Gelbe Blättchen; unlöslich in Wasser, löslich in Chloroform mit gelber, in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe (B. & Co.).
- 1.5 Bis phenylmercapto anthrachinon, 1.5 Bis phenylthio anthrachinon $C_{26}H_{16}O_2S_2 = C_6H_5 \cdot S \cdot C_6H_3 < {}^{CO}_{CO} > C_6H_5 \cdot S \cdot C_6H_5$ (S. 457). Rotbraune Blätter (aus Xylol). F: 250° (Gattermann, A. 393, 184).
- 1.5 Bis p tolylmercapto anthrachinon, 1.5 Bis p tolylthio anthrachinon $C_{28}H_{20}O_2S_2 = CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot C_6H_3 \cdot CO > C_6H_3 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (8. 457). Goldgelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300° (Gattermann, A. 393, 184)1). Gibt mit konz. Schwefelsäure bei 20—25° eine Sulfonsäure, die Wolle aus saurem Bad orangegelb anfärbt (BASF, D. R. P. 251709; O. 1912 II, 1506; Frdl. 11, 601).
- 1.5 Bis [anthrachinonyl (2) mercapto] anthrachinon $C_{42}H_{20}O_6S_2 = C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > C_6H_3 \cdot S \cdot C_6H_5 < {}^{CO}_{CO} > C_6H_3 \cdot S \cdot C_6H_5 < {}^{CO}_{CO} > C_6H_4$. B. Aus dem Natriumsalz oder Kaliumsalz des 2-Mercapto-anthrachinons und $^{1}/_{3}$ Mol 1.5-Dichlor-anthrachinon in siedendem Nitrobenzol oder Naphthalin, bei Gegenwart oder Abwesenheit von Kupferpulver oder Kupferchlorür (Bayer & Co., D. R. P. 274357; C. 1914 I, 2126; Frdl. 12, 441). Orangegelbe Nadeln. Sehr wenig löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe. Gibt mit konz. Schwefelsäure bei 175° einen olivgrünen und einen olivbraunen Küpenfarbstoff (B. & Co., D. R. P. 252530; C. 1912 II, 1793; Frdl. 11, 609). Färbt Baumwolle aus der Küpe goldgelb (B. & Co., D. R. P. 274357).
- 1.5 Bis [4 oxy anthrachinonyl (1) mercapto] anthrachinon $C_{42}H_{20}O_6S_3 = C_6H_4 < \frac{CO}{CO} > C_6H_2(OH) \cdot S \cdot C_4H_3 < \frac{CO}{CO} > C_6H_3 \cdot S \cdot C_6H_3(OH) < \frac{CO}{CO} > C_6H_4$. B. Aus dem Natriumsalz oder Kaliumsalz des 1.5-Dimercapto-anthrachinons und 2 Mol 4-Chlor-1-oxy-anthrachinon bei Gegenwart oder Abwesenheit von Kupferpulver oder Kupferchlorür in siedendem Nitrobenzol oder Naphthalin (BAYER & Co., D. R. P. 274357; C. 1914 I, 2126; Frdl. 12, 441). Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe. Färbt Baumwolle aus der Küpe braunrot. Bildet dunkelblaue Alkalisalze.
- 1.5 Dirhodan anthrachinon $C_{18}H_4O_2N_2S_3 = NC \cdot S \cdot C_9H_3 \cdot S \cdot CN$. B. Durch Umsetzung von Anthrachinon-bis-diazoniumsulfat-(1.5) mit Kaliumrhodanid und Kochen des entstandenen Diazorhodanids mit Wasser (GATTERMANN, A. 393, 167). Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 350°. Liefert mit wäßr. Ammoniak bei 170—180° die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4631) (G., A. 393, 197).
 - N—s C—N
- 5. 1.6-Dioxy-anthrachinon C_MH₂O₄ = HO·C₆H₃·CO>C₆H₃·OH (S. 457). B. Aus 1.6-Diamino-anthrachinon durch Diazotieren und Kochen der Diazoverbindung mit Wasser (ECKERT, M. 35, 299). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 269° (E.). Über das Beizfärbevermögen vgl. v. Georgievics, M. 32, 337.
- 6. 1.7-Dioxy-anthrachinon $C_{14}H_0O_4 = HO \cdot C_4H_2 < CO > C_4H_3 \cdot OH$ (8. 457). B. {...beim Erhitzen von m-Oxy-benzoesäure mit wasserhaltiger Schwefelsäure.... B. 9, 946)}; zur Trennung von 2.6-Dioxy-anthrachinon krystallisiert man aus Pyridin um (Pyripper, A. 398, 191). F: 291° (Pr., A. 398, 193). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist braunrot (Pr.). Über das Beizfärbevermögen vgl. v. Georgiewics, M. 32, 337.
- 2.4.6.8 Tetranitro 1.7 dioxy anthrachinon $C_{14}H_4O_{12}N_4 = HO \cdot C_6H(NO_9)_9 < C_0 > C_6H(NO_9)_9 \cdot OH$. B. Beim Kochen von 1.7-Dioxy-anthrachinon mit Salpetersäure (D: 1,4) (Wolffenstein, Paar, B. 46, 597). Krystalle. Gibt beim Abdampfen mit rauchender Salpetersäure 2.4.6-Trinitro-3-oxy-benzoesäure.

¹⁾ Vgl. die abweichende Angabe im *Hptw*.

- 7. 1.8 Dioxy anthrachinon. Chrysaxin C₁₄H₈O₄ = HO·C₆H₃·CO·C₆H₅·OH (S. 458). B. aus Rhein: Obsterle, C. 1912 I, 142. Löslichkeit in Wasser bei Zimmertemperatur: 6,6×10⁻⁶ Mol/l (Hüttig, Ph. Ch. 87, 162). Elektrolytische Dissoziationskonstante (aus der Löslichkeit in Ammoniak berechnet): Hü. Bildet auch mit überschüssiger Kalilauge nur ein Monokaliumsalz (Obsterle, Haugseth, Ar. 253, 337). Liefert bei der Reduktion mit Zink und konz. Salzsäure in siedendem Eisessig (Bayer & Co., D. R. P. 296091; C. 1917 I, 351; Frdl. 13, 391) oder mit Zinn und Salzsäure in Eisessig (Hirosk, B. 45, 2480) 1.8 (oder 4.5)-Dioxy-anthron-(9). Bei der Reduktion mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und Natriumscetat erhält man 10-Oxy-1.8 (oder 4.5)-diacetoxy-anthron-(9) bezw. 9.10-Dioxy-1.8-diacetoxy-anthracen (S. 706) (HL). Liefert mit Brom in siedendem Eisessig bei Gegenwart von Natriumscetat 2.4.5.7(?)-Tetrabrom-1.8-dioxy-anthrachinon (Höchster Farbw., D. R. P. 293694; C. 1916 II, 533; Frdl. 12, 425). 1.8-Dioxy-anthrachinon wird unter der Bezeichnung Istizin als Abführmittel verwendet (vgl. C. 1918 I, 1999; Ebstern, C. 1918 II, 1326; Bennecke, C. 1914 I, 1106; v. Canorin, C. 1914 I, 1212; Klare, C. 1914 I, 1848; Clemm, C. 1910 II, 456). Prüfung: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 199. KC₁₄H₁O₄ + 1¹/₂H₂O. Orangerote Nadeln (Obsterle, Haugsette, Ar. 253, 337). Geht beim Umkrystallisieren aus Wasser teilweise in gelbe Blättchen über.
- 1 Oxy 8 methoxy anthrachinon, Chrysaginmonomethyläther $C_{15}H_{10}O_4 = HO \cdot C_6H_3 \cdot C_{10} > C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 1.8-Dioxy-anthrachinon und 1 Mol Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Oesterle, Haugseth, Ar. 253, 340). Orangegelbe Nadeln (aus Benzol). F: 198°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig, unlöslich in Petroläther.
- 1.8 Dimethoxy anthrachinon, Chrysaxindimethyläther $C_{16}H_{12}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3 < \frac{CO}{CO} > C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 459). B. Durch Kochen von 1.8-Dichlor-anthrachinon mit Natriummethylat-Lösung und Oxydation der entstehenden Leukoverbindung mit Luft oder Natriumhypochlorit (Bayer & Co., D. R. P. 229316; C. 1911 I, 180; Frd. 10, 592). Aus 1.8-Dioxy-anthrachinon und überschüssigem Dimethylaulfat in alkal. Lösung (Orstelle, Haugserh, Ar. 253, 341). Goldgelbe Blättchen oder Nadeln (aus Eisessig). F: 221° (O. Fischer, Gross, J. pr. [2] 84, 382; Or., H.). Löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Eisessig, unlöslich in Ather und Petroläther (Or., H.). Bildet ein sehr unbeständiges Hydrobromid (F., G.). Gibt bei der Reduktion mit Zink und konz. Salzsäure in Eisessig 1.8 (oder 4.5)-Dioxy-anthron-(9) (B. & Co., D. R. P. 305886; C. 1918 II, 238; Frd. 13, 393). $C_{16}H_{12}O_4 + HBr + ZnBr_2$ (F., G.).
- 1-Methoxy-8-acetoxy-anthrachinon, Chrysaxin-methyläther-acetat $C_{17}H_{18}O_5 = CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_2 < \frac{CO}{CO} > C_6H_2 \cdot O \cdot CH_8$. B. Aus 1-Oxy-8-methoxy-anthrachinon und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Orsterle, Haugerte, Ar. 253, 340). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 208°.
- [8-Oxy-anthrachinonyl-(1)-oxy]-essigsäure, Chrysazin-O-essigsäure $C_{16}H_{10}O_6 = HO \cdot C_6H_2 \cdot CO_2 \cdot C_6H_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Verseifen von [8-Acetoxy-anthrachinonyl-(1)-oxy]-essigsäureäthylester mit kalter 3% jeger Natronlauge (Oxsterle, Haugseth, Ar. 258, 339). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 236°. Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Eissesig.
- [8 Oxy anthrachinonyl (1) oxy] essigsäureäthylester $C_{12}H_{14}O_6 = HO \cdot C_6H_3 \cdot C_O > C_6H_3 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_3 \cdot C_2H_3$. B. Aus 1.8-Dioxy-anthrachinon und Chloressigsäureäthylester in Gegenwart von Atzkali (Obstralle, Haussert, Ar. 258, 338). Gelbe Nadeln (aus Chloroform und Alkohol). F: 198°. Leicht löslich in Ather, Chloroform, Eisessig und Benzol, fast unlöslich in Alkohol, unlöslich in Petroläther.
- [8 Acetoxy anthrachinonyl (1) oxy] essigsäureäthylester $C_{20}H_{16}O_7 = CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_2 \cdot CO_7 \cdot C_6H_6 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_7 \cdot C_8H_6$. B. Aus [8-Oxy-anthrachinonyl-(1)-oxy]-essigsäureäthylester und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Oxsymple, Haugseth, Ar. 253, 339). Gelbe Nadeln. F: 1446. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Eisessig, unlöslich in Äther und Petroläther.
- 2.4.5.7(?) -Tetrabrom -1.8 dioxy anthrachinon, 2.4.5.7(?) -Tetrabrom chrysasin $C_{14}H_4O_4Br_4=HO\cdot C_0HBr_2<\frac{CO}{CO}>C_0HBr_2\cdot OH$. Ist vermutlich identisch mit dem im *Hpts.* (S. 480) beschriebenen 2.7.x.x-Tetrabrom-1.8-dioxy-anthrachinon. B. Aus 1.8-Dioxy-anthrachinon und Brom bei Gegenwart von Natriumacetat in siedendem Eisensig (Höchster

- Farbw., D. R. P. 293694; C. 1916 II, 533; Frdl. 12, 425). Orangefarbene Nadeln. F: 312°. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in Natronlauge mit rotgelber Farbe. Unlöslich in kalter konz. Schwefelsäure; beim Erwärmen geht eine geringe Menge mit violetter Farbe in Lösung.
- 2.4.5.7 Tetranitro 1.8 dioxy anthrachinon, 2.4.5.7 Tetranitro chrysamin, Chrysamminsäure $C_{14}H_4O_{12}N_4$ = $HO\cdot C_6H(NO_2)_2\cdot C_0>C_6H(NO_2)_2\cdot OH$ (S. 461). Zur Konstitution vgl. Ligger, C. r. 153, 115; Bl. [4] 9, 908; A. ch. [9] 6, 365. B. Bei 12-stdg. Kochen von 1.3.6.8-Tetranitro-4.5.2\(^1\)-trioxy-2-methyl-anthrachinon (Tetranitro-aloeemodin, 8. 745) mit Salpetersäure (D: 1,32) (L., C. r. 151, 1129; Bl. [4] 9, 92; A. ch. [9] 6, 363, 370). Beim Kochen von Tetranitrorhein (Syst. No. 1460) mit Salpetersäure (L., A. ch. [9] 6, 372). Liefert beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,32-1,5) 2.4.6 Trinitro-3-oxy-benzoesäure (L., C. r. 153, 115; Bl. [4] 9, 909; A. ch. [9] 6, 372).
- 1.8-Bis-methylmercapto-anthrachinon $C_{16}H_{18}O_{3}S_{3}=CH_{3}\cdot S\cdot C_{6}H_{3}<\frac{CO}{CO}>C_{6}H_{3}\cdot S\cdot CH_{3}$.

 B. Durch Kochen von 1.8-Dirhodan-anthrachinon mit alkoh. Kalilauge und Behandeln des Reaktionsproduktes mit Methyljodid (Gattermann, A. 398, 175). Braunrote Nadeln (aus verd. Aceton). F: 221°.
- 1.8-Bis-äthylmercapto-anthrachinon $C_{18}H_{16}O_2S_3 = C_2H_5 \cdot S \cdot C_6H_3 < \frac{CO}{CO} > C_6H_2 \cdot S \cdot C_2H_5$.

 B. analog 1.8-Bis-methylmercapto-anthrachinon. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 169° (G., A. 393, 175).
- 1.8-Bis-bensylmercapto-anthrachinon $C_{26}H_{20}O_2S_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot S \cdot C_6H_3 \cdot S \cdot C_6H_3 \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. analog 1.8-Bis-methylmercapto-anthrachinon. Orangerote Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 240° (G., A. 393, 176).
- 1.6 Bis [anthrachinonyl (2) mercapto] anthrachinon $C_{43}H_{30}O_4S_3 = C_4H_4 < \frac{CO}{CO} > C_4H_3 \cdot S \cdot C_4H_3 < \frac{CO}{CO} > C_4H_4 \cdot B$. Aus dem Natriumsalz oder Kaliumsalz des 2-Mercapto-anthrachinons und $^1/_3$ Mol 1.8-Dichlor-anthrachinon in siedendem Naphthalin oder Nitrobensch, bei Gegenwart oder Abwesenheit von Kupfer oder Kupfer-chlorür (Bayer & Co., D. R. P. 274357; C. 1914 I, 2126; Frdl. 12, 441). Orangefarbige Nadeln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist graublau. Färbt Baumwolle aus der Küpe orangegelb.
- 1.8-Dirhodan-anthrachinon $C_{16}H_{6}O_{2}N_{2}S_{3} = NC \cdot S \cdot C_{6}H_{2} < \stackrel{CO}{C_{0}} > C_{6}H_{3} \cdot S \cdot CN$. B. Diazotiertes 1.8-Diamino-anthrachinon wird mit Kaliumrhodanid umgesetzt und das entstandene Rhodanid der Diazoverbindung durch siedendes Wasser zersetzt (Gattermann, A. 393, 175). Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300°.
- 8. 2.3 Dioxy anthrackinon, Hystazarin $C_{14}H_{5}O_{4} = C_{5}H_{4} < \frac{CO}{CO} > C_{5}H_{5}(OH)_{2}$ (8. 462). B. Entsteht frei von Alizarin aus Phthalsäureanhydrid und Brenzcatechin in Gegenwart von Aluminiumchlorid bei 210—230° (BAYER & Co., D. R. P. 298345; C. 1917 II, 256; Frdl. 13, 390). Löst sich in verd. Natronlauge mit grünblauer, in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe.
- 2.8 Dimethoxy anthrachinon, Hystazarindimethyläther $C_{16}H_{18}O_4 = C_0H_4 < C_0 > C_0H_2(O \cdot CH_2)_2$ (8. 462). $C_{16}H_{12}O_4 + SnCl_4$. B. Aus den Komponenten in heißem Benzol (Pyranyran, A. 398, 189). Braunorangefarbige Blättchen. Wird bei ca. 200° grünlichgelb, sohmilst bei 242°. Wird an der Luft rasch gelb. Wird durch Wasser und durch Pyridin zersetzt.
- 9. 2.6-Dicay-anthrachinon, Anthrafavinsdure, Anthrafavin $C_{14}H_8O_4 = HO \cdot C_4H_8 \cdot C_0^{CO} > C_4H_8 \cdot OH$ (8. 463). Darst. Bei der Darstellung aus m-Oxy-benzoesäure trennt man vom 1.7-Dioxy-anthrachinon durch Umkrystallisieren aus Pyridin (Periffer, A. 898, 191). Absorptionsspektrum in alkal. Lösung und in konz. Schwefelsäure: R. MEYER, O. FISCHER, B. 43, 33, 91. Löslichkeit in Wasser bei Zimmertemperatur: 1,3×10-4 Mol/l (HÜTTIG, Ph. Ch. 87, 162). Elektrolytische Dissoziationskonstante (aus der Löslichkeit in Wasser und in Ammoniak berechnet): H. Gibt beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,4) 1.3.5.7-Tetranitro-2.6-dioxy-anthrachinon und 2.4.6-Trinitro-3-oxy-benzoesäure (Wolffenstein, Paar, B. 46, 596). Sulfurierung von 2.6-Dioxy-anthrachinon und Über-

führung der Sulfurierungsprodukte in saure Wollfarbstoffe: Wederind & Co., D. R. P. 235776, 244372, 245014, 245232, 245233, 247245; C. 1911 II, 244; 1912 I, 962, 1164, 1269; II, 168; Frdl. 10, 610—618. Liefert in konz. Schwefelsäure bei 170° mit 2 Mol 1-Mercapto-anthrachinon einen rotbraunen, mit 2 Mol 2-Mercapto-anthrachinon einen bordeauxroten Küpenfarbtoff (Bayer & Co., D. R. P. 235094; C. 1911 II, 116; Frdl. 10, 744). Gibt beim Kochen mit überschüssiger Benzoesäure 2.6-Dibenzoyloxy-anthrachinon (W. & Co., D. R. P. 297261; C. 1917 I, 834; Frdl. 13, 393).

- S. 464, Z. 32 v. o. statt "Dinitro-anthrarufineaure-" lies "Dinitro-anthraflavinsaure-".
- X.X-Dichlor-2.6-dioxy-anthrachinon (x.x-Dichlor-anthrafiavinsäure) aus dem D. R. P. 152176 C₁₄H₄O₄Cl₂ = C₁₄H₄O₂Cl₃(OH)₂ (8. 465). Gibt beim Erhitzen mit Kaliumthiosulfat auf 330° einen schwefelhaltigen Küpenfarbstoff (Wedrind & Co., D. R. P. 298183; C. 1917 II, 147; Frdl. 13, 438). Durch Sulfurieren, Nitrieren und Behandeln mit aromatischen Aminen (W. & Co., D. R. P. 245232, 245233; C. 1912 I, 1269; Frdl. 10, 611, 612) oder mit aromatischen Aminen in Gegenwart von Schwefel und Natriumsulfid (W. & Co., D. R. P. 237946; C. 1911 II, 921; Frdl. 10, 610) entstehen braune oder braun- bis blauschwarze Säurefarbstoffe.
- 1.8.5.7-Tetranitro-2.6-dioxy-anthrachinon, 1.8.5.7-Tetranitro-anthraflavinsäure $C_{14}H_4O_{12}N_4 = HO \cdot C_4H(NO_2)_2 < {}^{CO}_O > C_6H(NO_2)_2 \cdot OH$ (8. 465). B. Neben 2.4.6-Trinitro-3-oxy-benzoesäure bei kurzem Kochen von 2.6-Dioxy-anthrachinon mit Salpetersäure (D: 1,4) (WOLFFENSTEIN, PAAR, B. 46, 596). Gibt beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,4) 2.4.6-Trinitro-3-oxy-benzoesäure.
- 10. 2.7 Dioxy anthrachinon, Isoanthraflavinsäure, Isoanthraflavin $C_{14}H_6O_4 = HO \cdot C_6H_3 < {}^{CO}_{CO} > C_6H_3 \cdot OH$ (S. 466). Absorptionspektrum in alkal. Lösung und in konz. Schwefelsäure: R. MEYER, O. FISCHER, B. 46, 86, 91. Besitzt nur sehr geringes Beizfärbevermögen (v. Georgievics, M. 32, 337).
- **2.7-Dimercapto-anthrachinon** $C_{14}H_8O_2S_2 = HS \cdot C_4H_2 < {}^{CO}_{CO} > C_4H_3 \cdot SH$. B. Durch Kochen von Anthrachinon-disulfonsäure-(2.7)-dichlorid mit Natriumsulfid und Schwefel in Wasser (BAYER & Co., D. R. P. 281102; C. 1915 I, 180; Frdl. 12, 440). Goldgelbe Flocken. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe. Natriumsalz. Nadeln. Leicht löslich in Wasser mit roter Farbe.
- 2.7 Bis [anthrachinonyl (2) mercapto] anthrachinon $C_{42}H_{30}O_6S_2 = C_6H_4 < \frac{CO}{CO} > C_6H_3 \cdot S \cdot C_6H_5 < \frac{CO}{CO} > C_6H_4 \cdot B$. Aus dem Natriumsalz oder Kaliumsalz des 2-Mercapto-anthrachinons und $^1/_3$ Mol 2.7-Dichlor-anthrachinon in siedendem Naphthalin oder Nitrobenzol, bei Gegenwart oder Abwesenheit von Kupfer oder Kupferchlorür (Bayer & Co., D. R. P. 274357; C. 1914 I, 2126; Frül. 13, 441). Gelbes Pulver. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blauviolett. Färbt Baumwolle aus der Küpe goldgelb.

11. 2.7 - Dioxy - phenanthrenchinon
$$C_{14}H_6O_4 = H_0$$
.

- 2.7-Dimethoxy-phenanthrenchinon $C_{10}H_{10}O_4 = (O:)_2C_{14}H_{0}(O\cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 4.4'-Dimethoxy-diphenyl-dialdehyd-(2.2') mit Kaliumoyanid in verd. Alkohol und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Eisessig (F. Mayer, B. 47, 411). Dunkelrotes Pulver (aus Chloroform + Ligroin). F: 214—215°.
- x-Nitro-2.7-dioxy-phenanthrenchinon C₁₄H₇O₆N = (O:)₄C₁₄H₅(NO₂)(OH)₂. B. Beim Kochen von x-Nitro-2.7-diacetoxy-phenanthrenchinon mit Eisessig und wenig konz. Schwefelsäure (MUKHERJEE, WATSON, Soc. 109, 621). Braunes Pulver. Ist bei 290° noch nicht geschmolzen. Liefert beim Erhitzen mit Zinn und konz. Salzsäure x-Amino-2.7-dioxy-phenanthrenchinon.
- x-Nitro-2.7-diacetoxy-phenanthrenchinon $C_{19}H_{11}O_9N=(0:)_2C_{14}H_6(NO_3)(0\cdot CO\cdot CH_9)_2$. B. Bei kurzem Erwärmen von 2.7-Diacetoxy-phenanthrenchinon mit Salpetersäure (D: 1,39) auf 50—60° (MUKHERJEE, WATSON, Soc. 109, 621). Gelbbraune Prismen (aus Eisessig + Aceton). Ist bei 290° noch nicht geschmolzen.
 - 12. $x.x-Dioxy-phenanthrenchinon <math>C_{14}H_4O_4 = (0:)_2C_{14}H_4(0H)_2$.
- 3-Chlor-x.x-dioxy-phenanthrenchinon C₁₄H₂O₄Cl = (0:)₂C₁₄H₂Cl(OH)₂. B. Man diazotiert 3-Chlor-x.x-diamino-phenanthrenchinon mit Natriumnitrit in kons. Salzsäure und erhitzt die Reaktionsflüssigkeit mit Wasser (Schmot, Lung, B. 43, 438). Dunkelrotes

Pulver. Löslich in Natronlauge mit braunschwarzer Farbe. — Die alkal. Lösung zersetzt sich bei längerem Aufbewahren.

3-Chlor-x.x-diacetoxy-phenanthrenchinon $C_{10}H_{11}O_0Cl = (O:)_0C_{14}H_0Cl(O\cdot CO\cdot CH_0)_0$. B. Beim Kochen von 3-Chlor-x.x-dioxy-phenanthrenchinon mit Essigs ureanhydrid (Schmidt, LUMPP, B. 43, 438). - Braunrote Krystalle (aus Alkohol). F: 245°.

2. Oxy-oxo-Verbindungen C₁₅H₁₀O₄.

1. 3.4 - Dioxy - 1 - methyl - anthrachinon, 4 - Methyl - alizarin $C_{11}H_{10}O_4 =$ C.H.(CO),C.H(CH.)(OH).

2-Nitro-8.4-dioxy-1-methyl-anthrachinon $C_{15}H_{\bullet}O_{\bullet}N = C_{\bullet}H_{\bullet}(CO)_{\bullet}C_{\bullet}(NO_{\bullet})(CH_{\bullet})(OH)_{\bullet}$. Be ider Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) auf 4-Chlor-1-methyl-anthrachinon (O. FISOHER, RESSAMEN, B. 47, 461), 4-Oxy-1-methyl-anthrachinon (F., SCHWECKENDLEK, B. 47, 1576) oder 2-Nitro-4-oxy-1-methyl-anthrachinon (F., R., B. 47, 465). — Rote Nadeln oder Blätter (aus Eisessig). F: 217—218° (F., R.). Leicht löslich in Ather, Alkohol und Methanol, schwer in Eisessig (F., R.). Löst sich in verd. Alkalien mit blauvioletter, in Gegenwart von Alkohol mit blauer Farbe; die Lösung wird langsam rot und verblaßt dann; unlöslich in kalter, mit blauer Farbe löslich in heißer Sodalösung (F., R.). — Gibt beim Kochen mit verd. Salpetersäure Phthalsaure (F., R.). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eiseseig eine Verbindung C₁₁H₁₄O₄ (s. u.); beim Erhitzen mit Zinnchlorür und Kalilauge erhält man 2-Amino-3.4-dioxy-1-methyl-anthrachinon (F., R.). — Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine gelbgrüne Färbung (F., R.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot und fluoresciert auf Zusatz von Borsäure gelb (F., R.). — Natriumsalz. Dunkelblauschwarz (F., R.). — Kaliumsalz. Dunkelblauviolette Nadeln (F., R.). — Bariumsalz. Hellblau, sohwer löslich (F., R.).

Verbindung C₁₅H₁₆O₄ ("Tetrahydro-dioxymethylanthrachinon"?). B. Bei der Reduktion von 2-Nitro-3.4-dioxy-1-methyl-anthrachinon mit Zinkstaub in siedendem Eisessig (O. FISCHER, REBSAMEN, B. 47, 463). — Orangefarbene Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: ca. 120°. Löslich in Benzol und Petroläther mit blauer Fluorescenz. Die Lösung in verd. Natronlauge ist zunächst gelb, dann rot, in der Wärme rotviolett. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb, wird beim Erwärmen langsam orangefarben und

dann violett.

- 2 Nitro 8.4 diacetoxy 1 methyl anthrachinon $C_{19}H_{13}O_{8}N = C_{9}H_{4}(CO)_{9}C_{9}(NO_{9})(CH_{9})(O\cdot CO\cdot CH_{9})_{2}$. B. Beim Erhitzen von 2-Nitro-3.4-dioxy-1-methylanthrachinon mit Essigsäureanhydrid und wenig rauchender Schwefelsäure (O. FISCHER, REBRAMEN, B. 47, 463). Gelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 188°. Wird durch Alkalien leicht verseift.
- 4.5 (oder 4.8) Dioxy 1 methyl anthrachinon $C_{15}H_{10}O_{4} =$ HO·C.H.(CO),C.H.(CH.)·OH.
- 8 (oder 5)-Chlor-4-oxy-5 (oder 8)-phenoxy-1-methyl-anthrachinon $C_{21}H_{12}O_4Cl=C_0H_2\cdot O\cdot C_0H_2\cdot Cl(CO)_2\cdot C_0H_3\cdot CH_3\cdot O\cdot H_3\cdot CH_3\cdot O\cdot H_3\cdot CH_3\cdot O\cdot H_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot O\cdot H_3\cdot CH_3\cdot O\cdot H_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot O\cdot H_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot$
- 3. 1.4 Dioxy 2 methyl anthrachinon, 2 Methyl chinizarin $C_{15}H_{10}O_4 = C_0H_4(CO)_2C_4H(CH_2)(OH)_2$ (8. 469). B. Beim Eintragen von 1-Chlor-4-oxy-2-methyl-anthrachinon in eine Mischung von Borsaure und konz. Schwefelsaure bei 150—1600 (ULLMANN, SCHMIDT, B. 52, 2110). — Carminrote Nadeln (aus Alkohol). F: 177° (korr.) (U., SCH.). Löslich in Benzol, Toluol und heißem Ligroin mit gelbroter, in heißem Eisessig mit roter Farbe, löslich in Alkohol und Äther mit Orangefarbe und grüner Fluorescenz (U., SCH.). Die Lösung in Natronlauge ist blauviolett (U., Son.). — Liefert beim Erhitzen mit Natriumnitrit, Borsaure und 96% ger Schwefelsaure auf 150° 1.4-Dioxy-anthrachinon-carbonsaure-(2) (Bayer & Co., D. R. P. 278341; O. 1914 I, 1719; Frdl. 12, 436). — Löslich in konz. Schwefelsaure mit carminroter Farbe (U., SCE.).
- 1-Oxy-4-p-tolylmercapto-2-methyl-anthrachinon $C_{22}H_{16}O_2S = C_6H_4(CO)_2C_6H(CH_2)$ (OH) S.C.H. OH. B. Beim Kochen von 4-Chlor-1-oxy-2-methyl-anthrachinon und Thiop-kresol mit alkoh. Kalilauge (BASF, D. R. P. 251115; C. 1912 II, 1246; Frdl. 11, 600).—Violettes Krystallpulver. Mit roter Farbe löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. — Liefert beim Erwärmen mit Schwefelsäuremonohydrat auf 40—50° einen roten Farbstoff (BASF, D. R. P. 251709; U. 1912II, 1506; Frdl. 11, 601). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünblau (BASF, D. R. P. 251115).
- 4. 4.5-Dioxy-2-methyl-anthrachinon, 3-Methyl-chrysazin, Chrysophanol, Chrysophansaure $C_{18}H_{16}O_4 = H_0 \cdot C_0H_3(CO)_3C_4H_4(CH_3) \cdot OH$ (8. 470). V. Im Altai-Rhabarber (Tsohiroh, Ruszkowski, Ar. 251, 128). Chrysophanol findet sich in der Wurzel

von Rumex crispus (Beal, OKEY, Am. Soc. 41, 693), in der Wurzel von Rumex sanguineus (KEEGAN, Chem. N. 114, 74) und in den oberirdischen Teilen von Rumex ecklonianus (TUTIN, CLEWER, Soc. 97, 6). Chrysophanol kommt ferner in Cluytia similis (TUTIN, CLEWER, Soc. 101, 2222) und in der Rinde von Rhamnus cathartica vor (TSCH., BROMBERGER, Ar. 249, 222). — B. Bei der Oxydation von Chrysophansäure-anthron (S. 650) mit Chromsäure in konz. Essigsäure (HESSE, A. 388, 73; O. FISCHER, FALCO, GROSS, J. pr. [2] 83, 211). Durch Oxydation von Chrysarobin (Syst. No. 4865) mit Chromsäure in konz. Essigsäure (O. FISCHER. GROSS, J. pr. [2] 84, 370). — F: 194—196° (OESTELLE, Ar. 249, 449; HESSE, A. 888, 73; FI., FA., GR., J. pr. [2] 83, 211), 196° (EDEE, Ar. 253, 15; TSCHIRCH, BROMBERGER, Ar. 249, 222). 1 Tl. Chrysophanol löst sich in ca. 5000 Tln. Petroläther (E., Ar. 253, 12). Absorptionsspektrum der Lösungen in konz. Schwefelsäure und Ammoniak: Tschirch, Moni-kowski, Ar. 250, 102. — Chrysophanol liefert beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd auf 250—260° 5-Oxy-isophthalsäure, eine sehr geringe Menge 4-Oxy-isophthalsäure, Oxalsäure und andere Produkte (Léger, C.r. 154, 283; J. Pharm. Chim. [7] 5, 286). (Beim Erhitzen von Chrysophanol mit konz. Ammoniak.... B. 39, 1203 Anm.)]; nach O. Fischer, Gross, (J. pr. [2] 84, 375) ist die dabei entstehende Verbindung $C_{15}H_{11}O_3N$ nicht Oxy-amino-methylanthrachinon, sondern ein Monoimid des Chrysophanols. Die trockene Dikaliumverbindung liefert beim Erhitzen mit Chloressigsäureäthylester eine in kalter Kalilauge unlösliche Verbinder auch Verbinder und Verbinder von Verbi dung (gelbe Nadeln; schmilzt zwischen 167 und 182,5°) (OESTERLE, JOHANN, Ar. 248, 495). Chrysophanol wirkt schwach purgierend (TUTIN, CLEWER, Soc. 99, 966). — Die rote Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Zusatz von wasserfreier Borsäure violett (Fr., Gr., J. pr. [2] 84, 371). In folgenden Reaktionen unterscheidet sich Chrysophanol von natürlichem Chrysarobin: In 1 cm³ konz. Schwefelsäure aufgelöst gibt 1 mg Chrysophanol eine johannisbeerrote, 1 mg Chrysarobin eine orangegelbe Färbung; Chrysophanol löst sich in alkoh. Suspension beim Zufügen sehr verd. Natronlauge sofort mit roter Farbe auf, Chrysarobin nur langsam (LÉGER, C. 1912 II, 447). — Dinatriumsalz. Violette Nadeln (Tutin, Clewer, Soc. 97, 6).

Chrysophanolmonomethyläther, Chrysophansäuremonomethyläther $C_{16}H_{12}O_4 =$ (O:)₂C₁₅H₈(OH)·O·CH₂ (S. 473). B. In geringer Menge beim Erhitzen von Chrysophanoldimethyläther mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad oder mit Aluminiumchlorid auf 115° (Oesterle, Johann, Ar. 248, 493). — F: 203—204°. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Ammoniak im Rohr auf 140° eine Verbindung C₁₆H₁₃O₃N (s. u.).

Verbindung C₁₆H₁₃O₃N. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, GROSS, J. pr. [2] 84, 374; OESTERLE, J. pr. [2] 85, 230. — B. Beim Erhitzen von Chrysophanol-monomethyläther mit konz. Ammoniak im Rohr auf 140° (OESTERLE, JOHANN, Ar. 248, 497). — Braunrote Nadeln mit ¹/₂ H₂O (aus heißem Alkohol). Verliert das Krystallwasser bei 120°; F: 237° bis 239°. Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol, Benzol und Essigester mit weinroter Farbe, leicht löslich in heißem Eisessig. Unlöslich in kaltem, sehr wenig löslich mit rötlicher Farbe in heißem Ammoniak. Unlöslich in kalter verd. Kalilauge; verändert sich beim Erhitzen mit verd. Kalilauge. – Liefert bei der Einw. von salpetriger Säure und nachfolgendem Kochen Chrysophansauremonomethyläther zurück. — Die Lösung in Salzsaure ist citronengelb. Die braunrote Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Zufügen von Wasser grünlichgelb.

Chrysophanoldimethyläther, Chrysophansäuredimethyläther $C_{17}H_{-4}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot$ $C_0H_3(CO)_2C_0H_3(CH_3)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 473). B. Beim Erhitzen des trocknen Dinatriumsalzes von Chrysophanol mit Methyljodid auf 100° im geschlossenen Rohr (TUTIN, CLEWER, Soc. 97, 6). — Gelbe Krystalle (aus Benzol und Ligroin), gelbe Prismen (aus Essigester). F: 190° (T., Cl..), 191° (O. FISCHER, GROSS, J. pr. [2] 84, 371). Unlöslich in kalter Kalilauge; wird beim Erhitzen mit Kalilauge verseift (T., Cl..). — Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad oder mit Aluminiumchlorid auf 115° eine geringe Menge Chrysophanolmonomethyläther (Oesterle, Johann, Ar. 248, 494). Chrysophanoldimethyläther gibt beim Auflösen in warmer $60^{\circ}/_{\circ}$ iger Überchlorsäure ein in roten Nadeln krystallisierendes Salz (F1., Gr., J. pr. [2] 84, 381 Anm.). — $C_{12}H_{14}O_{4} + HBr + ZnBr_{2}$. B. Beim Einleiten von Bromwasserstoff in eine Mischung von Chrysophanoldimethyläther und Zinkbromid in Benzol + Essigester (F1., Gr.). Zinnoberrote Flocken. F: 127—129°.

Chrysophanoldiacetat, Chrysophansäurediacetat $C_{19}H_{16}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3(CO)_9$ C₆H₂(CH₃)·O·CO·CH₃ (S. 473). B. Bei der Oxydation von Triacetylchrysophanhydranthron (Ergw. Bd. VI, S. 563) mit Chromsäure in warmem Eisessig (Hesse, A. 388, 75, 78). — Gelbliche Blättchen (aus Eisessig oder Alkohol). F: 208° (H.; Eder, Ar. 254, 18; O. FISCHER, Falco, Gross, J. pr. [2] 83, 211). Sehr wenig löslich in kaltem Essigester (Oesterle, JOHANN, Ar. 248, 482). — Liefert beim Erhitzen mit Chromsäure in Eisessig + Essigsäure. anhydrid Diacetylrhein (Syst. No. 1460) (Fi., Fa., GR.; H.).

Tetranitrochrysophanol, Tetranitrochrysophanosure $C_{15}H_4O_{18}N_4=(O:)_2C_{15}H_4(NO_2)_4(OH)_3$ (S. 473). B. Aus Chrysophanol und Salpetersaure (D: 1,2) auf dem Wasserbad (Leger, C. r. 154, 281; J. Pharm. Chim. [7] 5, 283). — Liefert beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,5) 2.4.6-Trinitro-3-oxy-benzoesäure.

- 3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{16}H_{12}O_4$.
- 1. 4.5-Dioxy-1-oxo-2-[4-oxy-benzal]-hydrinden, 4.5-Dioxy-2-[4-oxy-benzal]-hydrindon-(1) $C_{16}H_{12}O_4=(HO)_2C_6H_2 < C_{CO}^{CH_2}>C: CH\cdot C_6H_4\cdot OH.$
- 4.5-Dimethoxy-2-[4-methoxy-bengal]-hydrindon-(1), 4.5-Dimethoxy-2-anisal-hydrindon-(1) $C_{10}H_{10}O_4=(CH_3\cdot O)_2C_6H_2 < \frac{CH}{CO}>C:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 4.5-Dimethoxy-hydrindon-(1) und Anisaldehyd in Methanol in Gegenwart von wenig konz. Kalilauge (Perkin, Robinson, Soc. 105, 2388). Gelbliche Nadeln. F: 154°. Gibt mit konz. Salzsäure eine ziegelrote Färbung.
- 2. 1.3 Dioxo-2 [2.4 dioxy benzyl] hydrinden, 2-[2.4-Dioxy-benzyl] indandion-(1.3) $C_{18}H_{12}O_4 = C_8H_4 < \frac{CO}{CO} > CH \cdot CH_2 \cdot C_8H_3(OH)_2$.
- 2 Brom 2 [a brom 2.4 diacetoxy benzyl] indandion (1.3) $C_{20}H_{14}O_6Br_2 = C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > CBr \cdot CHBr \cdot C_6H_3 (O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2-[2.4-Diacetoxy-benzal]-indandion-(1.3) and Brom in Eisessig (SASTEY, GHOSH, Soc. 107, 1446). Bräunliche Nadeln (aus Eisessig). Ist bei 320° noch nicht geschmolzen.
- 3. 5.6 (oder 7.8) Dioxy 1.2 dimethyl anthrachinon, 5.6 (oder 7.8) Dimethyl alizarin C₁₆H₁₂O₄ = (CH₂)₂C₆H₂(CO)₂C₆H₂(OH)₂. B. Neben 6.7 Dimethylalizarin bei kurzem Erhitzen von 3.4 (oder 5.6) Dioxy 2-[3.4 dimethyl benzoej] benzoesäure mit konz. Schwefelsäure und wenig wasserfreier Borsäure auf 130° (Bradbury, Weizmann, Soc. 105, 2750). Orangegelbe Nadeln. F: 198°. Leicht löslich in Eisessig. Leicht löslich in Natronlauge zu einer purpurroten Lösung, die gebeizte Baumwolle anfärbt.
- 4. 5.6-Dioxy-2.3-dimethyl-anthrachinon. 6.7-Dimethyl-alizarin C₁₆H₁₂O₄= (CH₃)₂C₄H₄(CO)₂C₆H₂(OH)₂. B. Neben 5.6 (oder 7.8)-Dimethyl-alizarin bei kurzem Erhitzen von 3.4 (oder 5.6)-Dioxy-2-[3.4-dimethyl-benzoyl]-benzoesäure mit konz. Schwefelsäure und wenig wasserfreier Borsäure auf 130° (Bradbury, Weizmann, Soc. 105, 2750). Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 276°. Schwer löslich in Eisessig. Leicht löslich in Natronlauge zu einer purpurroten Lösung, die gebeizte Baumwolle anfärbt. Liefert beim Behandeln mit Permanganat in alkalischer Lösung Pyromellitsäure.

k) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-22}O₄.

- 1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{16}H_{10}O_4$.
- 1. a.5-Dioxo-a.5-bis-[4-oxy-phenyl]- β -butin $C_{14}H_{10}O_4=HO\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C:C\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot OH.$
- $a.\delta$ -Dioxo- $a.\delta$ -bis-[4-methoxy-phenyl]- β -butin, Dianisoylacetylen $C_{18}H_{14}O_4=CH_2\cdot O\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot C:C\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_8$. Be der Oxydation eines Gemisches der beiden stereoisomeren $a.\delta$ -Dioxy- $a.\delta$ -bis-[4-methoxy-phenyl]- β -butine mit Chromsäure in Eisessig (Dupont, C.r. 158, 1351; Bl. [4] 15, 607). Feine Nadeln. F: 1380. Fast unlöslich in Alkohol, Eisessig und Äther, leichter löslich in Benzol, leicht in Chloroform. Die eosinrote Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erhitzen nacheinander blau, weinrot und violettbraun.
- 2. 1.3 Dioxo 2 [2.3 dioxy benzal] hydrinden, 2-[2.3 Dioxy benzal] indandion (1.3) $C_{14}H_{10}O_4 = C_4H_4 < {}^{CO}_{CO} > C: CH \cdot C_4H_3(OH)_2$.
- 2 [2.3 Dimethoxy bensal] indandion (1.3) $C_{18}H_{14}O_4 = C_0H_4 < \frac{CO}{CO} > C:CH \cdot C_0H_2(O \cdot CH_8)_2$. B. Beim Zusammenschmelzen von 1.3-Dioxo-hydrinden mit 2.3-Dimethoxy-benzaldehyd (Perkin, Robinson, Soc. 105, 2384). Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 160°. Sehr wenig löslich in Alkohol.
- 3. 1.3-Dioxo-2-[2.4-dioxy-benzal]-hydrinden, 2-[2.4-Dioxy-benzal]-indandion-(1.3) $C_{16}H_{10}O_4=C_6H_4< {}^{CO}_{CO}>C:CH\cdot C_6H_3(OH)_2$. B. Bei der Kondensation von 1.3-Dioxo-hydrinden mit Resorcylaldehyd in alkoh. Kalilauge (Sastry, Ghosh, Soc. 107,

728 OXY-OXO-VERBINDUNGEN CnH2n-22O4 BIS CnH2n-28O4 [Syst. No. 809-810

1446). Beim Kochen der Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2537) mit alkoh. Natronlauge (S., G.). — Braune Prismen mit 1 Mol H₂O (aus Alkohol). Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, sonst fast unlöslich. Löslich in Natronlauge mit roter Farbe. — Liefert in Methanol beim Einleiten von Chlorwesserstoff die Verbindung der nebenstehenden Formel zurück

wasserstoff die Verbindung der nebenstehenden Formel zurück. — Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine braune Färbung.

2 • [2.4 • Diacetoxy • bensal] • indandion • (1.3) $C_{20}H_{14}O_6 =$

 $C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > C: CH \cdot C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 2-[2.4-Dioxy-benzal]-indandion-(1.3) mit Acetanhydrid und Natriumacetat (SASTRY, GHOSH, Soc. 107, 1446, 1448). — Braune Prismen mit ${}^{1}/_{2}$ H_2O (aus Eisessig). F: 235° (Zers.).

- 4. 1.3 Dioxo 2 [2.5 dioxy benzal] hydrinden, 2 [2.5 Dioxy-benzal] indandion-(1.3) $C_{16}H_{10}O_4 = C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > C: CH \cdot C_6H_3(OH)_2.$
- 2 [2.5 Dimethoxy benzal] indandion (1.8) $C_{18}H_{14}O_4 = C_{6}H_{4} < \frac{CO}{CO} > C: CH \cdot C_{6}H_{3}(O \cdot CH_{3})_{3}$ (S. 479). Photoelektrisches Verhalten: Pauli, Ann. Phys. [4] 40, 688.
- 2. $3 0 \times y 2 [2.4 \text{dio} \times y \text{benzoyl}] \text{naphthalin}, [2.4 \text{Dio} \times y \text{phenyl}] [3 0 \times y \text{naphthyl} (2)] \text{keton } C_{17}H_{12}O_4 = (HO)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot C_{10}H_8 \cdot OH$. B. Beim E-hitzen von 3-Oxy-naphthalin-carbonsäure-(2) mit Resorcin und Zinkchlorid auf 130—140° (Dutta, Watson, Soc. 101, 1243). Braune Tafeln mit $^{1}/_{2}$ 1 $^{$
- 3. $\gamma.\varepsilon$ -Dioxo- $\alpha.\eta$ -bis-[4-oxy-phenyl]- $\alpha.\zeta$ -heptadien, $\alpha.\varepsilon$ -Bis-[4-oxy-benzal]-acetylaceton, Bis-[4-oxy-cinnamoyl]-methan $C_{10}H_{16}O_4=[HO\cdot C_6H_4\cdot CH:CH\cdot CO]_2CH_2$. B. Beim Schütteln der ätherischen Lösung von Bis-[4-carbomethoxy-oxy)-cinnamoyl]-methan mit 1% igrer Natronlauge (Lampe, Godlewska, B. 51, 1358). Schwach orangefarbene Nadeln (aus Benzol). F: 218—220° (Zers.). Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol, sehr schwer in Äther, unlöslich in Ligroin. Die dunkelrote alkoh. Lösung fluoresciert grün. Färberische Eigenschaften: L., G. Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine dunkelbraune Färbung. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist karmoisinrot und fluoresciert schwach gelb. Borsäure färbt ein mit der alkoh. Lösung imprägniertes Papier schwach orange; diese Färbung geht bei der Einw. von Alkalien in Schwarz über und wird durch Mineralsäuren wiederhergestellt.

Bis - [(4 · carbomethoxy · oxy) - cinnamoyl] - methan $C_{33}H_{30}O_8 = [CH_3 \cdot O \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CO]_2CH_2$. B. Durch Kondensation von [4-Carbomethoxy-oxy] - cinnamoylaceton mit [4-Carbomethoxy-oxy] - zimtsäurechlorid in Anisol mit Hilfe von Natrium und Kochen des Reaktionsproduktes mit Essigsäure (LAMPE, B. 51, 1351; L., GODLEWSKA, B. 51, 1358). — Kanariengelbe Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 162—166°. — Beim Schütteln der äther. Lösung mit 1% or Natronlauge entsteht Bis-[4-oxy-cinnamoyl] - methan. Beim Behandeln der alkoh. Lösung mit Hydroxylaminhydrochlorid erhält man 3.5-Bis-[(4-carbomethoxy-oxy)-styryl]-isoxazol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot und fluoresciert gelb. Gibt in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine braune Färbung.

1) Oxy-oxo-Verbindung C_n H_{2n-24}O₄.

 $\begin{array}{lll} 2.4'.4'' (\text{oder 2'.4'.4''}) \cdot \text{Trioxy-fuchson} & C_{19} H_{14} O_4 = O \colon C_6 H_3 (\text{OH}) \colon C(C_6 H_4 \cdot \text{OH})_2 \\ \text{oder} & O \colon C_6 H_4 \colon C(C_6 H_4 \cdot \text{OH}) \cdot C_6 H_3 (\text{OH})_2. \end{array}$

4'.4" - Dioxy - 2 (oder 2') - mercapto - fuchson, o - Mercapto - aurin $C_{19}H_{14}O_3S = 0$: $C_6H_8(SH)$: $C(C_6H_4 \cdot OH)_2$ oder $HO \cdot C_6H_3(SH) \cdot C(C_6H_4 \cdot OH)$: C_6H_4 : O. B. Beim Behandeln von 2-Oxo-3.3-bis-[4-oxy-phenyl]-2.3-dihydro-thionaphthen (Syst. No. 2539) mit Kalium-ferricyanid in verd. Kalilauge oder in Barytwasser (v. Danalla, Candra, C. 1916 II, 489). — Orangefarbenes Pulver. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure 4.4'.4"-Trioxy-2-mercapto-triphenylmethan.

m) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-26}O₄.

1. 4.4'-Dioxy-[benzo-1'.2':1.2-anthrachinon], Dioxynaphthanthrachinon $C_{18}H_{10}O_4$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von Phthalsäureanhydrid mit 2.7-Dioxy-naphthalin und Aluminiumehlorid auf 190° (BAYEB & Co., D. R. P. 298345; C. 1917 II, 256; Frdl. 13, 390) \(^1). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Löslich in Alkalien mit gelber Farbe. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangefarben.

2. 3.4 - Dioxy - 1.2 - dibenzoyl - benzol, 3.4 - Dibenzoyl - brenzcatechin $C_{20}H_{14}O_4 = (C_eH_5 \cdot CO)_8C_eH_8(OH)_8$.

3.4-Dimethoxy-1.2-dibenzoyl-benzol, 3.4-Dibenzoyl-veratrol $C_{23}H_{18}O_4 = (C_6H_5 \cdot CO)_2C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Bei der Oxydation von 1.2-Dimethoxy-9.10-diphenyl-anthracen mit CrO_3 in Eisessig (Simonis, Remmert, B. 48, 210). — Gelbliche Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 106°. Löslich in Benzol, Aceton, Äther und Alkohol, unlöslich in Ligroin und Schwefelkohlenstoff. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine blauschwarze Färbung.

n) Oxy-oxo-Verbindung C_nH_{2n-28}O₄.

a.e-Dioxo- γ -phenyl-a.e-bis-[4-oxy-phenyl]- β -amylen bezw. α -0xy-e-oxo- γ -phenyl-a.e-bis-[4-oxy-phenyl]- α - γ -pentadien bezw. 2-0xy-4-phenyl-2.6-bis-[4-oxy-phenyl]- α -pyran $C_{23}H_{18}O_4=HO\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(C_6H_5):CH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH$ bezw. $HO\cdot C_6H_4\cdot C(OH):CH\cdot C(C_6H_5):CH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH$ OH bezw. $C_6H_6\cdot C(C_6H_4\cdot OH)$ O. Zur Konstitution vgl. Dilthey, J. pr.

[2] 101, 178. — B. Durch Zufügen von wenig Wasser zu der Lösung der Verbindung $C_{12}H_{16}O_{2}$ (s. u.) in Alkohol + Pyridin (D., B. 52, 1206). — Fast farblose Nadeln. Spaltet beim Erhitzen auf 130—140°, ohne zu schmelzen, Wasser ab unter Bildung der Verbindung $C_{23}H_{16}O_{3}$ (s. u.). Löst sich in alkoh. Alkali mit gelbroter, in Alkalicarbonaten mit grünlichgelber Farbe. — Beim Behandeln mit Mineralsäuren entstehen die rotgelben Salze des 4-Phenyl-2.6-bis-[4-oxy-phenyl]- pyroxoniumhydroxyds (Syst. No. 2428), während sehr verd. Essigsäure in der Kälte nicht einwirkt.

Ver bindung C₃₃H₁₆O₃[O: C₆H₄:C:CH·C(C₆H₃):CH·CO·C₆H₄·OH?]. B. Man behandelt das Sulfat oder das Perchlorat des 4-Phenyl-2.6-bis-[4-oxy-phenyl]-pyroxoniumhydroxyds (Syst. No. 2428) in alkoh. Lösung mit 10°/₀iger Soda- oder Natriumbicarbonat-Lösung (DILTHEY, B. 52, 1205). Beim Erhitzen von a.ε-Dioxo-γ-phenyl-a.ε-bis-[4-oxy-phenyl]-β-amylen auf 130—140° (D.). — Blaue kupferglänzende Nadeln (aus Pyridin + Wasser). Zersetzt sich gegen 340°. Die Lösungen in Alkohol und Pyridin sind blau. Beim Zufügen von wenig Wasser zu der Lösung in Pyridin + Alkohol erhält man a.ε-Dioxo-γ-phenyl-a.ε-bis-[4-oxy-phenyl]-β-amylen. Mit Säuren, selbst sehr verd. Essigsäure, bilden sich die gelbroten Pyroxoniumsalze zurück.

Dimethyläther $C_{45}H_{42}O_4 = C_{23}H_{16}O_3(O \cdot CH_2)_3$. B. Man behandelt das Eisenchlorid-Doppelsalz des 4-Phenyl-2.6-bis-[4-methoxy-phenyl]-pyroxoniumchlorids (Syst. No. 2428) mit verd. Sodalösung (Dilthey, J. pr. [2] 95, 119). — Fast farblose Nadeln (aus Methanol + Pyridin). F: 106° (korr.). Schwer löslich in Äther, leicht in Benzol. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 160° 4-Phenyl-2.6-bis-[4-oxy-phenyl]-pyroxonium-chlorid (D., B. 52, 1205). — Färbt sich mit konz. Schwefelsäure rot und löst sich darin mit gelber Farbe und gelbgrüner Fluorescenz (D., J. pr. [2] 95, 120).

Diacetat $C_{27}H_{22}O_6 = C_{22}H_{16}O_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Man kocht 4-Oxy-ω-benzal-aceto-phenon mit 4-Oxy-acetophenon und Zinkehlorid in Acetanhydrid und behandelt das entstandene Zinkehlorid-Doppelsalz des 4-Phenyl-2.6-bis-[4-acetoxy-phenyl]-pyroxoniumehlorids (Syst. No. 2428) mit $10^9/_0$ iger Natriumacetat-Lōsung (Dilthey, B. 52, 1203). — Fast farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 122°. Die Lōsung in warmem Eisessig fluoresciert gelbgrün (Bıldung von Pyroxoniumsalz). — Beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure oder beim Kochen der Lōsung in Eisessig oder Alkohol mit Mineralsäuren erhält man die entsprechenden Salze des 4-Phenyl-2.6-bis-[4-oxy-phenyl]-pyroxoniumhydroxyds.

¹⁾ Vgl. hierzu die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] veröffentlichte Arbeit von Rieche, Frühwald, B. 64, 1603; vgl. a. Fieser, Am. Soc. 53, 3546

o) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-30}O₄.

- 1. 1-[4-0xy-benzoyl]-anthrachinon, [4-0xy-phenyl]-anthrachinonyl-(1)-keton $C_{31}H_{12}O_4=C_0H_4 \stackrel{CO}{CO} C_0H_3 \cdot CO \cdot C_0H_4 \cdot OH$.
- 1-[4-Methoxy-benzoyl]-anthrachinon, 1-Anisoyl-anthrachinon $C_{82}H_{14}O_4 = C_6H_4 < CO > C_6H_3 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Anthrachinon-carbonsāure-(1)-chlorid, Anisol und Aluminium chlorid (SCHAARSCHMIDT, B. 48, 838). F: 269°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich auf Zusatz von Aluminium grün und gibt mit Wasser einen blauen Niederschlag.
- 2. Bis-[4-oxy-naphthoyl-(1)], Bis-[4-oxy-naphthyl-(1)]-diketon $C_{nn}H_{14}O_4 = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot CO \cdot CO \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$.

Bis-[4-methoxy-naphthoyl-(1)] (?) $C_{24}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot O \cdot C_{10}H_4 \cdot CO \cdot CO \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_2$. B. Aus a-Naphthol-methyläther und Oxalylchlorid in Ligroin in Gegenwart von Aluminium-chlorid (Giua, G. 47 I, 55). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 230—231°. Unlöslich in Eisessig, sehr wenig löslich in Alkohol und Petroläther, leicht in Benzol, Aceton, Chloroform. — Reagiert nicht mit Phenylhydrazin. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung.

p) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-34}O₄.

- 1. 3.3'-Dioxy-4.4'-dibenzoyl-diphenyl $C_{2e}H_{18}O_4=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_3(OH)\cdot C_6H_3$ (OH) $\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von 33'-Dimethoxy-diphenyl-dicarbonsaure-(4.4')-dichlorid mit Benzol und Aluminiumchlorid (Mudrovčić, M. 34, 1428). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 215.5—217.5°. Schwer löslich in Alkohol und Ather, löslich in Aceton, sehr leicht löslich in Benzol. Wird durch heiße Kalilauge zum Teil zersetzt. Färbt sich mit konz. Schwefelsäure orangerot und löst sich dann mit intensiv gelbgrüner Fluorescenz. Gibt in Aceton oder Alkohol mit Eisenchlorid eine rotbraune Färbung.
- 3.3'-Dimethoxy-4.4'-dibenzoyl-diphenyl $C_{28}H_{22}O_4 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_8H_8 (O \cdot CH_3) \cdot C_6H_3 (O \cdot CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_5$. Beim Schütteln von 3.3'-Dioxy-4.4'-dibenzoyl-diphenyl mit Dimethylsulfat und Kalilauge (Mudrovčić, M. 34, 1428). Nadeln (aus Alkohol). F: 156° bis 158°. Leicht löslich in Äther und Alkohol, sehr leicht in Benzol.
- 2. $\alpha.\beta$ -Dioxy- $\alpha.\beta$ -diphenyl- $\alpha.\beta$ -dibenzoyl-āthan, $\alpha.\alpha'$ -Diphenyl- $\alpha.\alpha'$ -dibenzoyl-āthylenglykol, Benzilbenzoin, Benzilpinakon $C_{28}H_{22}O_4 = [C_6H_5\cdot CO\cdot C(OH)(C_6H_5)-]_2$. Diese Zusammensetzung hat das im Hptw.~(S.~173) als Verbindung $C_{43}H_{32}O_6$ aufgeführte Benzilbenzoin (Cohen, C. 1916 II, 480; vgl. a. Benrath, J.pr.~[2] 87, 416). Hellgelbe Krystalle (C.). Schmilzt je nach der Schnelligkeit des Erhitzens zwischen 112° und 142° (B.). Wird durch alkoh. Kali violett gefärbt, die Färbung verschwindet beim Schütteln an der Luft (C.). Deselbe Färbung tritt beim Behandeln mit Natrium in Äther unter Luftausschluß auf (C.).

3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{30}H_{26}O_4$.

1. $a.\zeta$ -Dioxo- γ . δ -diphenyl- $a.\zeta$ -bis-[4-oxy-phenyl]-hexan $C_{30}H_{26}O_4 = [HO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_6) -]_2$.

Dimethyläther, $\beta \gamma$ -Diphenyl-a.5-dianisoyl-butan $C_{32}H_{30}O_4 = [CH_3 \cdot O \cdot C_5H_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(C_5H_6)-]_2$. B. Beim Kochen von 4-Methoxy- ω -benzal-acetophenon mit Zinkstaub und Eisessig (Jörlander, B. 50, 412). — Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 251°. Ziemlich löslich in Nitrobenzol, schwer in Eisessig und Xylol, fast unlöslich in anderen organischen Lösungsmitteln.

2. $a.\zeta-Dioxo-a.\zeta-diphenyl-\gamma.\delta-bis-[4-oxy-phenyl]-hexan <math>C_{30}H_{26}O_4 = [C_8H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_8H_4\cdot OH)--]_3$.

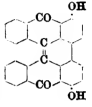
Dimethyläther, $\beta \gamma$ -Bis-[4-methoxy-phenyl]-a.b-dibenzoyl-butan $C_{32}H_{30}O_4=[C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_6\cdot O\cdot CH_3)-]_3$. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Anisalacetophenon mit Zinkstaub und Eisessig (BARGELLINI, BINI, G. 41 II, 438, 442; vgl. THIELE, RUGGLI, A. 393, 62). — Nadeln (aus Eisessig). F: 224—225° (BA., BI.), 218—222° (TH., R.). Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln (BA., BI.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb (BA., BI.).

q) Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-38}O_4$.

9.9' - Dioxy - 9.9' - dihydro - dianthron $C_{28}H_{18}O_4 = \left[\begin{array}{c} CC_{8}H_{4} \\ COH_{18} \\ C_{8}H_{4} \end{array} \right]_{2}^{2}$ 9.9' - Dimethoxy - 9.9' - dihydro - dianthron, "Dimethoxydianthron" $C_{28}H_{28}O_{4} = \left[\begin{array}{c} CC_{8}H_{4} \\ CC_{8}H_{4} \\ CC_{8}H_{4} \end{array} \right]_{2}^{2}$ $\left[\begin{array}{c} CC_{8}C_{18} \\ CC_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18}C_{18} \\ CC_{18}$

r) Oxy-oxo-Verbindung C_nH_{2n-42}O₄.

4.4'-Dioxy-1.9.1'.9'-benzdianthron, 4.4'-Dioxy-mesobenzdianthron¹) C₂₈H₁₄O₄, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 4.4'-Dioxy-dianthrachinonyl-(1.1') mit Kupferpulver in konz. Schwefelsäure auf ca. 55° (SCHOLL, SEER, B. 44, 1100). — Rotbraune, grünglänzende Krystalle (aus Cumol, Nitrobenzol oder Anilin). Fast unlöslich in Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Cumol, Nitrobenzol und Anilin. Sehr wenig löslich in Natronlauge. — Färberische Eigenschaften: SCH., S., B. 44, 1093, 1101. — Die Lösungen sind rot und fluorescieren schwach braun. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist im auffallenden Licht violett, im durchfallenden Licht kirschrot.



4. Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O_5$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_8H_8O_8$.

1. 2.3.4.5 - Tetraoxy - 1¹ - oxo - 1 - āthyl - benzol . Methyl - [2.3.4.5 - tetraoxy-phenyl]-keton, 2.3.4.5 - Tetraoxy-acetophenon $C_8H_8O_5=(HO)_4C_6H\cdot CO\cdot CH_3$.

Methyl-[2.5-dioxy-3.4-dimethoxy-phenyl]-keton, 2.5-Dioxy-3.4-dimethoxy-acetophenon $C_{10}H_{12}O_5=(HO)_*(CH_3\cdot O)_*C_8H\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 2-Oxy-3.4-dimethoxy-acetophenon mit Kaliumpersulfat in alkal. Lösung bei Gegenwart von Ferrosulfat und Kochen der angesäuerten Reaktionsflüssigkeit (BARGELLINI, G. 46 I, 253). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 119—121°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.

2. 2.3.4.6 - Tetraoxy - 1^1 - oxo - 1 - āthyl - benzol, Methyl - [2.3.4.6 - tetraoxy-phenyl] - keton, 2.3.4.6 - Tetraoxy - acetophenon $C_8H_8O_5=(HO)_4C_8H\cdot CO\cdot CH_8$. Beim Erhitzen von 1.2.3.5 Tetraoxy-benzol mit Eisessig und wasserfreiem Zinkchlorid (Nierenstein, Soc. 111, 6). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol oder verd. Essigsäure). F: 204° bis 205°. — Das Phenylhydrazon schmilzt bei 248—251° (Zers.).

Dimethyläther C₁₆H₁₈O₅ = (HO)₈(CH₃·O)₂C₆H·CO·CH₃. B. Aus 1.2.3.5-Tetramethoxybenzol und Acetylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid, neben Trimethyläther (F: 105°) und Tetramethyläther (Bargellini, Bini, G. 41 II, 14; R.A.L. [5] 19 II, 597; vgl. Chapman, Perkin, Robinson, Soc. 1927, 3020). Aus 2.3.4.6-Tetraoxy-acetophenon und Dimethylsulfat in alkoh. Natronlauge im Wasserstoffstrom (Nierrenstein, Soc. 111, 7; vgl. Bargellini, G. 49 II, 57). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 166—168° (N.), 162—163° (Ba., Bl.). Löslich in Kalilauge mit gelber Farbe (Ba., Bl.). — Liefert mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad eine bei 110—112° schmelzende Acetylverbindung (Ba., Bl.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangegelb und färbt sich beim Zufügen von Salpetersäure rot (Ba., Bl.).

¹⁾ Bezifferung des Mesobensdianthrons s. S. 460.

Trimethyläther vom Schmelspunkt 105—107° $C_{11}H_{14}O_5$ =(HO)(CH $_3$ ·O) $_3C_5H$ ·CO·CH $_4$. B. Neben Di- und Tetramethyläther aus 1.2.3.5-Tetramethoxy-benzol und Acetylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (BARGELLINI, BINI, G. 41 II, 16; R. A. L. [5] 19 II, 598). — Gelbliche Prismen (aus Wasser). F: 105—107°. Leicht löslich in Aceton, löslich in Ligroin, Benzol und Alkohol, schwer löslich in Wasser. Löslich in Natronlauge mit gelber Farbe. — Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von Salpetersäure intensiv rot.

Trimethyläther vom Schmelspunkt 125—126° (wahrscheinlich 2-Oxy-3.4.6-trimethoxy-acetophenon) C₁₁H₁₄O₅ = (HO)(CH₂·O)₅C₆H·CO·CH₃. B. Beim Verreiben der Dinatriumverbindung des Dimethyläthers vom Schmelspunkt 166—168° mit Dimethylsulfst, neben dem Trimethyläther vom Schmelspunkt 164—166° (Niebenstein, Soc. 111, 7). — Würfel (aus Alkohol). F: 125—126°. Löslich in Alkohol. — Liefert bei der Oxydation mit CrO₅ in Eisessig 3.5.6-Trimethoxy-2-acetyl-benzochinon-(1.4)(?).

Trimethyläther vom Schmelspunkt 164—165° $C_{11}H_{14}O_5$ =(HO)(CH₃·O)₃C₄H·CO·CH₃. B. Beim Verreiben der Dinatriumverbindung des Dimethyläthers vom Schmelspunkt 166° bis 168° mit Dimethylsulfat, neben dem bei 125—126° schmelsenden Trimethyläther (Nierenstein, Soc. 111, 8). — Nadeln (aus Alkohol). F: 164—165°. Leicht löslich in Alkohol.

Tetramethyläther, Methyl-[2.3.4.6-tetramethoxy-phenyl]-keton, 2.3.4.6-Tetramethoxy-acetophenon $C_{19}H_{14}O_5=(CH_9\cdot O)_4C_6H\cdot CO\cdot CH_9$. B. Neben geringen Mengen Di- und Trimethyläther aus 1.2.3.5-Tetramethoxy-benzol und Acetylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Bargellini, Bini, G. 41 II, 17; R. A. L. [5] 19 II, 599; vgl. a. Nierenstein, Soc. 111, 8). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 48—50° (Ba., G. 49 II, 56). Kp: ca. 310° (Ba., Bi.; Ba.).

Trimethyläther-acetat $C_{13}H_{16}O_{8}=(CH_{3}\cdot O)_{8}(CH_{3}\cdot CO\cdot O)C_{6}H\cdot CO\cdot CH_{3}$. B. Beim Erhitzen des Trimethyläthers vom Schmelzpunkt 105—107° (s. o.) mit Acetanhydrid (Bargellini, Bini, G. 41 II, 17; R. A. L. [5] 19 II, 598). — Nadeln (aus Wasser). F: 106°.

Methyl - [2.3.4.6 - tetramethoxy - phenyl] - keton - semicarbason, 2.8.4.6 - Tetramethoxy - acetophenon - semicarbason $C_{13}H_{19}O_5N_3=(CH_3\cdot O)_4C_4H\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Nādelchen (aus verd. Alkohol). F: 128—130° (Bargellini, Bini, G. 41 II, 18; R. A. L. [5] 19 II, 599). — Wird am Licht gelb.

3. 2.4.6.1\(^1\)- Tetraoxy - 1\(^1\)-oxo - 1 - dthyl - benzol, Oxymethyl-[2.4.6-trioxy-phenyl]-keton, 2.4.6.\(\omega\)-Tetraoxy-acetophenon $C_6H_6O_5 = (HO)_3C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot OH$.

Methoxymethyl-[2-oxy-4.6-dimethoxy-phenyl]-keton, 2-Oxy-4.6. ω -trimethoxy-acetophenon $C_{11}H_{14}O_5=(HO)(CH_2\cdot O)_2C_2H_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_2\cdot (S.~491)$. B. Beim Kochen von Myricetinhexamethyläther (Syst. No. 2569) mit alkoh. Kalilauge (Perkin, Soc. 99, 1724). — Nadeln (aus Alkohol). F: 102—104°.

Äthoxymethyl-[2-oxy-4.6-diäthoxy-phenyl]-keton, 2-Oxy-4.6. ω -triäthoxy-acetophenon $C_{14}H_{29}O_5=(HO)(C_2H_5\cdot O)_2C_6H_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von Myricetinhexaäthyläther (Syst. No. 2569) mit alkoh. Kalilauge (Perkin, Soc. 99, 1725). — Nadeln (aus Alkohol). F: 96—97°.

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_0H_{10}O_6$.

1. 2.3.4.6-Tetraoxy- I^1 -oxo-I-propyl-benzol, Åthyl-[2.3.4.6-tetraoxy-phenyl]-keton, 2.3.4.6-Tetraoxy-propiophenon $C_sH_{10}O_5$ =(HO) $_4C_4$ H·CO.CH $_4$ ·CH $_2$.

Trimethyläther C₁₂H₁₆O₅ = (HO)(CH₂·O)₂C₂H·CO·CH₂·CH₃. B. Aus 1.2.3.5-Tetramethoxy-benzol und Propionylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminium-chlorid, neben dem Tetramethyläther (BARGELLINI, G. 45 I, 87). — Gelbe Prismen (aus verd. Alkohol). F: 124—126°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aceton und Benzol. Löslich in Alkalien. — Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine gelbbraune Färbung. Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erwärmen dunkelviolett.

Tetramethyläther, Äthyl-[2.3.4.6-tetramethoxy-phenyl]-keton, 2.3.4.6-Tetramethoxy-propiophenon $C_{13}H_{12}O_{8}=(CH_{2}\cdot O)_{4}C_{6}H\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}$. B. Aus 1.2.3.5-Tetramethoxy-benzol und Propionylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminium-chlorid (Bargellini, G. 45 I, 88). Beim Behandeln des Trimethyläthers mit Dimethylsulfat (B.). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 55—56°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird beim Erwärmen dunkelviolett.

Trimethyläther-acetat $C_{14}H_{18}O_6 = (CH_2 \cdot O)_8(CH_2 \cdot CO \cdot O)C_6H \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot B$. Beim Erhitzen des Trimethyläthers mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Bargellini, G. 45 I, 88). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 73—74°. Unlöslich in Wasser. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton und Chloroform.

2. 2.4.6.3°- Tetraoxy - 3¹- oxo - 1 - methyl - 3 - āthyl - benzol, Oxymethyl-[2.4.6-trioxy - 3 -methyl - phenyl] - keton, 2.4.6. ω -Tetraoxy-3-methyl-acetophenon $C_{\bullet}H_{10}O_{5} = CH_{2} \cdot C_{\bullet}H(OH)_{5} \cdot CO \cdot CH_{2} \cdot OH$.

Methoxymethyl-[2 (oder 6)-oxy-4.6 (oder 2.4)-dimethoxy-3-methyl-phenyl]-keton, 2 (oder 6)-Oxy-4.6. ω (oder 2.4. ω)-trimethoxy-3-methyl-acetophenon $C_{12}H_{16}O_5=CH_2\cdot C_6H(OH)(O\cdot CH_2)_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von Methylquercetinpentamethyläther (Syst. No. 2569) mit alkoh. Kalilauge (Perkin, Soc. 103, 1636). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 148—149°.

b) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O_{\delta}$.

- 1. I Methyl-cyclohexen · (1) ol (2) tetron · (3.4.5.6) $C_7H_4O_5 = CH_3 \cdot CCO CO$ co ist desmotrop mit 1-Methyl-cyclohexanpenton · (2.3.4.5.6); das 3.4.5 (oder 3.5.6) Trioxim (8.492) ist demgemäß als 2.3.5 (oder 3.4.5) Trioxim des 1-Methyl-cyclohexanpentons · (2.3.4.5.6) in Syst. No. 733 (s. S. 500) abzuhandeln.
- 2. 2.4.5-Trioxy- $1^1.1^2$ -dioxo-1-propyl-benzol, $\alpha.\beta$ -Dioxo- α -[2.4.5-trioxy-phenyl]-propan, Methyl-[2.4.5-trioxy-phenyl]-diketon $C_9H_8O_6=(HO)_aC_6H_a\cdot CO\cdot CO\cdot CH_2$.
- a-Oxo-β-oximino-a-[2.4.5-trimethoxy-phenyl]-propan, 2.4.5-Trimethoxy-α-oximino-propiophenon $C_{12}H_{13}O_6N=(CH_3\cdot O)_3C_6H_2\cdot CO\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 2.4.5-Trimethoxy-propiophenon in Isoamylalkohol mit Isoamylaitrit und konz. Salzsäure (Bargellini, Martegiani, R. A. L. [5] 20 II, 23; G. 41 II, 452). Gelbgrüne Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 146—148°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform und siedendem Wasser, schwerer in Benzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe. Die alkoh. Lösung gibt mit Nickelacetat eine rotbraune Färbung. Das Phenylhydrazon schmilzt bei 246—248°.
- $a.\beta$ -Dioximino-a-[2.4.5-trimethoxy-phenyl]-propan, Methyl-[2.4.5-trimethoxy-phenyl]-glyoxim $C_{13}H_{16}O_6N_3=(CH_3\cdot O)_3C_6H_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 2.4.5-Trimethoxy-a-oximino-propiophenon mit Hydroxylaminhydrochlorid in Alkohol (Bargellin, Martegian, R. A. L. [5] 20 II, 24; G. 41 II, 452). Gelbliche Nadeln (aus siedendem Wasser). F. 206—207°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwerer in Benzol und Chloroform. Die alkoh. Lösung gibt mit Nickelacetat rote Krystalle, die sich aus Alkohol und siedender Essigsäure umkrystallisieren lassen. Liefert mit Palladosammin-chlorid einen krystallisierten gelben, mit Pyridin und Ferrosulfat in verd. Alkohol einen roten Niederschlag. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot.

3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{10}H_{10}O_{\delta}$.

- 1. 2.4.6-Trioxy 1.3¹-dioxo 1.3-diāthyl-benzol, 2.4-Diacetyl-phloroglucin, 2.4-Diaceto-phloroglucin C₁₀H₁₀O₅ = (HO)₅C₄H(CO·CH₂), (S. 493). B. Durch Behandeln von 2.4.6-Triacetyl-phloroglucin mit verd. Natronlauge bei Zimmertemperatur (Heiler, B. 45, 422). In geringer Menge neben 2.4.6-Triacetyl-phloroglucin beim Erhitzen von Phloroglucintriacetat mit Zinkchlorid auf 130° (H., B. 45, 423; vgl. H., B. 42, 2738). (Durch Verseifen . . . (Nencel, B. 32, 2417); vgl. Göschee, Tamboe, B. 45, 1238). Blättchen mit 1 H₂O (aus 20°)₆iger Essigsäure) (G., T.), Nadeln mit ½, H₂O (aus Benzol) (H.). F: 168° (H., B. 45, 422), 170° (G., T.). Sehr wenig löslich in Ligroin und Wasser, mit gelblicher Farbe löslich in Alkohol, Ather, Aceton und Eisessig, in der Wärme in Benzol und Chloroform (H.). Löslich in Sodalösung und in heißer Natriumsoctat-Lösung (H.). Beim Bromieren in Chloroform-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur erhält man Tribromphloroglucin (H.). Beim Erhitzen mit Atzkali und wenig Wasser auf 100° entsteht Phloroglucin (H., B. 45, 2389 Anm. 2). Beim Behandeln mit salpetriger Säure erhält man 5-Oximino-1.3-diacetyl-cyclohexantrion-(2.4.6) (S. 749) (H., B. 45, 426).
- 2. 3.4.5-Trioxy-1.21-dioxo-1.2-didthyl-benzol, 4.5-Diacetyl-pyrogallol oder 4.5.6-Trioxy-1.33-dioxo-1.3-didthyl-benzol, 4.6-Diacetyl-pyrogallol C₁₀H₁₉O₅ = (HO)₅C₆H(CO·CH₆)₅, Gallodiacetophenon (S. 493). B. Beim Erhitzen von Pyrogalloltriacetat mit geschmolzenem Zinkchlorid auf 145—147° (Heller, B. 45, 2391). Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 190—191°. Färberisches Verhalten: H.

c) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O_5$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{13}H_{10}O_{5}$.

- 1. Phenyl-[2.3.4.5-tetraoxy-phenyl]-keton, 2.3.4.5-Tetraoxy-benzophenon $C_{18}H_{10}O_5=C_4H_5\cdot CO\cdot C_6H(OH)_4$.
- 2.5 Dioxy 3.4 dimethoxy benzophenon $C_{15}H_{14}O_5 = C_6H_1 \cdot CO \cdot C_6H(OH)_2(O \cdot CH_3)_3$. B. Beim Behandeln von 2-Oxy -3.4-dimethoxy-benzophenon mit Kaliumpersulfat in alkal. Lösung in Gegenwart von Ferrosulfat und Kochen der angesäuerten Reaktionsflüssigkeit (BARGELLINI, G. 46 I, 254). Ockergelbe Prismen (aus Wasser). F: 140—142°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- 2. Phenyl-[2.3.4.6-tetraoxy-phenyl]-keton, 2.3.4.6-Tetraoxy-benzophenon $C_{19}H_{10}O_5=C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H(OH)_4$.

Trimethyläther $C_{16}H_{16}O_5 = C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H(OH)(O \cdot CH_3)_3$. B. Neben dem Tetramethyläther beim Erhitzen von 1.2.3.5-Tetramethoxy-benzol mit Benzoylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumchlorid (BARGELLINI, G. 45 I, 89). — Nadeln (aus Ligroin). F: 87—89°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Aceton. Löslich in Natronlauge, unlöslich in Sodalösung. — Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine rotbraune Färbung. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung und löst sich dann mit gelber Farbe, die beim Erwärmen in Grün und schließlich in Dunkelviolett übergeht.

Tetramethyläther, 2.3.4.6-Tetramethoxy-benzophenon $C_{17}H_{18}O_6=C_6H_5\cdot CO\cdot C_8H(O\cdot CH_3)_4$. B. Beim Erhitzen von 1.2.3.5-Tetramethoxy-benzol mit Benzoylchlorid und Aluminiumehlorid in Benzol (Bargellini, G. 45 I, 90). Durch Behandeln des Trimethyläthers mit Dimethylsulfat (B.). — Krystalle (aus Ligroin). F: 125—126°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Benzol, Aceton und Alkohol. — Konz. Schwefelsäure färbt die feste Substanz rot und gibt eine gelbe Lösung, die beim Erwärmen dunkelviolett wird.

Trimethyläther-acetat $C_{18}H_{18}O_6 = C_8H_5 \cdot CO \cdot C_6H(O \cdot CH_2)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen des Trimethyläthers mit Acetanhydrid und Natriumacetat (BARGKILINI, G. 45 I, 89). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 130—132°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Aceton und Benzol.

- 3. [4-Oxy-pheny/]-[2.4.5-trioxy-phenyl]-keton, 2.4.5.4'-Tetraoxy-benzo-phenon $C_{13}H_{10}O_5=HO\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_6(OH)_5$.
- 2-Oxy-4.5.4'-trimethoxy-benzophenon $C_{1e}H_{1e}O_{5} = CH_{2} \cdot O \cdot C_{e}H_{4} \cdot CO \cdot C_{e}H_{3}(OH)(O \cdot CH_{2})_{2}$. B. Neben 2.4.5.4'-Tetramethoxy-benzophenon bei der Kondensation von Oxyhydrochinontrimethyläther mit Anisoylchlorid in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von AlCl₂ (BARGELLINI, MARTEGIANI, R. A. L. [5] 20 II, 188). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 127—128°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton und Chloroform. Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine gelblichgrüne Färbung.
- 2.4.5.4'-Tetramethoxy-bensophenon $C_{17}H_{18}O_5 = CH_3 \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot (O \cdot CH_2)_3$. B. Beim Erhitzen von Oxyhydrochinontrimethyläther mit Anisoylchlorid und Aluminium-chlorid in Schwefelkohlenstoff (Bargellini, Martegiani, R. A. L. [5] 20 II, 188). Gelbliches Krystallpulver (aus Alkohol). F: 122—124°. Leicht löslich in Benzol, Aceton und Chloroform. Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe. Das Phenylhydrazon schmilzt bei 173—174°.
- 4. Bis-[2.4-dioxy-phenyl]-keton, 2.4.2'.4'-Tetraoxy-benzophenon $C_{13}H_{10}O_3=(HO)_3C_4H_3\cdot CO\cdot C_4H_3(OH)_2$.
- 2.4.2'.4'-Tetramethoxy-benzophenon $C_{17}H_{18}O_5 = (CH_2 \cdot O)_1C_6H_3 \cdot CO \cdot C_6H_3 (O \cdot CH_2)_2$. B. Aus 2.4-Dimethoxy-benzoylchlorid und Resorcindimethyläther in Gegenwart von Aluminiumchlorid (Tambor, B. 48, 1889). Gelbliche Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 130°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb.
- 5. $[2.4-Dioxy-pheny]]-[3.4-dioxy-pheny]]-keton, 2.4.3'.4'-Tetraoxy-benzophenon <math>C_{13}H_{10}O_5=(HO)_2C_4H_4(OH)_2$.
- 2.4.4'-Trioxy-3'-methoxy-beneophenon, 4-Vanilloyl-resordin $C_{14}H_{12}O_5 = (HO)_2C_4H_3\cdot CO\cdot C_4H_3(OH)(O\cdot CH_4)$. B. Man leitet in ein Gemisch von Vanillinsäurenitril, Resordin, Zinkehlorid und Äther Chlorwasserstoff ein und kocht das Reaktionsprodukt mit Wasser (Hoesch, v. Zarzecki, B. 50, 465). Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 210°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser. Die alkoh. Lösung wird durch Eisenchlorid intensiv rotbraun gefärbt.

- 2.4.3'.4'-Tetramethoxy-bensophenon, 4-Veratroyl-resorcin-dimethyläther $C_{17}H_{19}O_5=(CH_2\cdot O)_4C_4H_3\cdot CO\cdot C_4H_3(O\cdot CH_2)_3$ (8. 497). B. Durch Kondensation von 2.4-Dimethoxy-benzoylchlorid mit Brenzcatechindimethyläther oder von Veratrumsäurechlorid mit Resorcindimethyläther in Gegenwart von Aluminiumehlorid (Tambor, B. 43, 1889; T., Priv.-Mitt.). Gelbe Nadeln (aus absol. Alkohol), farblose Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 108—107° (T., Priv.-Mitt.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
- 6. [2.4-Dloxy-phenyl]-[3.5-dloxy-phenyl]-keton, 2.4.3'.5'-Tetraoxy-benzophenon $C_{12}H_{10}O_5=(H0)_2C_4H_1\cdot C0\cdot C_4H_4(0H)_2$.
- 2.4.3′.5′-Tetramethoxy-benzophenon $C_{17}H_{18}O_5=(CH_2\cdot O)_2C_2H_2\cdot CO\cdot C_2H_3\cdot (O\cdot CH_2)_3$. B. Durch Kondensation von 3.5-Dimethoxy-benzoylchlorid mit Resorcindimethyläther in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumehlorid (MAUTHNER, J. pr. [2] 87, 407). Nadeln (aus Benzol, + Petroläther). F: 73—74°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und heißem Benzol, sehr wenig in Eisessig, fast unlöslich in Petroläther. Löslich in kons. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
- 7. Bis-[2.6-dioxy-phenyl]-keton, 2.6.2'.6'-Tetraoxy-benzophenon $C_{13}H_{10}O_5 = (HO)_3C_6H_3 \cdot CO \cdot C_6H_3(OH)_6$.
- 2.6.2'.6'-Tetramethoxy-bensophanon $C_{17}H_{18}O_5 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot C_6H_3 \cdot (O \cdot CH_2)_2$. B. Durch Kochen von 2.6.2'.6'-Tetramethoxy-benzhydrol mit Natriumbichromat in Essigsäure (BAEYER, A. 372, 130). Tafeln (aus Benzol). F: 204°. Sehr leicht löslich in Chloroform, schwer in kaltem Alkohol und Eisessig, sehr schwer in kaltem Benzol und Ather. Liefert beim Behandeln mit Aluminiumbromid in Benzol 1.8-Dioxy-xanthon (Syst. No. 2535).
- 8. Bis [3.4 dioxy phenyl] keton, 3.4.3'.4' Tetraoxy benzophenon $C_{18}H_{10}O_6 = (HO)_3C_6H_3 \cdot CO \cdot C_6H_3(OH)_3$.
- 3.4.3'.4'-Tetramethoxy-benzophenon, 4-Veratroyl-veratrol $C_{17}H_{18}O_5=(CH_3\cdot C)_2C_6H_3\cdot CO\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$ (8. 497). B. [Aus Veratroylchlorid und Veratrol . . . Soc. 89, 1661]; vgl. Robinson, Soc. 107, 273). F: 144,5° (Vanzetti, R. A. L. [5] 24 II, 468). Bei der Reduktion mit Natrium und siedendem Alkohol erhält man 3.4.3'.4'-Tetramethoxy-diphenylmethan (R.). Liefert mit Methylmagnesiumjodid Methyl-bis-[3.4-dimethoxy-phenyl]-carbinol (V.).
- 9. [3.4-Dioxy-phenyl]-[3.5-dioxy-phenyl]-keton, 3.4.3'.5'-Tetraoxy-benzophenon $C_{12}H_{16}O_5 := (HO)_2C_4H_2\cdot CO\cdot C_4H_3\cdot (OH)_2$.
- 3.4.3'.5'-Tetramethoxy-benzophenon $C_{17}H_{19}O_5 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 3.5-Dimethoxy-benzoylchlorid und Veratrol in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Aluminiumehlorid (Mautener, J. pr. [2] 87, 407). Nadeln (aus Benzol). F: 114—115°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und heißem Benzol, sehr schwer in Eisessig, fast unlöslich in Ligroin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

2. Oxy-oxo-Verbindungen C₁₅H₁₄O₅.

- $\begin{array}{l} 1. \label{eq:condition} \begin{array}{l} 1. \label{eq:condition} \blacksquare \{2.4.5 Trioxy phenyl\} \{2-oxy \beta-phen& \{2.4.5 Trioxy phenyl\} propan, \ 2.4.5 Trioxy \beta \{2-oxy phenyl\} propiophenon \ C_{15}H_{14}O_{5} = (HO)_{1}C_{9}H_{2}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot C_{4}H_{4}\cdot OH. \end{array}$
- $a.\beta$ -Dibrom- γ -oxo-a-[2-acetoxy-phenyl]- γ -[2.4.5-trimethoxy-phenyl]-propan, $a.\beta$ -Dibrom-2.4.5-trimethoxy- β -[2-acetoxy-phenyl]-propiophenon, 2'.4'.5'-Trimethoxy-2-acetoxy-chalkon-dibromid $C_{20}H_{20}O_{4}Br_{3}=(CH_{3}\cdot O)_{2}C_{4}H_{3}\cdot CO\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot C_{4}H_{4}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{2}$. B. Aus 2'.4'.5'-Trimethoxy-2-acetoxy-chalkon und 1 Mol Brom in Chloroform (Reigeodski, Tambor, B. 43, 1968). Nadeln (aus Alkohol). F: 132° (Zers.). Färbt sich am Licht ross. Liefert bei der Einw. von alkoh. Kalilauge 2-[2.4.5-Trimethoxy-benzoyl]-cumaron.
- 2. [2.4.6-Tricoy-phenyl]-[4-oxy-β-phendthyl]-keton, γ-Oxo-a-[4-oxy-phenyl]-γ-[2.4.6-tricoxy-phenyl]-propan, 2.4.6-Tricoxy-β-[4-oxy-phenyl]-propiophenon, Phioretin C₁₂H₁₄O₁ = (HO)₂C₂H₂·CO·CH₂·CH₂·C₄H₄·OH (S. 498). B. Beim Hydrieren von Naringenin (S. 739) in Alkohol in Gegenwart von Palladiumschwarz (France, C. 1914 II, 253; vgl. dagegen Asahuka, Inubuse, B. 61, 1516). Man leitet in eine Mischung von β-[4-Acetoxy-phenyl]-propionsturenitril, Phioroglucin, wasserfreiem Zink-chlorid und Ather Chlorwasserstoff ein, führt das Reaktionsprodukt durch Behandeln mit verd. Schwefelsture in das Ketimidsulfat über, erhitzt dieses mit Wasser und läßt auf das entstandene Gemisch 1 n-Natronlauge bei Zimmertemperatur einwirken (E. Fischer, Nouel, B. 50, 618; C. 1916 II, 1025). Nadeln (aus verd. Alkohol). Brechungsindices der Krystalle: Bolland, M. 81, 411. Färbt sich bei 230°; F: zwischen 264° und 271° (korr.) (Fl., N.), 253°

bis 254° (Fr.). 100 g Äther lösen bei 21°0,81 g Phloretin (Fr., N.). Sehr wenig löslich in Chloroform und Benzol, sehr leicht in Aceton (FL., N.). - Einw. auf die Keimung von Samen: SIGMUND, Bio. Z. 62, 340. — Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine rotviolette Färbung (Fr., N.). Die gelbe Lösung in Ammoniak gibt mit Silbernitrat einen amorphen Niederschlag, der sich bald gelb färbt und beim Erwärmen sofort schwarz wird (FI., N.). Phloretin gibt mit p-Dimethylamino-benzaldehyd in 50% iger Schwefelsäure eine rosarote Färbung (Joa-CHIMOWITZ, Bio. Z. 82, 324).

y-Oxo-a-[4-methoxy-phenyl]-y-[2-oxy-4.6-dimethoxy-phenyl]-propan, 2-Oxy-4.6-dimethoxy- β -[4-methoxy-phenyl]-propiophenon $C_{18}H_{20}O_5=(CH_3\cdot O)_2(HO)C_6H_9\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Beim Hydrieren von 2'-Oxy-4.4'.6'-trimethoxy-chalkon in Alkohol in Gegenwart von Palladiumschwarz (BABGELLINI, G. 44 II, 424; R. A. L. [5] 23 II, 138). — Blättchen (aus Alkohol). F: 110—1110. — Gibt in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine rotbraune Färbung.

γ-Oxo-a-[4-methoxy-phenyl]-γ-[2.4.6-trimethoxy-phenyl]-propan, 2.4.6 - Tri - $\text{methoxy-}\beta\cdot[4\text{-methoxy-phenyl}]\text{-propiophenon }C_{19}H_{29}O_5=(CH_3\cdot O)_8C_0H_4\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3\cdot$ C.H. O.CH. B. Beim Hydrieren von 4.2'.4'.6'-Tetramethoxy-chalkon in Alkohol in Gegenwart von Palladiumschwarz (BARGELLINI, G. 44 II, 425; R. A. L. [5] 28 II, 138). — Ol. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Gibt beim Erwärmen mit Bromwasserstoffsäure in Eisessig 4-Methoxy-hydrozimtsäure und Phloroglucin; mit Jodwasserstoffsäure entateht 4-Oxy-hydrozimtsäure.

Phloretintetraacetat $C_{23}H_{22}O_9 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_3C_9H_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C_9H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 499). F: 96° (France, C. 1914 II, 254).

3. $[2.4-Dioxy-phenyl]-[3.4-dioxy-\beta-phendthyl]-keton, a-Oxo-a-[2.4-dioxy-phenyl]-[3.4-di$ phenyl]-y-[3.4-dioxy-phenyl]-propan, 2.4-Dioxy-β-[3.4-dioxy-phenyl]propiophenon $C_{15}H_{14}O_5 = (HO)_2C_6H_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_4H_2(OH)_2$.

 $a-Oxo-a-[2-oxy-4-methoxy-phenyl]-\gamma-[3.4-dimethoxy-phenyl]-propan, 2-Oxy-$ 4-methoxy- β -[3.4-dimethoxy-phenyl]-propiophenon $C_{19}H_{20}O_5 = (CH_2 \cdot O)(HO)C_0H_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_0H_3 \cdot (O \cdot CH_3)_9$. B. Beim Hydrieren von 2'-Oxy-3.4.4'-trimethoxy-chalkon in Alkohol in Gegenwart von Palladiumschwarz (Bargellini, Fine Elstein, G. 42 II, 426) oder in Eisessig bei 70—80° in Gegenwart von Palladiumschwarz (Crabtree, Robinson, Soc. 113, 871).

— Prismen (aus Methanol), Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 84° (Cr., R.), 78—79° (B., F.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Chloroform und Benzol, unlöslich in Petroläther und Wasser (B., F.). -- Gibt beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure und Zinkchlorid und Behandeln des Reaktionsproduktes mit verd. Salzsäure und Eisenchlorid die Eisenchlorid-Verbindung des Isobrasileintrimethyläthers (Syst. No. 2444) (Ca., R.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist hellgelb (B., F.). Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine violettrote Färbung (CB., R.).

d) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_{\delta}$.

$Oxy-oxo-Verbindungen C_{18}H_{18}O_{5}$.

- 1. [2.4-Dioxy-phenyl]-[2.4-dioxy-styryl]-keton, γ -Oxo-a, γ -bis-[2.4-dioxy-phenyl] a propylen, 2.4 Dioxy ω [2.4 dioxy benzal] acetophenon, 2.4.2'.4'-Tetraoxy-chalkon $C_{16}H_{19}O_5=(HO)_2C_6H_8\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_8(OH)_2$.
- 2.4-Dimethoxy-ω-[2.4-dimethoxy-benzal]-acetophenon, 2.4.2'.4'-Tetramethoxychalkon $C_{10}H_{20}O_5 = (CH_3 \cdot O)_2C_8H_3 \cdot CO \cdot CH \cdot C_8H_3 (O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 2.4-Dimethoxy-benzaldehyd und 2.4-Dimethoxy-acetophenon in Gegenwart von Alkali (Kauffmann, Kieser, B. 46, 3797). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 128°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aceton und Tetrachlorkohlenstoff, schwer in Äther und Ligroin. — Die Lösung in Eisessig-Schwefelsäure ist granatrot; relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3789.
- 2.5-Dimethoxy-ω-[2.4-dimethoxy-benzal]-acetophenon, 2.4.2'.5'-Tetramethoxychalkon $C_{19}H_{29}O_{5}=(CH_{2}\cdot O)_{2}C_{6}H_{2}\cdot CO\cdot CH: CH\cdot C_{6}H_{2}(O\cdot CH_{2})_{2}$. B. Aus 2.4-Dimethoxy-benzaldehyd und 2.5-Dimethoxy-acetophenon in Gegenwart von Alkali (KAUTTHANN, Krasha, B. 46, 3798). — Farblose Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 412°. — Die Lösung in Eisessig-Schwefelsaure ist farblos.

TETRAOXYCHALKONE

- 3. [3.4-Dioxy-phenyl]-[2.4-dioxy-styryl]-keton, y-Oxo-a-[2.4-dioxy-phenyl]-y-[3.4-dioxy-phenyl]-a-propylen, 3.4-Dioxy- ω -[2.4-dioxy-benzal]-acetophenon, 2.4.3'.4'-Tetraoxy-chalkon $C_{15}H_{12}O_5 = (HO)_2C_5H_3 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_5H_3(OH)_3$.
- 3.4-Dimethoxy- ω -[2.4-dimethoxy-benzal]-acetophenon, 2.4.3'.4'-Tetramethoxy-chalkon $C_{19}H_{20}O_5=(CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.4-Dimethoxy-benzaldehyd und 3.4-Dimethoxy-acetophenon in Gegenwart von Alkali (Kauffmann, Kieskr, B. 46, 3798). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 115,5°. Die Lösung in Eisessig-Schwefelsäure ist dunkelgranatrot; relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3789.
- 4. [2.4-Dioxy-phenyl]-[2.5-dioxy-styryl]-keton, γ -Oxo- γ -[2.4-dioxy-phenyl]-a-[2.5-dioxy-phenyl]-a-propylen, 2.4-Dioxy- ω -[2.5-dioxy-benzal]-acetophenon, 2.5.2'.4'-Tetraoxy-chalkon $C_{15}H_{12}O_5=(HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH: CH\cdot C_6H_3(OH)_2$.
- 2.4-Dimethoxy- ω -[2.5-dimethoxy-benzal]-acetophenon, 2.5.2'.4'-Tetramethoxy-chalkon $C_{19}H_{30}O_6 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 2.5-Dimethoxy-benzaldehyd und 2.4-Dimethoxy-acetophenon in Gegenwart von Alkali (KAUFFMANN, KIESER, B. 46, 3797). Gelbe Blättchen (aus Methanol). F: 90,5°. Die Lösung in Eisessig-Schwefelsäure ist dunkel rotbraun; relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3789.
- 5. [3.4 Dioxy phenyl] [2.5 dioxy styryl] keton, γ Oxo a [2.5 dioxy-phenyl] γ [3.4 dioxy phenyl] a propylen, 3.4 Dioxy ω [2.5 dioxy benzal] acetophenon, 2.5.3'.4' Tetraoxy chalkon $C_{15}H_{12}O_5 = (HO)_4C_6H_3 \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_6H_3(OH)_2$.
- 3.4-Dimethoxy- ω -[2.5-dimethoxy-benzal]-acetophenon, 2.5.3'.4'-Tetramethoxy-chalkon $C_{10}H_{20}O_5=(CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.5-Dimethoxy-benzaldehyd und 3.4-Dimethoxy-acetophenon in Gegenwart von Alkali (Kauffmann, Kieser, B. 46, 3798). Gelbliche Krystalle (aus Methanol). F: 81°. Die Lösung in Eisessig-Schwefelsäure ist purpurrot; relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3789.
- 6. [2.4 Dioxy phenyl] [3.4 dioxy styryl] keton, γ Oxo γ [2.4 dioxy-phenyl] a-[3.4 dioxy-phenyl] a-propylen, 2.4 Dioxy- ω -[3.4 dioxy-benzal] acetophenon, 3.4.2'.4' Tetraoxy chalkon, Butein $C_{15}H_{17}O_5 = (HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH\cdot C_6H_3(OH)_2$, (8.501). B. Aus Protocatechualdehyd und 2.4-Dioxy-acetophenon in siedender wäßrig-alkoholischer Kalilauge¹) (Göschke, Tambor, B. 44, 3503). Orangerote Nadeln mit 1 H_2O (aus verd. Alkohol). F: 210° (Zers.). Löst sich in Natronlauge mit tief orangeroter, in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.
- 2.4-Dioxy- ω -[3.4-dimethoxy-bensal]-acetophenon, 2'.4'-Dioxy-3.4-dimethoxy-chalkon, Butein-dimethyläther $C_{17}H_{16}O_5=(HO)_2C_6H_2\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.4-Dioxy-acetophenon und Veratrumaldehyd in alkoh. Kalilauge (GÖSCHKE, TAMBOR, B. 45, 186). Gelbe mikroskopische Prismen (aus Alkohol). F: 203°. Löslich in Natronlauge mit orangeroter, in konz. Schwefelsäure mit dunkelorangeroter Farbe.
- 2-Oxy-4-methoxy- ω -[3.4-dimethoxy-bensal]-acetophenon, 2'-Oxy-3.4.4'-trimethoxy-chalkon, Butein-trimethyläther $C_{18}H_{18}O_5=(CH_3\cdot 0)(H0)C_6H_3\cdot C0\cdot CH:CH\cdot C_6H_3(0\cdot CH_3)_2$ (8. 501). B. Die Kondensation von Veratrumaldehyd mit Päonol verläuft mit geringerer Ausbeute in Alkohol mit Piperidinhydrochlorid als Kondensationsmittel (BARGELLINI, FINKELSTEIN, G. 42 II, 425). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 156—158°. Die Lösung in konz. Sohwefelsäure ist orangerot.
- 2.4-Dimethoxy- ω -[3.4-dimethoxy-bensal]-acetophenon, 3.4.2'.4'-Tetramethoxy-chalkon, Butein-tetramethyläther $C_{10}H_{20}O_5=(CH_3\cdot O)_2C_0H_3\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_0H_3(O\cdot CH_2)_3$. B. Aus 3.4-Dimethoxy-benzaldehyd und 2.4-Dimethoxy-acetophenon in Gegenwart von Alkali (GÖSCHKE, TAMBOR, B. 45, 186; KAUFFMANN, KIESER, B. 46, 3797). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 89° (G., T.; K., K.). Unlöslich in Åther und Ligroin, löslich in Alkohol und Methanol, sehr leicht löslich in Chloroform, Aceton und Benzol (K., K.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangefarben (G., T.), die Lösung in Eisessig-Schwefelsäure dunkelkirschrot (K., K.). Relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3789.
- 2.4 Diacetoxy ω [8.4 diacetoxy bensal] acetophenon, 3.4.2'.4'-Tetraacetoxy-chalkon, Butein-tetraacetat $C_{22}H_{20}O_2 = (CH_2 \cdot CO \cdot O)_2C_4H_3 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_4H_2(O \cdot CO \cdot CH_2)_2$ (S. 502). Blaßgelbe Nadeln (aus Methanol). F: 129° (Göschke, Tambor, B. 44, 3504).

¹) Vgl. dazu nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] SHINODA, SATO, KAWAGOYE, C. 1930 I, 229.

3.4.4'-Trimethoxy-2'-[carboxymethoxy]-chalkon, 5-Methoxy-2-[3.4-dimethoxy-cinnamoyl]-phenoxyessigsäure $C_{20}H_{20}O_{1}=(HO_{2}C\cdot CH_{2}\cdot O)(CH_{2}\cdot O)C_{6}H_{2}\cdot CO\cdot CH: CH\cdot C_{6}H_{3}(O\cdot CH_{3})_{2}$. B. Aus Verstrumaldehyd und 5-Methoxy-2-acetyl-phenoxyessigsäure in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Abelin, v. Kostanecki, B. 43, 2161). — Blättchen (aus Alkohol). F: 175°. Löslich in verd. Natronlauge mit grünlichgelber Farbe. — Liefert beim Erhitzen mit Acetanhydrid und Natriumscetat 6-Methoxy-3-[3.4-dimethoxy-styryl]-cumaron. — Farbt sich mit konz. Schwefelsäure dunkelrot, die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbrot.

Äthylester $C_{33}H_{34}O_7 = (C_3H_5 \cdot O_3C \cdot CH_2 \cdot O)(CH_3 \cdot O) C_6H_5 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_2)_4$. Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 129—130° (ABELIN, V. KOSTANECKI, B. 48, 2161).

- 7. [2.5-Dioxy-phenyl]-[3.4-dioxy-styryl]-keton, γ -Oxo- γ -[2.5-dioxy-phenyl]-a-[3.4-dioxy-phenyl]-a-propylen, 2.5-Dioxy- ω -[3.4-dioxy-benzal]-acetophenon, 3.4.2'.5'-Tetraoxy-chalkon $C_{15}H_{12}O_5=(H0)_2C_4H_2\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_4H_2(OH)_2$.
- 2.5-Dimethoxy- ω -[3.4-dimethoxy-benzal]-acetophenon, 8.4.2'.5'-Tetramethoxy-chalkon $C_{10}H_{20}O_{5}=(CH_{2}\cdot O)_{2}C_{6}H_{3}\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_{6}H_{6}(O\cdot CH_{2})_{2}$. B. Aus 3.4-Dimethoxy-benzaldehyd und 2.5-Dimethoxy-acetophenon in Gegenwart von Alkali (KAUFFMANN, KIESER, B. 48, 3799). Farblose Blättchen (aus Alkohol). F: 128°. Gibt mit Eisessig -Schwefelsäure keine Färbung.
- 8. [3.4-Dioxy-phenyl]-[3.4-dioxy-styryl]-keton, γ -Oxo-a, γ -bis-[3.4-dioxy-phenyl] a propylen, 3.4 Dioxy ω [3.4 dioxy benzal] acetophenon, 3.4.3'.4'-Tetraoxy-chalkon $C_{11}H_{12}O_{1}=(HO)_{1}C_{1}H_{1}\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_{1}H_{2}(OH)_{1}$.
- 3.4-Dimethoxy- ω -[3.4-dimethoxy-bensal]-acctophenon, 3.4.3'.4'-Tetramethoxy-chalkon $C_{19}H_{20}O_5 = (CH_2 \cdot O)_2C_9H_2 \cdot CO \cdot CH \cdot C_9H_2(O \cdot CH_2)_2$. B. Aus 3.4-Dimethoxy-benzaldehyd und 3.4-Dimethoxy-acctophenon in Gegenwart von Alkali (KAUFFMANE, KIESEB, B. 46, 3798). Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 110°. Die Lösung in Eisessig-Schwefelsäure ist dunkel-kirschrot; relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3789.
- 9. [2.4.5-Trioxy-phenyl]-[2-oxy-styryl]-keton, γ -Oxo-a-[2-oxy-phenyl]- γ -[2.4.5-trioxy- ω -phenyl]-a-propylen, 2.4.5-Trioxy- ω -[2-oxy-benzal]-acetophenon, 2.2'.4'.5'-Tetraoxy-chalkon $C_{11}H_{12}O_{1}=(HO)_{1}C_{1}H_{1}\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_{1}H_{1}\cdot OH.$
- 2.4.5 Trimethoxy ω [2 oxy bensal] acetophenon, 2-Oxy-2'.4'.5'-trimethoxy-chalkon $C_{18}H_{18}O_5 = (CH_2 \cdot O)_2C_6H_2 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_3' \cdot OH$. B. Aus Salicylaldehyd und 2.4.5-Trimethoxy-acetophenon in alkoh. Natronlauge (REIGEODSEI, TAMBOR, B. 43, 1967). Grüne Nadeln (aus Alkohol). F: 159—160° (Zers.). Die Lösung in kons. Schwefelsäure ist orangefarben.
- 2.4.5 Trimethoxy ω [2 scetoxy bensal] scetophenon, 2'.4'.5'-Trimethoxy-2-acetoxy-chalkon $C_{10}H_{00}O_6 = (CH_2 \cdot O)_5C_8H_2 \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_9H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. B. Beim Erhitzen von 2-Oxy-2'.4'.5'-trimethoxy-chalkon mit Acetanhydrid und Natriumscetat (Reigeodsei, Tamboe, B. 43, 1968). Goldglänzende Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 121°.
- 10. [2.4.6-Trioxy-phenyl]-[2-oxy-styryl]-keton, γ -0xo-a-[2-oxy-phenyl]- γ -[2.4.6-trioxy-phenyl]-a-propylen, 2.4.6-Trioxy- ω -[2-oxy-bensal]-aceto-phenon, 2.2.4.6-Tetraoxy-chalkon $C_{1i}H_{1i}O_i$ = $(HO)_iC_iH_i$ ·O·CH: CH· C_iH_i ·OH.
- 2-Oxy-4.6-dimethoxy- ω -[2-methoxy-bensal]-acetophenon, 2'-Oxy-2.4'.6'-trimethoxy-ohalkon $C_{18}H_{18}O_{5}$ = (CH₂·O)₂(HO) $C_{2}H_{2}$ ·CO·CH: CH·C₄H₃·O·CH₃. B. Aus 2-Oxy-4.6-dimethoxy-acetophenon und 2-Methoxy-bensaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Bargellimi, Peratoner, G. 49 II, 67). Gelbe Krystalle (aus Methanol). F: 106° bis 108°. Liefert bei langem Kochen mit Alkohol und verd. Salzsäure 5.7.2'-Trimethoxy-flavanon-(4). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot.
- 11. [2.4.5-Trioxy-phenyl]-[4-oxy-styryl]-keton, γ -0x0-a-[4-oxy-phenyl]- γ -[2.4.5-trioxy-phenyl]-a-propylen, 2.4.5-Trioxy- ω -[4-oxy-benxal]-aceto-phenon, 4.2.4.5'-Tetraoxy-chalkon $C_{11}H_{13}O_{3}=(HO)_{1}C_{2}H_{1}\cdot O\cdot CH:CH\cdot C_{1}H_{4}\cdot OH.$
- 2 · Oxy 4.5 · dimethoxy ω [4 · methoxy bensal] acetophenon, 2 · Oxy 4.5 · dimethoxy ω anisal acetophenon, 2 · Oxy 4.4 · 5 · trimethoxy chalkon $C_{10}H_{10}O_5$ = $(CH_0 \cdot O)_0(H_0)C_0H_0 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_0H_0 \cdot COxy 4.5 \cdot dimethoxy acetophenon und Anisaldehyd in wißig-alkoholischer Kalilauge (Bargullun, Aurell, R. A. L. [5] 20 II, 123). Rote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 130°. Leicht löslich in Alkohol und Bensol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangegelb.$
- 2.4.5 Trimethoxy ω [4 methoxy bensal] acetophenon, 2.4.5 Trimethoxy ω anisal acetophenon, 4.2'.4'.5' Tetramethoxy chalkon $C_mH_{\omega}O_s = (CH_{\varepsilon}\cdot O)_sC_{\varepsilon}H_{\varepsilon}\cdot CO$

- CH:CH·C₆H₄·O·CH₂. B. Aus 2.4.5-Trimethoxy-acetophenon und Anisaldehyd in wäßrigalkoholischer Kalilauge (BARGELLINI, AVEUTIN, G. 40 II, 346). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 123—124°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist intensiv rot.
- 12. [2.4.6-Trioxy-phenyl]-[4-oxy-styryl]-keton, γ-Oxo-a-[4-oxy-phenyl]-γ-[2.4.6-trioxy-phenyl]-α-propylen, 2.4.6-Trioxy-ω-[4-oxy-benzal]-aceto-phenon, 4.2.4.6-Tetraoxy-chalkon, Naringenin C₁₃H₁₂O₅ = (HO)₃C₆H₂·CO·CH: CH·C₂H₄·OH (8.503). Zur Konstitution vgl. Sonn, B. 46, 4050 \(^1\)). Naringenin liefert nach Franck (C. 1914 II, 253) beim Hydrieren in alkoh. Lösung in Gegenwart von Palladiumschwarz Phloretin (S. 735); nach Asahina, Inubuse (B. 61, 1516) läßt sich Naringenin unter diesen Bedingungen nicht hydrieren.
- 2-Oxy-4.6-dimethoxy- ω -[4-oxy-benzal]-acetophenon, 4.2'- Dioxy-4'.6'- dimethoxy-chalkon $C_{17}H_{16}O_5=(CH_2\cdot O)_2(HO)C_6H_2\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Beim Erhitzen von 2-Oxy-4.6-dimethoxy-acetophenon mit p-Oxy-benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Mosimann, Tambon, B. 49, 1701). Orangerote Nadeln (aus Benzol). F: 188°. Färbt sich beim Benetzen mit konz. Schwefelsäure dunkelrot und geht dann mit dunkelgelber Farbe in Lösung.
- 2 Oxy 4.6 dimethoxy ω [4 methoxy benzal] acetophenon, 2 Oxy 4.6 dimethoxy ω -anisal-acetophenon, 2 Oxy 4.6 dimethoxy ω -anisal-acetophenon, 2 Oxy 4.6 dimethoxy chalkon $C_{16}H_{16}O_5 = (CH_3 \cdot O)_5(HO)C_0H_3 \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 503). Liefert beim Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) und Acetylieren des orangeroten Reaktionsproduktes 4.2 (oder 4.4)-Dimethoxy 4'.6' (oder 2'.6')-diacetoxy-chalkon (Mosmann, Tambor, B. 49, 1703).
- 2.4.6 Trimethoxy ω [4 oxy bensal] acetophenon, 4-Oxy-2.4.6 trimethoxy-chalkon $C_{19}H_{18}O_5 = (CH_8 \cdot O)_3C_6H_9 \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von 2.4.6-Trimethoxy-acetophenon mit p-Oxy-benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Mosimann, Tambon, B. 49, 1702). Goldgelbe Krystalle (aus Methanol). F: 195—196°. Färbt sich beim Benetzen mit konz. Schwefelsäure rot; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot.
- 2.4.6 Trimethoxy ω [4 methoxy bensal] acetophenon, 2.4.6 Trimethoxy ω -anisal-acetophenon, 4.2'.4'.6'-Tetramethoxy chalkon $C_{19}H_{30}O_5=(CH_3\cdot O)_5C_6H_3\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_4$. B. Aus 2.4.6-Trimethoxy-acetophenon und Anisaldehyd in wäßrigalkoholischer Natronlauge (Bargellini, G. 44 II, 424; R. A. L. [5] 23 II, 138). Hellgelbe Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 119—121°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.
- 2.4.6 Trimethoxy ω [4 acetoxy bensal] acetophenon, 2.4.6 Trimethoxy-4-acetoxy-chalkon $C_{20}H_{20}O_4 = (CH_2 \cdot O)_2C_6H_2 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. B. Durch Acetylieren von 4-Oxy-2'.4'.6'-trimethoxy-chalkon (Mosimann, Tambor, B. 49, 1702). Gelbliche Krystalle (aus Methanol). F: 108°.
- 2.4-Dimethoxy-6-acetoxy- ω -[4-acetoxy-benzal]-acetophenon, 2'.4'-Dimethoxy-4.6'-diacetoxy-chalkon $C_{a1}H_{a0}O_{7}=(CH_{2}\cdot O)_{a}(CH_{2}\cdot CO\cdot O)C_{6}H_{4}\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{2}$. B. Durch Acetylieren von 4.2'-Dioxy-4'.6'-dimethoxy-chalkon (Mosimann, Tambor, B. 49, 1702). Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 147°.
- 2 (oder 4)-Methoxy-4.6 (oder 2.6) diacetoxy- ω -[4-methoxy-bensal]-acetophenon, 2 (oder 4)-Methoxy-4.6 (oder 2.6)-diacetoxy- ω -anisal-acetophenon, 4.2 (oder 4.4)-Dimethoxy-4'.6' (oder 2'.6')-diacetoxy-chalkon $C_{31}H_{30}O_7=(CH_3\cdot CO\cdot O)_3(CH_3\cdot O)C_6H_3\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Man erhitzt 2'-Oxy-4.4'.6'-trimethoxy-chalkon mit Bromwasser-stoffsäure (D: 1,49) in Kisessig auf dem Wasserbad und acetyliert das orangerote Reaktions-produkt (Мозимани, Тамвов, B. 49, 1703). Nadeln (aus Alkohol). F: 157°.
- 13. [2.3.4.6-Tetraoxy-phenyl]-styryl-keton, γ -Oxo-a-phenyl- γ -[2.3.4.6-tetraoxy-phenyl] a propylen, 2.3.4.6 Tetraoxy ω benzal acetophenon, 2.3.4.6 Tetraoxy-chalkon $C_{1s}H_{1s}O_s=(HO)_sC_cH\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_cH_s$.
- 2.3.4.6 Tetramethoxy-w-bensal acetophenon, 2'.8'.4'.6'-Tetramethoxy-chalkon $C_{18}H_{28}O_{5} = (CH_{5}\cdot O)_{4}C_{5}H\cdot CO\cdot CH: CH\cdot C_{4}H_{5}$. B. Aus 2.3.4.6-Tetramethoxy-acetophenon und Bensaldehyd in waßrig-alkoholischer Natronlauge (Barcellini, Bini, G. 41 II, 18; R. A. L. [5] 19 II, 599). Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 74—75°. Leicht löslich in Benzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot.

47*

¹) ARAHINA, SHINODA, INUBUSE bewiesen nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. L. 1920] (C. 1938 II, 49; B. 61, 1514) für Naringenia die Konstitutionsformel des 5.7.4'-Trioxy-flavanous-(4).

14. a.y-Dioxo-a-phenyl-y-[2.4.5-trioxy-phenyl]-propan, 2.4.5-Trioxy-dibenzoyimethan, 2.4.5-Trioxy- ω -benzoyi-acetophenon $C_{16}H_{12}O_{5}=C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot C_{6}H_{2}(OH)_{3}$.

2.4.5 - Trimethoxy - dibensoylmethan, 2.4.5 - Trimethoxy - ω -bensoyl-acetophenon $C_{18}H_{18}O_5=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_5\cdot CO\cdot CH_6(O\cdot CH_5)_8$. B. Beim Erhitzen von 2.4.5 - Trimethoxy-acetophenon mit Benzoesäuremethylester und Natrium auf 115—120° (Reigeodski, Tambor, B. 43, 1965). — Ockergelbe Prismen (aus verd. Alkohol). F: 105°. — Liefert beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure 6.7-Dioxy-flavon (Syst. No. 2536). — Die alkoh. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine dunkelgrüne Färbung.

e) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-20}O₅.

1. Oxy-oxo-Verbindungen C14H8O8.

- 1. 1.2.3-Trioxy-anthrachinon, Anthragallol (Anthracenbraun, Alizarinbraun; vgl. Schultz, Tab. 7. Aufl. No. 1156). C₁₄H₈O₅ = C₆H₄<CO C₆H(OH)₈ (S. 505). Über die Möglichkeit desmotroper Formen vgl. Dimboth, Schultze, A. 411, 340. B. Man erhitzt Pyrogallol mit überschüssigem Phthalsäureanhydrid in Gegenwart von Aluminium-chlorid auf 210—230° (Bayer & Co., D. R. P. 298345; C. 1917 II, 256; Frdl. 13, 390). Gelbbraune Nadeln (aus Nitrobenzol) (B. & Co.). Absorptionsspektrum in konz. Schwefelsäure: Formánek, Knop, Fr. 56, 293; in konz. Schwefelsäure und in alkal. Lösung: R. Meyer, O. Fischer, B. 46, 88, 91; Meek, Watson, Soc. 109, 548; Meek, Soc. 111, 975; in Alkohol: Meek, W. Absorptionsspektrum der Färbung auf mit Zinn, Aluminium und Chrom gebeizter Wolle: Meek, W.; vgl. a. v. Georgievics, M. 32, 333. TiC₁₄H₇O₅ (Guggiari, B. 45, 2446). PbC₁₄H₈O₅ (Gu.). Über das Lanthan-, Cerium-, Neodym- und Kobalt-Salz vgl. Gu.
- 2. 1.2.4 Trioxy anthrachinon, Purpurin C14H3Os = C2H4COCOC4H(OH)s
 (8. 509). Über die Möglichkeit desmotroper Formen vgl. DIMBOTE, SCHULTZE, A. 411, 342.—
 B. Aus 2-[2.4.5-Trioxy-benzoyl]-benzoesäure beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure und Borsäure auf 150° (D., Fick, A. 411, 323). Bei Einw. von konz. Schwefelsäure auf Anthradichinon-(1.2; 9.10) oder Anthradichinon-(1.4; 9.10) (D., SCH., A. 411, 349, 350). Man oxydiert Alizarin in konz. Schwefelsäure mit NaNOs in Gegenwart von Borsäure (D., F., A. 411, 327).—F: 259° (Pyriffere, A. 398, 184). Absorptionsspektrum des Dampfes: Merk, Soc. 111, 974; vgl. a. Koenigsberger, Küpferer, Ann. Phys. [4] 87, 627; Absorptionsspektrum in konz. Schwefelsäure: R. Meyer, O. Fischer, B. 46, 91; Merk, Soc. 111, 974; in alkal. Lösung: Mey., F., B. 48, 88; Merk, Watson, Soc. 109, 547; Merk, Soc. 111, 974; in Natronlauge verschiedener Konzentration, in Ammoniak und in wäßr. Pyridinlösung: Hüttig, Ph. Ch. 88, 179; in Alkohol: Mere, Soc. 111, 974; Merk, W.; Absorptionsspektrum der Färbung auf mit Zinn, Aluminium und Chrom gebeizter Wolle: Merk, W. Über die Dissoziationskonstanten vgl. H., Ph. Ch. 88, 181.— Liefert bei Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung bei Gegenwart von etwas Kobaltsulfat 3-Oxy-2-acetyl-naphthochinon-(1.4) (Dirboth, Schultze, A. 411, 342). Durch Reduktion mit Aluminiumpulver und konz. Schwefelsäure in Gegenwart von Borsäure bei 20—30° erhält man 1.4.10-Trioxy-anthron-(9) (Leukochinizarin II; S. 705) (Bayer & Co., D. R. P. 246079; C. 1912 I, 1598; Frdl. 11, 589). Beim Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure (20°, SO₂) auf 100° (B. & Co., D. R. P. 89027; Frdl. 4, 324) oder beim Erwärmen mit NaHSO₃-Lösung, Natronlauge und Braunstein im Autoklaven auf 110° (B. & Co., D. R. P. 288474; C. 1915 II, 1270; Frdl. 13, 437) entsteht 1.2.4-Trioxy-anthrachinon-sulfonsäure-(3). Verhalten gegen eine kolicidale Al(OH)steht 1.2.4-Trioxy-anthrachinon-sulfonsäure-(3). Verhalten gegen eine kolicidale Al(OH)steht 1.2.4-Trioxy-anthrachinon-sulfonsäure-(3). Verhalten gege
- 1.4 Dioxy 2 methoxy anthrachinon, Purpurin 2 methyläther $C_{16}H_{16}O_5=C_6H_4<\frac{CO}{CO}>C_6H(OH)_2 O CH_3 (S. 512). B. Durch Erwärmen von 2'.4'.5'-Trimethoxy-benzophenon-carbonsäure-(2) mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Bargmunn, G. 44 I, 198). F: 240—242°. Löslich in Aceton und Chloroform.$

- 8 Chlor 1.2.4 trioxy anthrachinon, 8 Chlor purpurin $C_{14}H_7O_5Cl = C_0H_4 < \frac{CO}{CO} > C_6Cl(OH)_2$.
- a) Prāparat von Heller. B. Aus 3-Chlor-alizarin durch Einw. von Salpeterschwefelsäure (Heller, B. 46, 2706). Krystalle (aus Xylol). F: 242—244°. Löslich in Benzol, Eisessig, Essigester, Amylalkohol und Aceton; löslich in Alkalien mit rötlichblauer Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbrot.
- b) Prāparat von Mettler. B. Man erhitzt 2-[3.5-Dichlor-2.4-dioxy-benzoyl]-benzoesāure mit rauchender Schwefelsāure (25% SO₃) und Borsāure zunāchst auf 100% und dann auf 175—180% (Mettler, B. 45, 803). Tiefrote Nadeln (aus Phenol). F: 270—273%. Unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in Alkohol, Benzol und Methanol; löslich in Sodalösung mit braunroter Farbe. Färbt mit Aluminium oder Chrom gebeizte Wolle in roten Tönen an. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist purpurrot.
- 1.4-Dioxy-2-mercapto-anthrachinon $C_{14}H_8O_4S = C_6H_4 < CO < C_6H(OH)_2 \cdot SH. B.$ Man erhitzt 1.4-Dioxy-anthrachinon mit Natriumsulfid auf 140—150° (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 290084; C. 1916 I, 397; Frdl. 12, 439). Braunrotes Pulver. Die braunrote Lösung in Schwefelsäure wird auf Zusatz von Borsäure rotviolett. Durch Zusatz von Natronlauge wird die braunorangefarbene Lösung in Pyridin violettblau.
- 1.2 Dioxy 4 methylmercapto anthrachinon $C_{15}H_{10}O_4S = C_6H_4 < \stackrel{CO}{C_0} > C_6H(OH)_7 \cdot S \cdot CH_4$. B. Man erhitzt 1.2-Dioxy-4-rhodan-anthrachinon mit alkoh. Kalilauge und behandelt die blaue alkal. Lösung mit Methyljodid (Gattermann, A. 393, 165). Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 248°.
- 1.2 Dioxy 4 rhodan anthrachinon $C_{15}H_7O_4NS = C_6H_4 < {CO \atop CO} > C_6H(OH)_3 \cdot 8 \cdot CN$. B. Man diazotiert 4-Amino-alizarin in konz. Schwefelsäure mit Nitrosylschwefelsäure, versetzt das Reaktionsgemisch mit Wasser und Kaliumrhodanid und zersetzt das entstandene Diazoniumrhodanid durch Kochen (Gattermann, A. 393, 164). Gelbrote Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 350°.
- Bis [8.4 dioxy anthrachinonyl (1)] disulfid $C_{28}H_{14}O_8S_2 = \left[C_6H_4 < \frac{CO}{CO} > C_6H(OH)_2 \cdot S \right]_2$. B. Man erhitzt 1.2-Dioxy-4-rhodan-anthrachinon mit alkoh. Kalilauge und läßt auf die erhaltene Löeung Luft einwirken (Gattermann, A. 393, 165). Rote Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300°.
- 3. 1.2.5 Trioxy anthrachinon, Oxyanthrarufin $C_{16}H_8O_5 = HO \cdot C_6H_8 < {}^{CO}_{CO} > C_6H_1(OH)_1$.
- 1.2.5 Trimethoxy anthrachinon, Oxyanthrarufin-trimethyläther $C_{17}H_{14}O_5 = CH_8 \cdot O \cdot C_6H_8 < \frac{CO}{CO} > C_8H_8 (O \cdot CH_9)_3$. B. Man erhitzt das Kaliumsalz des Oxyanthrarufins Dimethylsulfat auf 110—140° (FISCHER, ZIEGLER, J. pr. [2] 86, 298). Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 203—204°. Bei der Einw. von Bromwasserstoff auf die Lösung in Benzol entsteht ein Oxoniumsalz (F., Z., J. pr. [2] 86, 301). Die Lösung in kons. Schwefelsäure ist blau. $C_{17}H_{14}O_5 + HBr + ZnBr_8$. Rotvioletter Niederschlag.
- 4. 1.2.6 Trioxy anthrachinon, Flavopurpurin C₁₄H₈O₅ == HO·C₆H₈CO_OC₆H₈(OH)₈ (S. 513). B. Überführung von 1-Chlor-anthrachinon oder 2-Chlor-anthrachinon in Flavopurpurin: Bayer & Co., D. R. P. 217552; C. 1910 I, 700; Frdl. 9, 675. Zur Bildung aus Anthraflavinsäure (2.6-Dioxy-anthrachinon) bezw. Anthrachinon-disulfonsäure-(2.6) durch Erhitzen mit Natronlauge unter Druck auf cs. 200° in Gegenwart von NaNO₃ bezw. KClO₃ vgl. s. Bayer & Co., D. R. P. 223103; C. 1910 II, 351; Frdl. 9, 1196. Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure, Natriumnitrit und etwas Borsäure auf 160° 1.2.4.6-Tetraoxy-anthrachinon (Dimroth, Fick, A. 411, 326). Verhalten gegen eine kolloidale Al(OH)₃-Lösung: Haller, C. 1913 I, 929.
- 8 Nitro 1.2.6 trioxy anthrachinon, 8 Nitro flavopurpurin $C_{14}H_7O_7N = HO \cdot C_4H_8 < {}^{CO}_{CO} > C_4H(NO_3)(OH)_3$ (S. 515).
 - S. 516, Zeile 2 v. o. statt "Frdl. 8, 122" lies "Frdl. 2, 122".

- 5. 1.2.7-Trioxy-anthrachinon, Anthrapurpurin, Isopurpurin, Oxyisoanthraftavinsaure $C_{14}H_2O_5 = HO \cdot C_6H_2 < \frac{CO}{CO} > C_6H_4(OH)_2$ (S. 516). B. Uberführung von 1-Chlor-anthrachinon oder 2-Chlor-anthrachinon in Anthrapurpurin: BAYER & Co., D. R. P. 217552; C. 1910 I, 700; Frdl. 9, 675. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsaure und Natriumnitrit bei Gegenwart von etwas Borsaure und Wasser auf 190-200° 1.2.4.7-Tetraoxy-anthrachinon (DIMBOTH, FICK, A. 411, 328). Verhalten gegen eine kolloidale Al(OH), Lösung: HALLER, C. 1918 I, 929.
- 6. 1.2.8 Trioxy anthrachinon, Oxychrysazin $C_{11}H_{1}O_{1} =$ HO·C₂H₂<CO>C₂H₂(OH)₂ (S. 518). F: 235—236° (OESTEBLE, Ar. 250, 305).
- 1.2.8 Trimethoxy anthrachinon, Oxychrysasin trimethyläther $C_{17}H_{14}O_5 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3 < \frac{CO}{CO} > C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$ (8. 519). B. Man erhitzt das Kaliumsalz des Oxychrysazins mit Dimethylsulfat auf 140—160° (FISCHER, ZIEGLER, J. pr. [2] 86, 298). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 157°. Schwer löslich in heißem Wasser, löslich in heißem Alkohol und Methanol, sehr leicht löslich in Benzol. — Einw. von Bromwasserstoff auf die Lösung in Benzol: F., Z., J. pr. [2] 86, 301. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blauviolett.
- 1.B.S Triacetoxy anthrachinon, Oxychrysazin triacetat $C_{20}H_{14}O_{8}=CH_{3}\cdot CO\cdot O\cdot C_{6}H_{5}<\frac{CO}{CO}>C_{6}H_{5}(O\cdot CO\cdot CH_{5})_{8}$ (S.519). F: 223—224° (ORSTERLE, Ar. 250, 305).
- 7. 1.3.8-Trioxy-anthrachinon $C_{14}H_{5}O_{5} = HO \cdot C_{6}H_{2} < \frac{CO}{CO} > C_{6}H_{1}(OH)_{1}$. B. Man diazotiert 3-Amino-1.8-dioxy-anthrachinon in schwefelsaurer Losung mit NaNO, und erhitzt das Reaktionsgemisch auf dem Wasserbad (OESTERLE, Ar. 250, 304). — Hellrote Nadeln (aus Benzol). F: 277—278°. Löst sich in konz. Alkali mit roter, in verd. Alkali mit violettroter Farbe. — Liefert ein Acetat vom Schmelzpunkt 197—198° (gelbe Nadeln aus Alkohol). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangefarben.
- 1.4.5-Trioxy-anthrachinon $C_{14}H_8O_8 = HO \cdot C_6H_8 < \frac{CO}{CO} > C_6H_8(OH)_8$ (8. 519). Beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure (30% SO₂) und Borsäure auf 1306 entsteht 1.4.5-Trioxy-anthrachinon-sulfonsäure-(6) (BAYER & Co., D. R. P. 165860; C. 1906 I, 520; Frdl. 8, 262). Eine hiermit nicht identische Sulfonsäure entsteht beim Kochen mit NaHSO.-Lösung und Natronlauge unter Durchleiten von Luft (B. & Co., D. R. P. 288474; C. 1915 II, 1270; Frdl. 12, 437).
- 8 Chlor 1.4 dioxy 5 phenoxy anthrachinon $C_{30}H_{11}O_{3}Cl =$ $C_0H_3 \cdot O \cdot C_0H_3Cl < \frac{CO}{CO} > C_0H_3(OH)_3$. B. Man erhitzt das Kaliumsalz des 5.8-Dichlor-chinizarins mit überschüssigem Kaliumphenolat auf 180° (FREY, B. 45, 1359). — Hellrote Nadeln (aus Essigester und Alkohol). F: 243°. Löslich in Alkalien mit blauer Farbe.
- 9. 1.4.6-Trioxy-anthrachinon $C_{14}H_3O_3 = HO \cdot C_4H_4 < \frac{CO}{CO} > C_4H_4(OH)_2$. B. Man 9. 1.4.6-Trioxy-anthrachinon $C_{14}H_5U_5 = HU \cdot C_6H_5 < C_O > C_6H_6(UH)_5$. B. man erhitzt 4-Oxy-phthalsäureanhydrid mit Hydrochinon, Borsäure und Benzoesäure auf 210° bis 220° (DIRECTH, Fick, A. 411, 329). Durch Reduktion von 1.2.4.6-Tetraoxy-anthrachinon oder 1.2.4.7-Tetraoxy-anthrachinon mit Zinkstaub in siedendem Eisessig und nachfolgende Oxydation des Reaktionsproduktes in alkal. Lösung mit Luft (D., F., A. 411, 330). — Hellrote Nadeln (aus Alkohol). F: 256° (korr.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Pyridin; löslich in Alkali mit violettroter Farbe. Absorptionspektrum in Natronlauge, Schwefelsäure und Schwefelsäure-Borsäure-Gemisch: D., F., A. 411, 334. Färberische Eigenschaften: D., F., A. 411, 338. — Die violette Lösung in Schwefelsäure fluoresciert rot.

 Eine ebenfalls als 1.4.6-Trioxy-anthrachinon angesehene Verbindung entsteht beim Erhitzen von 4-Amino-phthalsäureanhydrid mit Hydrochinon und konz. Schwefelsäure auf 170—190° (Crossley, Am. Soc. 40, 404). — Rotbraune Krystalle (aus Nitrobensol). Schmilzt nicht unterhalb 300°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Chloroform, schwer in Benzol: schwer löslich in siedendem Wasser mit gelbroter Farbe; die Lösung in Alkalien

Benzol; schwer löslich in siedendem Wasser mit gelbroter Farbe; die Lösung in Alkalien ist blauviolett.

10. 2.7.x-Tricxy-phenanthrenchinon $C_{14}H_{1}O_{1} = \frac{H_{0} \cdot C_{0}H_{1} \cdot C_{0}}{(H_{0})_{0}C_{0}H_{2} \cdot C_{0}}$. Man dissotiert x-Amino-2.7-dioxy-phenanthrenchinon in 10% iger Schwefelsaure mit NaNO, und kocht das Reaktionsgemisch (MUKHERJEE, WATSON, Soc. 109, 622). — Rothrauner Niederschlag (aus Pyridin und Alkohol). Schmilzt nicht bis 290°. Löslich in Alkali mit brauner Farbe. 2.7.x-Triacetoxy-phenanthrenchinon $C_{50}H_{14}O_{5} = C_{14}H_{5}O_{3}(O\cdot CO\cdot CH_{5})_{5}$. B. Aus 2.7.x-Trioxy-phenanthrenchinon und Acetanhydrid in Gegenwart von etwas Pyridin (MUKHERJEE, WATSON, Soc. 109, 622). — Rotbraunes Krystallpulver (aus Eisessig). F: etwa 280°.

2. Oxy-oxo-Verbindungen C₁₅H₁₀O₅.

1. 3.5.8 - Trioxy - 1 - methyl - anthrachinon C₁₅H₁₀O₅ = (HO)₅C₆H₂(CO)>C₆H₂(CH₂)·OH. B. Man erhitzt 5-Oxy-3-methyl-phthalsäureanhydrid mit Hydrochinondiacetat, Borsäure und Benzoesäure auf 220° (Dimroth, Fick, A. 411, 330). Durch Behandeln von 3.5.7.8-Tetraoxy-1-methyl-anthrachinon oder 2.5.7.8-Tetraoxy-4-methyl-6-acetyl-anthrachinon-carbonsäure-(1) mit Zinkstaub in siedendem Eisessig und Erhitzen des Reduktionsproduktes mit konz. Schwefelsäure auf 150° (D., F.). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 260°. Absorptionsspektrum in Natronlauge, Schwefelsäure und Schwefelsäure-Borsäure-Gemisch: D., F., A. 411, 334. — Liefert eine Acetylverbindung vom Schmelzpunkt 179° (korr.; hellgelbe Nadeln aus Benzol).

2. 3.x.x - Trioxy - 1 -methyl - anthrachinon $C_{15}H_{10}O_5 = (HO)_1C_6H_4 < CO > C_6H_6(CH_2) \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. Dimeoth, A. 399, 14; C. Lieber-Mann, H. Liebermann, B. 47, 1216. — B. Man erhitzt 2.x.x · Trioxy - 4 -methyl - anthrachinon-carbonsäure - (1) (aus Carminsäure) mit Wasser im Einschlußrohr auf 230—240° (D., A. 399, 33). Beim Erhitzen von Carminsäure mit konz. Schwefelsäure auf 130—140° erhält man ein aus etwa gleichen Teilen 3.x.x · Trioxy - 1 -methyl - anthrachinon und 2.x.x · Trioxy - 4 -methyl-anthrachinon und 2.x.x · Trioxy - 4 -methyl-anthrachinon liefert (C. L., H. L.; vgl. C. L., van Dobp, A. 163, 105). — Orangerote Nadeln (aus Wasser) oder ziegelrote Nadeln (aus Eisessig). Die Lösung in Natronlauge ist purpurrot (D.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist purpurvolett (D.).

3. 4.5.7-Trioxy-2-methyl-anthrachinon, 6-Oxy-3-methyl-chrysazin, Rheumemodin, Frangulaemodin, Emodin C₁₅H₁₆O₅ =

(HO)₂C₆H₂CO C₆+₆(CH₂)·OH (8. 520). V. In den Wurzeln von Rumex crispus (Beal, Oxer, Am. Soc. 41, 702) und Rumex obtusifolius (Radix Lapathi) (Tschiech, Well, Ar. 250, 28). In den oberirdischen Teilen von Rumex Ecklonianus Meisner (Tutin, Clewer, Soc. 97, 3). In einem vom Altai stammenden Rhabarber (Tsch., Ruszkowski, Ar. 251, 130). Über das Vorkommen in verschiedenen Polygonum-Arten vgl. Steenhauer, Cc. 1919 IV, 769. In der Droge Chrysarobin (aus Andira Araroba Aguiar) (Tutin, Clewer, Soc. 101, 291; Eder, Ar. 253, 8; 254, 30). In der Rinde von Rhamnus catniclica A. Kerner (Tunmann, C. 1915 II, 674). Über das Vorkommen in Rhamnus cathartica L. vgl. a. Tsch., Bromberger, Ar. 249, 220; Krassowski, H. 48, 1072; C. 1915 I, 999. — B. Man erhitzt 4.5.7-Trimethoxy-2-methyl-anthrachinon mit konz. Schwefelsäure auf 160° (Oesterle, Johann, Ar. 248, 479). Aus Emodinol (S. 709) bei der Oxydation mit Chromessigsäure (Hesse, A. 388, 80; Tut., Cl.). — Zur Darstellung aus Rhabarber vgl. a. Tut., Cl., Soc. 99, 953. — F: 256° (Tsch., Br.), 256—257° (E., Ar. 253, 9; Oz., J.), 259—260° (H.). Läßt sich im Vakuum unter 12 mm Druck sublimieren (E., Ar. 263, 9). Absorptionsspektrum der Lösungen in konz. Schwefelsäure und in Ammoniak: Tsch., Monikowski, Ar. 250, 102. — Bei Einw. von rauchender Salpetersäure (D: 1,5) und konz. Schwefelsäure entsteht Tetranitroemodin (S. 745) (Oesterle, Styrkens-Toxorfus, Ar. 249, 316). Das Kaliumsalz des Emodins liefert beim Erhitzen mit Chloressigester und nachfolgenden Erhitzen mit Acetanhydrid und Natriumacetat Emodinadiacetat-O-essigsäureäthylester und Emodinacetat-O-bis-essigsäureäthylester (S. 745) (Oe., S.-T., Ar. 249, 312).

8. 521, Z. 4 v. o. statt "C₁₁H₁₈O₁₀" lies "C₁₁H₁₈O₀."

4.5-Dioxy-7-methoxy-2-methyl-anthrachinon, 6-Methoxy-3-methyl-chrysszin, Emodinmonomethyläther, Physicion (Flechtenchrysophansäure, Rheochrysidin) $C_{16}H_{13}O_5 = CH_2 \cdot O \cdot (HO)C_6H_2 \cdot CO \cdot C_6H_3(CH_6) \cdot OH (S. 522)$. Zur Konstitution vgl. Eder, Ar. 253, 24; E., Hauser, Helv. 8, 140. — V. In Rumex Ecklonianus Meisner (Tutik, Clewer, Soc. 97, 3). Über das Vorkommen in Rumex crispus vgl. Beal, Okek, Am. Soc. 41, 703. [Findet sich in der offisinellen Rhabarberwurzel... (Glison); T., Cl., Soc. 99, 952). In einem vom Altai stammenden Rhabarber (Techibox, Rusekowski, Ar. 251, 132). In der Droge Chrysarobin (aus Andira Araroba Aguiar) (T., Cl., Soc. 101, 294; Eder, Ar. 253, 10; 254, 30; Obsterle,

JOHANN, Ar. 248, 483). — B. Man erhitzt Emodintrimethyläther mit 1 Tl. AlCl₂ auf 115° oder mit 3 Tln. AlCl₂ in Benzol (Oesterle, Johann, Ar. 248, 479, 483). Man schüttelt eine Suspension von Emodinanthranolmonomethyläther (S. 709) in kalter 1°/oiger Natronlauge mit Luft (E., Ar. 253, 26; 254, 12; Hesse, A. 413, 368). Durch Oxydation von "Dehydroemodinanthranolmonomethyläther" (Syst. No. 4865) mit siedender Chromessigsäure (E., Ar. 253, 26). — Monoklin (Oe., J., Ar. 248, 487). F: 205—206° (E., Ar. 253, 13), 206° bis 207° (Oe., J., Ar. 248, 482). Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Toluol und Pyridin, schwer in kaltem Essigester und Eisessig mit gelber bis rötlichgelber Farbe, fast unlöslich in kaltem Alkohol, Methanol, Äther und Aceton (Oe., J., Ar. 248, 484); löslich in ca. 600 Tln. Alkohol und ca. 9000 Tln. Benzol (H., A. 368, 101); löslich in ca. 5000 Tln. Petroläther (E., Ar. 253, 12). Löslich in verd. Alkalien mit roter Farbe, schwer löslich in konz. Alkalien, unlöslich in kalter, schwer löslich in heißer Natrium- und Kaliumcarbonatlösung und in Ammoniak (Oe., J., Ar. 248, 484). — Beim Erhitzen mit Zinkstaub entsteht 2-Methylanthracen (Hesse, A. 388, 98).

Emodindimethyläther (P) vom Schmelspunkt 199° $C_{17}H_{14}O_5 = CH_3 \cdot C_{14}H_4O_3(OH)(O \cdot CH_3)_3$ (?) (vgl. S. 523). B. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, entsteht neben anderen Produkten bei der Entmethylierung des Emodintrimethyläthers durch Erhitzen mit der gleichen Gewichtsmenge AlCl₃ auf 115° (OESTERLE, JOHANN, Ar. 248, 483 Anm.). — F: 198,5—199°. Unlöslich in kalter 1°/oiger Kalilauge.

4.5.7-Trimethoxy-2-methyl-anthrachinon, Emodintrimethyläther $C_{18}H_{18}O_5 = (CH_3 \cdot O)_8C_8H_2 < CO > C_8H_2(CH_3) \cdot O \cdot CH_8$ (S. 523). B. Aus dem trocknen Kaliumsalz des Emodins und Dimethylsulfat (Fischer, Falco, Gross, J. pr. [2] 83, 212). — Hellgelbe Nadeln (aus Essigester), F: 225° (Fi., Fa., Gr.); orangefarbene Säulen (aus Alkohol), F: 226—227° (Orsterle, Johann, Ar. 248, 478). — Bei Einw. von 3 Tin. AlCl₈ in heißem Benzol entsteht Emodinmonomethyläther; beim Erhitzen mit 1 Tl. AlCl₈ auf 115° erhält man ein Gemisch aus Emodin, seinem Monomethyläther und seinem Dimethyläther (?); beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 160° entsteht fast quantitativ Emodin (Or., J., Ar. 248, 479, 483). — $C_{18}H_{16}O_5$ + HBr. Roter Niederschlag (aus Chloroform + Petroläther). Zersetzt sich langsam im Exsiccator (Fischer, Gross, J. pr. [2] 84, 380). — $C_{18}H_{16}O_5$ + HClO₂. Scharlachrotes Krystallpulver (F., Gr.). — $C_{18}H_{16}O_6$ + HBr + ZnBr₂. Rote Krystalle (aus Chloroform + Essigester) (F., Gr.).

Emodinmonoacetat $C_{17}H_{19}O_6 = (HO)_9C_{14}H_4O_9(CH_9)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 523). B. Aus Emodinol-monoacetat (S. 709) bei der Oxydation mit Chromsäure (Hesse, A. 388, 80). — Grüne, metallisch glänzende Blättehen. F: 185°. Unlöslich in verd. kalter Sodalösung.

7-Methoxy-4.5 diacetoxy-2-methyl-anthrachinon, Emodinmonomethyläther-diacetat, Physciondiacetat $C_{20}H_{16}O_7 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot (CH_3 \cdot O)C_6H_1 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_6(CH_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_1 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_6(CH_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_6(CH_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_6(CH_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_6(CH_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_6(CH_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_6(CH_2) \cdot O \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH$

4.5.7-Triacetoxy-2-methyl-anthrachinon, Emodintriacetat $C_{21}H_{16}O_8 = (CH_2 \cdot CO \cdot O)_2C_4H_2 < \frac{CO}{CO} > C_6H_4(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 523). B. Aus Tetraacetylemodinol (Ergw. Bd. VI, S. 580) bei der Oxydation mit Chromessigsäure (Hesse, A. 388, 81). — F: 196—197° (FISCHER, GROSS, J. pr. [2] 84, 376), 197° (EDER, Ar. 253, 9), 197—198° (OESTERLE, JOHANN, Ar. 243, 480; H.). — Liefert bei Oxydation mit Chromessigsäure in Gegenwart von Acetanhydrid 4.5.7-Triacetoxy-anthrachinon-carbonsäure-(2) (F., Gr.; H., A. 388, 82).

7-Methoxy-4.5-dipropionyloxy-2-methyl-anthrachinon, Emodin-monomethyl-ather-dipropionat, Physiciandipropionat $C_{12}H_{10}O_7=$

 $C_3H_3 \cdot CO \cdot O \cdot (CH_2 \cdot O)C_6H_3 < \frac{CO}{CO} > C_6H_4(CH_2) \cdot O \cdot CO \cdot C_2H_5$. B. Aus Physician beim Erhitzen mit Propionsäureanhydrid und etwas konz. Schefelsäure (Oesteble, Johann, Ar. 248, 485). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 162—164°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Aceton und Eisessig, schwer in Äther und Petroläther, sehr wenig löslich in kaltem Methanol, Alkohol und Essigester.

Emodin-diacetat-O-essigsäureäthylester $C_{22}H_{20}O_9=(CH_0\cdot CO\cdot O)_8C_{14}H_4O_9(CH_3)\cdot O\cdot CH_3\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Entsteht als Hauptprodukt neben Emodin-acetat-O.O-bis-essigsäureäthylester, wenn man das Kaliumsalz des Emodins mit Chloressigester kocht und das Reak-

ALOEEMODIN

tionsgemisch mit Acetanhydrid und Natriumacetat erhitzt (Oesterle, Sypkens-Toxopéus, Ar. 249, 313). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol oder Alkohol + Chloroform). F: 193° (nach vorherigem Trocknen bei 120°). Unlöslich in Äther, schwer löslich in siedendem Alkohol, leicht löslich in Benzol, Pyridin und Essigester, sehr leicht löslich in Chloroform. — Einw. von heißer alkoh. Kalilauge: Oe., S.-T.

Emodin-acetat-O.O-bis-essigsäureäthylester $C_{25}H_{24}O_{10} = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_{14}H_4O_2(CH_3)$ (O· $CH_3 \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$)₂. B. s. den vorangehenden Artikel. — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 152° (Oesterle, Sypkens-Toxopéus, Ar. 249, 314). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton und Essigester. — Bei der Verseifung mit alkoh. Kalilauge entsteht eine Verbindung vom Schmelzpunkt 252—253° (Nadeln aus Pyridin + Alkohol).

1.3.6.8 • Tetranitro • 4.5.7 • trioxy • 2 • methyl • anthrachinon, Tetranitroemodin $C_{15}H_6O_{13}N_4 = (HO)_3(O_2N)_2C_6 \overset{CO}{CO} > C_6(CH_3)(NO_2)_2 \cdot OH$. B. Aus Emodin und rauchender Salpetersäure (D: 1,5) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Oesterle, Syrkens-Toxo-péus, Ar. 249, 316). — Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig). Verpufft beim Erhitzen und explodiert schwach durch Schlag. — Färbt sich beim Aufbewahren an der Luft rot. Beim Kochen mit Anilin entsteht eine amorphe, dunkelblauviolette Verbindung $C_{45}H_{33}O_6N_7$ [= $C_{15}H_2O_2(NO_2)_2(NH\cdot C_6H_5)_5(?)$] (OE., S.-T., Ar. 249, 318).

- 4. 4.5.2¹-Trioxy-2-methyl-anthrachinon, 3-Oxymethyl-chrysazin, Aloe-emodin, Isoemodin, Rhabarberon C₁₅H₁₀O₅ = HO·C₆H₃CO C₆H₂(OH)·CH₂·OH (S. 524 und S. 526). Zur Konstitution vgl. Láger, C. r. 153, 115; Bl. [4] 9, 911; A. ch. [9] 6, 364; Oesterle, Ar. 250, 304; Tutin, Clewer, Soc. 99, 948, 955. V. und B. [In der offizinellen Rhabarberwurzel... (Heser, A. 200, 42|; Tutin, Clewer, Soc. 99, 955). {Aus Sennes-Blättern (Tsohirch, Hieff, Ar. 238, 432|; Tutin, Soc. 103, 2011). Bei langandauernder Einw. von alkoh. Salzsäure auf Barbaloin oder Isobarbaloin zuerst bei Siedetemperatur, dann bei Zimmertemperatur (Léger, C. r. 150, 1695; Bl. [4] 7, 800). [Durch Eintragen von Na, O₃ in wäßr. Lösungen von Barbaloin oder Isobarbaloin... (Léger, C. r. 134, 1111, 1584; Bl. [3] 27, 752, 1224|; A. ch. [9] 6, 353, 354; vgl. a. Oesterle, Riat, C. 1910 I, 104; Seel, Ar. 257, 256). Bei der Oxydation von Barbaloin mit verd. Caroscher Säure (Seel, Kelber, Scharf, B. 50, 761; S., Ar. 257, 235). F: 221° (S., K., Sch.), 223—224° (S., Ar. 257, 256). Liefert bei Reduktion mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor in Eisessig und darauffolgender Oxydation des Reduktionsproduktes mit Luft in alkal. Lösung 4.5-Dioxy-2-methyl-anthrachinon (Oe., Ar. 249, 448). Gibt mit überschüssigem Brom im Rohr bei 115° Pentabrom-aloeemodin (Léger, A. ch. [9] 6, 361). Bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,5) entsteht Tetranitro-aloeemodin (Léger, C. r. 151, 1129; Bl. [4] 9, 90; A. ch. [9] 6, 362). Wirkt schwach purgierend (Tutin, Clewer, Soc. 99, 966).
- 4.5.2¹ Triscetoxy 2 methyl anthrachinon, Alosemodintriacetat $C_{21}H_{16}O_8 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3 < \frac{CO}{CO} \cdot C_6H_3 (O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Gelbliche Nadeln. Zersetzt sich bei 165—175° (Tutin, Clewer, Soc. 99, 955).

x.x.x.*Tetrachlor-4.5.2¹-trioxy-2-methyl-anthrachinon, Tetrachlor-aloeemodin $C_{18}H_{8}O_{5}Cl_{4} = C_{18}H_{8}O_{2}Cl_{4}(OH)_{8}$ (S. 525). Vgl. a. Lieur, A. ch. [9] 6, 355.

Triacetat $C_{21}H_{12}O_9Cl_4=C_{15}H_2O_2Cl_4(O\cdot CO\cdot CH_2)_3$ (S. 525). Unlöslich oder fast unlöslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (Leger, A. ch. [9] 6, 359).

**x.x.x-Tetrabrom-4.5.2¹-trioxy-2-methyl-anthrachinon, Tetrabrom-aloeemodin C₁₆H₆O₅Br₄ = C₁₆H₅O₅Br₄(OH)₃ (S. 525). B. {Aus Tetrabrombarbaloin durch Na₂O₂ (L., C. r. 134, 1112; Bl. [3] 27, 755)}; entsteht analog aus Tetrabromisobarbaloin (Lécer, A. ch. [9] 6, 359). Man kocht Pentabrom-aloeemodin mit Natronlauge (L.). — F: 276,4° (korr.). Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol, löslich in heißem Toluol; löslich in verd. Natronlauge und verd. Ammoniak mit roter Farbe. — Die Lösung in Ammoniak ist im Dunkeln beständig und wird im Licht entfärbt.

x.x.x.x. Pentabrom -4.5.2¹ - trioxy -2 - methyl - anthrachinon, Pentabrom-aloe-emodin $C_{16}H_5O_5Br_5 = C_{18}H_5O_5Br_5 (OH)_3$. B. Man erhitzt Aloeemodin mit überschüssigem Brom im Rohr auf 115° (LEGER, A. ch. [9] 6, 361). — Orangegelbe Nadeln (aus Chloroform). F: 278,4° (korr.). — Beim Kochen mit Natronlauge entsteht Tetrabromaloeemodin.

1.8.6.8-Tetranitro-4.5.2\(^1\)-trioxy-2-methyl-anthrachinon, Tetranitro-aloeemodin $C_{18}H_6O_{13}N_6=(HO)(O_2N)_2C_6H<\frac{CO}{CO}>C_6(NO_2)_2(OH)\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 525). B. Aus Aloeemodin und Salpetersäure (D: 1,5) unter Kühlung (Liger, C. r. 151, 1129; Bl. [4] 9, 90; A. ch. [9] 6, 362). Durch 10-stündiges Erhitzen von Barbaloin oder Isobarbaloin mit Salpetersäure

(D: 1,2) auf dem Wasserbad (L.). — Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig). Beginnt bei 285° zu erweichen und verpufft dann. Löslich in Alkalien und Erdalkalien mit roter Farbe. — Wird durch 12-stündiges Kochen mit Salpetersäure (D: 1,32) in Chrysamminsäure, 2.4.6-Trinitro-3-oxy-benzoesäure und etwas Pikrinsäure übergeführt. Bleibt beim Erhitzen mit einem Gemisch aus Acetanhydrid und Acetylchlorid auf 110° unverändert.

5. 1.5.6 (oder 1.7.8)-Trioxy-2-methyl-anthrachinon, Morindon $C_{15}H_{10}O_6 = (HO)_2C_6H_2 < CO > C_6H_3(CH_3) \cdot OH$ (S. 525). Zur Konstitution vgl. Simonsen, Soc. 113, 768. — Krystalle (aus Toluol). F: 275°. — Wird in alkal. Lösung durch Luft nicht verändert.

Morindon-monomethyläther $C_{16}H_{13}O_5 = (HO)_2C_{16}H_4O_3(CH_4)\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus Morindon und Dimethylsulfat in alkal. Lösung, neben dem Trimethyläther (SIMONSEN, Soc. 118, 771). Durch Erhitzen von Morindon mit Natriummethylat und Methyljodid im Rohr auf 100° (S., Soc. 118, 773). — Braune Nadeln (aus Eisessig). F: 248°. Leicht löslich in Chloroform und Toluol, löslich in Ather und Essigester, sehr wenig löslich in Alkohol. — Die rote Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von KNO4 grünlichrot. Die rote Lösung in konz. Salpetersäure wird bald braunrot. — Die Alkalisalze sind schwer löslich; ihre roten Lösungen fluorescieren.

1.5.6 (oder 1.7.8)-Trimethoxy-2-methyl-anthrachinon, Morindon-trimethyläther $C_{18}H_{16}O_6=(CH_3\cdot O)_2C_6H_2\langle {CO\atop CO}\rangle C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 526). Blaßgelbe Nadeln (aus Eisesig). F: 229° (Simonsen, Soc. 118, 772). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist tiefblau.

Morindon-monomethyläther-diacetat $C_{20}H_{16}O_7 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2C_{16}H_4O_4(CH_3) \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Morindon-monomethyläther mit Acetanhydrid und Natriumacetat (SIMONSEN, Soc. 113, 773). — Gelbe Prismen (aus Essigsäure). F: 245—246°. Schwer löslich in heißem Alkohol.

1.5.6 (oder 1.7.8)-Triacetoxy-2-methyl-anthrachinon, Morindon-triacetat $C_{21}H_{16}O_8 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_5C_6H_3 < \frac{CO}{CO} > C_6H_2(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 526). B. Man erhitzt Morindon mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Simonsen, Soc. 113, 770). — Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 249°.

6. x.x.x. - Trioxy - x - methyl - anthrachinon, Sennaisoemodin $C_{15}H_{10}O_5=C_{15}H_{7}O_{2}(OH)_{2}$ (S. 526). Die Verbindung von Tschirch, Hiefe (Ar. 238, 437) konnte von Tutin (Soc. 103, 2021) in Sennesblättern nicht wiedergefunden werden.

7. x.x.x - Trioxy - x - methyl - anthrachinon, Nataloemodin $C_{15}H_{10}O_5=C_{18}H_7O_2(OH)_3$.

Nataloemodin - monomethyläther $C_{16}H_{12}O_5 = C_{15}H_7O_5(OH)_3 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 527). B. {Aus Nataloin . . . 33, 1055}; Liger, A. ch. [9] 8, 291. — Sublimiert in gelben Nadeln. Löslich in Äther, schwer löslich in Alkohol. — Verhalten beim Erhitzen mit Zinkstaub: L. Bei Einw. von rauchender Salpetersäure erhält man Oxalsäure und wenig Pikrinsäure. — Die violette Lösung in konz. Schwefelsäure wird durch Einw. von Stickoxyden grün.

Nataloemodin - methyläther - diacetat $C_{20}H_{16}O_7=C_{15}H_7O_9(O\cdot CH_2)(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$ (S. 527). Vgl. a. Léger, A. ch. [9] 8, 294.

Nataloemodin-triacetat $C_{11}H_{16}O_{3}=C_{15}H_{7}O_{3}(O\cdot CO\cdot CH_{3})_{3}$ (S. 527). Vgl. a. Léger, A. ch. [9] 8, 296.

Pentabrom-nataloemodin-monomethyläther $C_{16}H_7O_5Br_5 = C_{16}H_3O_2Br_5(OH)_2 \cdot O \cdot CH_3$ (8. 527). Vgl. a. Léore, A. ch. [9] 8, 295.

3. Oxy-oxo-Verbindungen C18H12Os.

 $\begin{array}{ll} 1. & 5.6 - Dioxy - 1 - oxo - 2 - [2.3 - dioxy - bonzal] - hydrindon, & 5.6 - Dioxy - 2 - [2.3 - dioxy - bonzal] - hydrindon - (1) & C_{16}H_{12}O_5 = (HO)_3C_6H_3 \cdot CH : C < \frac{CO}{CH_3} > C_6H_3(OH)_3. \end{array}$

5.6 - Dimethoxy - 2 - [2 - oxy - 3 - methoxy - bensal] - hydrindon - (1) $C_{19}H_{19}O_{5} = (CH_{2}\cdot O)(HO)C_{6}H_{3}\cdot CH:C<\frac{CO}{CH_{2}}>C_{6}H_{5}(O\cdot CH_{2})_{2}$. B. Man kocht 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyd mit 5.6-Dimethoxy-hydrindon-(1) in methylalkoholischer Kalilauge (Perkur, Robus-

Borsaure violett.

son, Soc. 105, 2385). - Gelbe Krystalle (aus Amylalkohol). F: 205°. Sehr wenig löslich. Die Lösung CH3 O in Alkalien ist rot. - Liefert beim Kochen mit konz. Salzsaure und nachfolgenden Zusatz von FeCl, das Eisenchlorid-Doppelsalz des Pyroxoniumchlorids der nebenstehenden Formel (Syst. No. 2444).

- 5.6 Dimethoxy 2 [2.8 dimethoxy bensal] hydrindon-(1) $C_{20}H_{20}O_{\delta} =$ $(CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CH : C < \frac{CO}{CH_3} > C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.3-Dimethoxy-benzaldehyd und 5.6-Dimethoxy-hydrindon-(1) in warmer alkoholischer Kalilauge (Perkin, Robinson, Soc. 105, 2385). — Hellgelbe Nadeln (aus Methanol). F: 186°. — Gibt bei Einw. von konz. Schwefelsaure und nachfolgendem Zusatz einer salzsauren Ferrichlorid-Lösung die im vorangehenden Artikel genannte Pyroxonium-Verbindung.
- 2. 3.x.x-Trioxy-1.x-dimethyl-anthrachinon, "Decarboxy - coctinon" C₁₄H₁₃O₅, s. nebenstehende Formel. B. Man erhitzt Coccinon (Syst. No. 1478) mit verd. Schwefelsäure auf 170° oder mit Wasser auf 200° HO. (DIMEOTH, A. 399, 31). - Rotbraune Krystalle (aus wasserhaltigem Pyridin). Sehr wenig löslich in den meisten Lösungsmitteln; löslich in Alkali mit purpurroter Farbe. — Die blaue Lösung in konz. Schwefelsaure wird durch Zusatz von

$$\mathbf{HO} \cdot \underbrace{\begin{array}{c} \mathbf{CH_3} \\ \mathbf{CO} \end{array}}_{\mathbf{C0}} \mathbf{C_6 H (CH_3) (OH)_2}$$

4. Bis-[3.4-dioxy-styryl]-keton, $y-0xo-\alpha.e-bis-[3.4-dioxy-phenyl]$ a.d-pentadien, Bis-[3.4-dioxy-benzal]-aceton $C_{17}H_{14}O_5 = [(HO)_2C_4H_3$ CH:CH LCO.

Bis-[8.4-dimethoxy-benzal]-aceton $C_{s1}H_{es}O_{s} = [(CH_{3} \cdot O)_{s}C_{s}H_{s} \cdot CH : CH]_{s}CO$ (8. 528). Die blauviolette Lösung in konz. Schwefelsaure wird auf Zusatz von Salpetersaure braun (REDDELIEN, B. 45, 2908).

f) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-22} O_5$.

 5 - Oxy - 1.2.9.10 - tetraoxo - 1.2.9.10 - tetrahydro anthracen, 5-0xy-anthradichinon-(1.2;9.10) C14H4O5, s. nebenstehende Formel.

ÒН 4.6.8-Tribrom-5-oxy-anthradichinon-(1.2; 9.10)-di-Br axid-(1) $C_{14}H_2O_4N_3Br_3$, s. nebenstehende Formel. Siehe bei 2.4.8-Tribrom-1.6-dioxy-anthrachinon-diazoniumhydroxyd-(5) (Syst. No. 2200).

- 2. 3-0xy-2-[2.3.4-trioxy-benzoyl]-naphthalin, [2.3.4-Trioxy-phenyl]-[3-oxy-naphthyl-(2)]-keton $C_{17}H_{18}O_5 = (HO)_3C_6H_3 \cdot CO \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$ (8. 529). Grüne Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 204—208° (vgl. den abweichenden Wert im Hptw./) (DUTTA, WATSON, Soc. 101, 1242). Die Lösung in Alkalien ist tiefbraun. — Beim Erhitzen mit Wasser im Einschlußrohr auf 200—220° entsteht 5.6-Dioxy-2.3-benzo-xanthon. Beim Kochen mit Acetanhydrid und wenig Pyridin erhält man ein Monoacetat dieses Xanthons. --Ist ein Beizenfarbstoff.
- 8. e-Oxo-y-methyl- $\alpha.\eta$ -bis-[3.4-dioxy-phenyl]- $\alpha.\gamma.\zeta$ -heptatrien, Bis-[3.4-dioxy-benzal]-mesityloxyd $C_{20}H_{10}O_{\delta}=(HO)_{3}C_{0}H_{3}\cdot CH:CH\cdot C(CH_{3}):$ $CH \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_{\bullet}H_{\bullet}(OH)_{\bullet}$

s-Oxo- γ -methyl-a. η -bis-[4-oxy-8-methoxy-phenyl]-a. γ . ζ -heptatrien, Divanillal-mesityloxyd $C_{23}H_{23}O_5=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(OH)\cdot CH:CH\cdot C(CH_9):CH\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_9$. B. Man leitet Chlorwasserstoff in ein Gemisch aus Vanillin und Mesityloxyd in Alkohol unter Eiskühlung ein (GHOSH, Soc. 115, 299). — Braunes amorphes Pulver (aus Essigsäure). Sintert bei 165°, schmilzt bei 178°. Löslich in Alkohol, Chloroform und Aceton.

g) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-26}O₅.

- 1. 2.4.6 Trioxy 1.3 dibenzoyl benzol, 2.4 Dibenzoyl phloroglucin $C_{20}H_{14}O_5 = (C_6H_5 \cdot CO)_2C_6H(OH)_3$
- 2.4 Dibensoyl phloroglucin 1.8 (oder 1.5) dimethyläther $C_{as}H_{1s}O_5=(C_6H_5\cdot CO)_aC_aH(O\cdot CH_2)_a\cdot OH$. B. Man erhitzt 2.4 (oder 4.6) Dimethoxy 6 (oder 2) benzoyloxy 1.3-dibenzoyl-benzol mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 100° (E. FISCHER, A. 871, 316). Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). Ist in geschmolzenem Zustand oder in konz. Lösung schwach gelb. F: 170° (korr.). — Die alkoh. Lösung gibt mit FeCl, eine braunrote Färbung. — KC₂₁H₁₇O₂. Gelbe Blättchen. Schwer löslich in Wasser; sehr wenig löslich in Kalilauge.
- 2.4 Dibensoyl phloroglucin 1.3(oder 1.5) diäthyläther $C_{24}H_{22}O_5 = (C_6H_5 \cdot$ CO)₂C₆H(O·C₂H₆)₂OH. B. Man erhitzt 2.4 (oder 4.6)-Diäthoxy-6 (oder 2)-benzoyloxy - 1.3dibenzoyl-benzol mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 100° (E. Fischer, A. 871, 313). — Blaßgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 156° (korr.). Löslich in Aceton, Benzol und Chloroform, schwer löslich in Alkohol und Äther. — Die alkoh. Lösung gibt mit FeCl, eine rotbraune Färbung. — Natriumsalz. Gelbe Nadeln. Sehr wenig löslich. — Kaliumsalz. Hellgelbe Blättchen. Sehr wenig löslich in heißer Kalilauge.
- 2. α.ε-Dioxo-α.ε-diphenyl-γ-[3.4.5-trioxy-phenyl]-pentan, [3.4.5-Trioxybenzall-diacetophenon $C_{23}H_{20}O_5 = (C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2)_2CH \cdot C_6H_6(OH)_3$
- [4-Oxy-3.5-dimethoxy-benzal]-diacetophenon $C_{23}H_{24}O_5=(C_6H_5\cdot CO\cdot CH_4)_2CH\cdot C_6H_4(O\cdot CH_3)_2\cdot OH.$ B. Man erwarmt 4-Oxy-3.5-dimethoxy-benzaldehyd mit Acetophenon in alkoh. Natronlauge auf 80° (MAUTHNEE, A. 395, 280). Gelbliche Blättchen (aus Benzol und Petrolather). F: 112-113. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Ather und heißem Alkohol, unlöslich in Petroläther.

h) Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-34}O_5$.

10.10 · Bis - [2.4 · dio x y · phenyl] · anthron · (9)
$$C_{ge}H_{18}O_{\delta} = OC < C_{e}H_{4} > C[C_{e}H_{3}(OH)_{2}]_{2}$$
.

10.10 - Bis - [2.4 - dimethoxy - phenyl] - anthron - (9) $C_{30}H_{34}O_5 =$ OC<C₆H₆>C[C₆H₆(O·CH₂)₂]₃. B. Aus 10.10-Dichlor-anthron-(9) und Resorcindimethyläther in Gegenwart von AlCl₃ in CS₅ bei Zimmertemperatur (SCHARWIN, > 48, 573; C. 1911 II, 285). — Gelbes amorphes Pulver (aus Benzol + Ligroin). Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aceton, schwer in Alkohol und Ather, unlöslich in Ligroin.

5. Oxy-oxo-Verbindungen mit 6 Sauerstoffatomen.

- a) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-8} O_6$.
- 1. Cyclohexadien-(1.4)-tetrol-(1.2.4.5)-dion-(3.6), 2.3.5.6-Tetraoxy-benzochinon-(1.4), Tetraoxychinon $C_0H_4O_6 = OC C(OH): C(OH) CO.$

Tetraphenyläther, 2.8.5.6-Tetraphenoxy-benzochinon-(1.4) $C_{20}H_{20}O_6=O$; $C_6(O\cdot C_6H_5)_4$; $O\cdot (S. 535)$. B. Entsteht wahrscheinlich in sehr geringer Menge neben viel Bromjoddiphenoxychinon beim Erwärmen von x.x-Dibrom-x.x-dijod-chinon mit einer wäßr. Lösung von 2 Mol Kaliumphenolat auf dem Wasserbad (Torrey, Hunter, Am. Soc. 34, 709). F: 227-231°.

2. Oxy-oxo-Verbindungen C₈H₈O₆.

- 1. 2.3.4.5.6-Pentaoxy-1-acetyl-benzol, 2.3.4.5.6-Pentaoxy-acetophenon $C_tH_tO_t=CH_t\cdot CO\cdot C_t(OH)_t$.
- 2.5-Dioxy-8.4.6-trimethoxy-acetophenon (?) $C_{11}H_{14}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot C_6(O \cdot CH_3)_3(OH)_2(?)$. B. Man erhitzt 3.5.6-Trimethoxy-2-acetyl-benzochinon-(1.4) (?) mit Zinkstaub und Acetanhydrid und verseift das Reaktionsprodukt mit verd. Schwefelsäure (Nierenstein, Soc. 111, 8). Gelbliche Tafeln (aus Alkohol). F: 174—176°.
 - 2. 2.3.4.6. ω -Pentaoxy-acetophenon $C_aH_aO_a = (HO)_aC_aH \cdot CO \cdot CH_a \cdot OH$.
- 2-Oxy 3.4.6. ω tetramethoxy acetophenon , "Gossypitol tetramethyläther" $C_{13}H_{16}O_6=(HO)(CH_3\cdot O)_3C_6H\cdot CO\cdot CH_3\cdot O\cdot CH_3^{-1})$. B. Man kocht Gossypetin-hexamethyläther (Syst. No. 2569) 6 Stdn. mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Perkin, Soc. 103, 653). Nadeln (aus Alkohol). F: 115—116°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.
- 6 Oxy 2.3.4. ω tetraäthoxy acetophenon, "Quercetagetol tetraäthyläther" $C_{18}H_{36}O_6 = (HO)(C_3H_5 \cdot O)_3C_6H \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5^{-1})$. B. Man erhitzt Quercetagetin-hexaäthyläther (Syst. No. 2569) mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbad (Perkin, Soc. 103, 216). Nadeln (aus Methanol). F: 46—48°. Löslich in verd. Alkali. Bei Oxydation mit KMnO₄ in alkal. Lösung entsteht eine Säure, die bei 100—102° schmilzt (Nadeln aus Wasser) und sich bei ca. 130° zersetzt.
- 2-Oxy-3.4.6. ω -tetraäthoxy-acetophenon, "Gossypitol-tetraäthyläther" $C_{1q}H_{24}O_6=(HO)(C_2H_5\cdot O)_3C_6H\cdot CO\cdot CH_5\cdot O\cdot C_2H_5^{-1})$. B. Man kocht Gossypetin-hexaäthyläther (Syst. No. 2569) mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Perkin, Soc. 103, 654). Nadeln (aus Alkohol). F: 110—111°. Bei Oxydation mit KMnO₄ in alkal. Lösung entsteht Gossypetonsäure (Syst. No. 1472).
- 6-Oxy-2.3.4. ω -tetraäthoxy-acetophenon-oxim, "Quercetagetol-tetraäthylätheroxim" $C_{16}H_{26}O_6N=(HO)(C_2H_5\cdot O)_3C_6H\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot O\cdot C_2H_5^{-1})$. B. Man kocht 6-Oxy-2.3.4. ω -tetraäthoxy-acetophenon mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumacetat in Alkohol (Perkin, Soc. 103, 216). Nadeln (aus Petroläther + CS₂). F: 93—95°.
- 2 Oxy 3.4.6. ω tetraäthoxy acetophenon oxim, "Gossypitol tetraäthylätheroxim" $C_{10}H_{15}O_0N=(HO)(C_1H_5\cdot O)_3C_4H\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_5\cdot O\cdot C_2H_5\cdot)$. B. Man kocht 2-Oxy-3.4.6. ω -tetraäthoxy-acetophenon mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumacetat in Alkohol (Perkin, Soc. 103, 655). Nadeln (aus Benzol). F: 127—129°.

b) Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-10}O_6$.

 $\begin{array}{ll} \text{1-Acetyl-cyclohexadien-(1.4)-triol-(2.4.5)-dion-(3.6),} & \text{3.5.6-Trioxy-2-acetyl-benzochinon-(1.4)} & \text{$C_8H_6O_6$} = \text{$HO \cdot C < \atop CO \cdot C(OH) < CO \cdot CH_3.} \end{array}$

3.5.6 • Trimethoxy • 2 • acetyl • benzochinon • (1.4) (?) $C_{11}H_{12}O_6 = CH_3 \cdot O \cdot C < \frac{C(O \cdot CH_3) \cdot CO}{CO \cdot C(O \cdot CH_3)} < C \cdot CO \cdot CH_3$ (?). B. Man oxydiert den bei 125—126° schmelzenden Trimethyläther des 2.3.4.6 • Tetraoxy-acetophenons (S. 732) mit CrO₃ in Eisessig (Nierenstein, Soc. 111, 8). — Rote Würfel (aus Eisessig). F: etwa 235—238° (zers.). — Durch Erhitzen mit Zinkstaub und Acetanhydrid und nachfolgende Verseifung des Reduktionsproduktes mit verd. Schwefelsäure entsteht 2.5-Dioxy-3.4.6 • trimethoxy-acetophenon (?).

c) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_6$.

- 1. 1.3-Diacetyl-cyclohexadlen-(3.6)-dlol-(4.6)-dlon-(2.5), 3.5-Dioxy-2.6-dlacetyl-benzochinon-(1.4) bezw. 1.3-Diacetyl-cyclohexantetron-(2.4.5.6) $C_{10}H_8O_6 = OC < C(OH) : C(CO \cdot CH_3) > CO$ bezw. $OC < CO \cdot CH(CO \cdot CH_3) > CO$.
- $\textbf{3.5-Dioxy-2.6-diacetyl-benzochinon-(1.4)-oxim-(4) bezw. 5-Oximino-1.8-diacetyl-cyclohexantrion- (2.4.6) $C_{10}H_0O_0N = HO\cdot N:C < \frac{C(OH):C(CO\cdot CH_0)}{C(OH):C(CO\cdot CH_3)} > CO$ bezw.}$

Zur Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920]
 veröffentlichte Arbeit von BAKER, NODZU, ROBINSON, Soc. 1929, 74.

HO·N:C CO·CH(CO·CH₃) CO bezw. weitere desmotrope Formen. B. Man versetzt eine Lösung von 2.4-Diacetyl-phloroglucin (S. 733) in Sodalösung mit NaNO, und überschüssiger Salzsäure unter Kühlung (Heller, B. 45, 426). — Goldglänzende Blättchen (aus Essigsäure). F: 149°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Äther, schwer in heißem Wasser und heißem Ligroin; löslich in Sodalösung mit hellroter Farbe; unlöslich in konz. Salzsäure. — Bei Reduktion mit Essigsäure und Zinkstaub entsteht eine farblose Verbindung vom Zersetzungspunkt 200°. Natronlauge spaltet allmählich Hydroxylamin ab.

2. 2.4.6-Trioxy-1¹.3¹.5¹-trioxo-1.3.5-triāthyl-benzol, 2.4.6-Triacetyl-phloroglucin bezw. 1.3.5-Triacetyl-cyclohexantrion-(2.4.6), 2.4.6-Triacetyl-hexamethylen $C_{12}H_{12}O_4 = (CH_2 \cdot CO)_2C_6(OH)_2$ bezw. $OC \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH \cdot CO \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Formen (8. 536). B. Man überschichtet 2.4 g wasserfreies Eisenchlorid mit 10 cm² Essigester und 4 g Acetylchlorid und gibt allmählich eine Lösung von 1 g Phloroglucin in 20 cm² Essigester hinzu; als Nebenprodukt entsteht 2.4-Diacetyl-phloroglucin (Göschke, Tambor, B. 45, 1237). — Schwer löslich in Methanol und Alkohol (G., T.). — Bei längerer Einw. von verd. Natronlauge bei Zimmertemperatur erhält man 2-Acetyl-phloroglucin und 2.4-Diacetyl-phloroglucin (Heller, B. 45, 422). Liefert beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd und wenig Wasser auf dem Wasserbad Phloroglucin (H., B. 45, 2389 Ann. 2). Beim Erhitzen mit Brom in Chloroform auf 100° im Einschlußrohr entsteht Tribromphloroglucin (H., B. 45, 425). — Färbt metallgebeizte Baumwolle schwach an.

d) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-16} O_6$.

1. 3.5.3'.5'-Tetraoxy-diphenochinon-(4.4') $C_{12}H_{0}O_{6} =$

OC C(OH): CH C: C CH: C(OH) CO (S. 537). B. (Beim Versetzen einer LIEBERMANN, BURG, B. 9, 1887 Anm.): L. HEBERMUTH, B. 45, 1223). — Löslich in siedendem

LIEBERMANN, BURG, B. 9, 1887 Anm.; L., HERRMUTH, B. 45, 1223). — Löslich in siedendem Alkohol mit braungelber Farbe. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist braun. — Die Lösung in Alkohol färbt eisengebeizte Baumwolle schwarz, tonerdegebeizte Baumwolle gelbbraun.

3.5.8′.5′-Tetramethoxy-diphenochinon-(4.4′), Cörulignon, Cedriret $C_{1e}H_{1e}O_e = CC \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CC \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_4 \cdot CC \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CC \cdot CH_4 \cdot CC \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CC \cdot CH_4 \cdot CC \cdot C$

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{12}H_{10}O_6$.

- 1. [2.4-Dioxy-phenyl]-[2.3.4-trioxy-phenyl]-keton, 2.3.4.2'.4'-Pentaoxy-benzophenon $C_{12}H_{10}O_{6}=(HO)_{2}C_{4}H_{2}\cdot CO\cdot C_{4}H_{2}(OH)_{2}$ (8. 538). Gibt beim Erhitzen mit Wasser auf 180—220° im Einschlußrohr 3.4.6-Trioxy-xanthon (Watson, Dutta, C. 1911 I, 1616).
- 2. [3.5-Dioxy-phenyl]-[2.3.4-trioxy-phenyl]-keton, 2.3.4.3'.5'-Pentaoxy-benzophenon $C_{12}H_{10}O_4 = (HO)_1C_4H_1\cdot CO\cdot C_4H_1(OH)_4$.
- 2-Oxy-3.4.8'.5'-tetramethoxy-benzophenon C₁₇H₁₈O₆ = (CH₃·O)₂C₂H₂·CO·C₄H₂(O·CH₂)₂·OH. B. Aus 3.5-Dimethoxy-benzophenon dund Pyrogalloltrimethyläther in Gegenwart von AlCl₂ in CS₂ (MAUTHNER, J. pr. [2] 87, 407). Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 123—124°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Chloroform, schwer in Eisessig und Ligroin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
- 3. [2.4-Dioxy-phenyl]-[2.4.6-trloxy-phenyl]-keton, 2.4.6.2'.4'-Pentaoxy-bensophenon $C_{13}H_{10}O_4=(HO)_5C_5H_5(OC)_6$.
- 2.4.6.2'.4'-Pentamethoxy-bensophenon $C_{18}H_{36}O_6 = (CH_6 \cdot O)_2C_4H_3 \cdot CO \cdot C_8H_4 (O \cdot CH_8)_8$. Aus dem Chlorid der 2.4-Dimethoxy-benzoesaure und Phloroglucintrimethyläther in Gegenwart von AlCl₂ (Tambor, B. 43, 1888). Blaßgelbe Blättehen (aus verd. Alkohol). F: 138°.

4. $[3.4-Dioxy-phenyl]-[2.4.6-trioxy-phenyl]-keton, 2.4.6.3'.4'-Pentaoxy-benzophenon, Maclurin <math>C_{13}H_{10}O_5=(HO)_2C_6H_3\cdot CO\cdot C_6H_4(OH)_3$ (8. 538). Stellungs-bezeichnung in den von "Maclurin" abgeleiteten Namen s. in nebenstehender Formel. — B. In ein Gemisch aus Protocatechusäurenitril, Phloroglucin und ZnCl₂ in Ather leitet man Chlorwsertsoff 1 Stde. hei gewähnlichen Tomperatur 4 Stdn. hei 50-400 ein bei gewöhnlicher Temperatur, 4 Stdn. bei 50-60° ein,
löst das Reaktionsprodukt in Wasser, neutralisiert
die wäßr. Lösung mit Ammoniak und kocht sie 2 Stdn. (Hoesch, v. Zarzecki, B. 50, 467).

- Die 1 Mol Wasser enthaltende Verbindung schäumt, schnell erhitzt, gegen 170° auf, verharzt wasserfrei gegen 200° und schmilzt bei 220° (H., v. Z.). — Gibt beim Vermischen der wäßr. Lösung mit ½°,0 iger Gelatine-Lösung eine Fällung (FREUDENBERG, B. 53, 236). — Gibt mit FeCl₃ eine dunkelgrüne Lösung, die nach einiger Zeit einen grünschwarzen Nieder-

schlag absetzt (H., v. Z.).

2.4.6.4 - Tetraoxy-3'-methoxy-benzophenon, Maclurin-3'-methyläther $C_{14}H_{12}O_6 = (CH_3\cdot O)(HO)C_6H_3\cdot CO\cdot C_6H_2(OH)_3$. B. In ein Gemisch aus Vanillinsäurenitril, Phloroglucin und ZnCl₂ in Äther leitet man 1 Stde. bei gewöhnlicher Temperatur, dann 4 Stdn. bei 50° trocknen Chlorwasserstoff ein und übergießt das Reaktionsgemisch mit Salzsäure; man zersetzt das Hydrochlorid des Ketimids durch Kochen mit Wasser (Hoesch, v. Zarzecki, B. 50, 463). — Gelbe Nadeln (aus Wasser) mit 1 H₂O, das oberhalb 100° entweicht. Verharzt oberhalb 200°, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser. — Die alkoh. Lösung wird durch FeCl₃ tiefbraun gefärbt.

5. [3.5-Dioxy-phenyl]-[2.4.6-trioxy-phenyl]-keton, 2.4.6.3'.5'-Pentaoxy-benzophenon $C_{13}H_{10}O_6=(HO)_3C_6H_3\cdot CO\cdot C_6H_3(OH)_3$.

2.4.6.3'.5'-Pentamethoxy-benzophenon $C_{18}H_{20}O_6 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)_3$. Aus 3.5-Dimethoxy-benzoylchlorid und Phloroglucintrimethyläther in CS, in Gegenwart von Eisenchlorid (MAUTHNER, J. pr. [2] 87, 409). — Nadeln. F: 132—1339. Leicht löslich in Benzol, Ather, Eisessig, Chloroform und warmem Alkohol, schwer in Ligroin.

- 6. [3.4-Dioxy-phenyl]-[3.4.5-trioxy-phenyl]-keton, 3.4.5.3'.4'-Pentaoxy-benzophenon $C_{13}H_{10}O_6=(HO)_2C_8H_3\cdot CO\cdot C_6H_2(OH)_3$.
- S. 541, Z. 20 v. o. statt "3.4.5.3'.5'-Pentamethoxy-benzophenon C18H2003" lies "3.4.5.3′.4′-Pentamethoxy-benzophenon $C_{18}H_{20}O_6$ ".
- S. 541, Z. 25 v. o. statt "8.4.5.3'.5'-Pentamethoxy-benzophenonoxim" lies "3.4.5.3'.4'.-Pentamethoxy-benzophenonoxim".

3. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{15}H_{14}O_6$.

- 1. [2.4.5-Trioxy-phenyl]-[3.4-dioxy- β -phenäthyl]-keton, γ -Oxo-a-[3.4-dioxy-phenyl]- γ -[2.4.5-trioxy-phenyl]-propan, 2.4.5-Trioxy- β -[3.4-dioxy-phenyl]-propiophenon $C_{15}H_{14}O_{6}=(HO)_{1}C_{6}H_{3}\cdot CH_{1}\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}(OH)_{3}.$
- $\gamma \cdot \text{Oxo} \cdot a \cdot [3.4 \cdot \text{dimethoxy} \cdot \text{phenyl}] \cdot \gamma \cdot [2.4.5 \cdot \text{trimethoxy} \cdot \text{phenyl}] \cdot \text{propan},$ **2.4.5**-Trimethoxy- β -[3.4-dimethoxy-phenyl] propiophenon $C_{30}H_{24}O_6 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3$.
 CH₂·CH₂·CO· $C_6H_2(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus 3.4.2'.4'.5'-Pentamethoxy-chalkon in Alkohol oder Ather bei Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz (Bargellini, Finkelstein, G. 42 II, 424). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 115—1176. Sehr leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Paragoland, Action und Action and Action Chloroform, Benzol und Aceton, unlöslich in Wasser und Petroläther. - Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist hellgelb.

2. [3.4-Dioxy-phenyl]-[2.4.6-trioxy-3-athyl-phenyl]-keton, 2.4.6.3'.4'- $\boldsymbol{Pentaoxy-3-dthyl-benzophenon} \ \ \mathbf{C_{15}H_{14}O_6} = (\mathbf{HO})_{2}^{\mathbf{L}}\mathbf{C_{6}H_{3}} \cdot \mathbf{CO} \cdot \mathbf{C_{6}H(C_{2}H_{5})}(\mathbf{OH})_{3}.$

 $\textbf{2.4.6.3'.4'} \cdot \textbf{Pentamethoxy} \cdot \textbf{3} \cdot \ddot{\textbf{a}} \\ \textbf{thyl} \cdot \textbf{benzophenon} \quad \textbf{C}_{20} \textbf{H}_{24} \textbf{O}_{6} = (\textbf{CH}_{3} \cdot \textbf{O})_{2} \textbf{C}_{6} \textbf{H}_{3} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{O}_{20} \\ \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \\ \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \\ \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \\ \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \\ \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \\ \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \\ \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \\ \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \\ \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \\ \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \\ \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \\ \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \cdot \textbf{O}_{10} \\ \textbf{O}_{10} \cdot$ C₆H(C₂H₆)(O·CH₃)₂. B. Aus 2.4.6-Trimethoxy-1-āthyl-benzol und 3.4-Dimethoxy-benzoe-saurechlorid in CS₂ in Gegenwart von AlCl₃ (RYAN, WALSH, Proc. Roy. Dublin Soc. 1916, 113; Chem. Abstr. 1916, 2210). — Platten (aus Alkohol). F: 123-1240.

e) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_6$.

1. $0xy-0xo-Verbindungen C_{14}H_{10}O_{6}$.

1. Bis-[3.4-dioxy-phenyl]-diketon, 3.4.3'.4'-Tetraoxy-benzil $C_{14}H_{10}O_6=(HO)_2C_4H_3\cdot CO\cdot CO\cdot C_6H_3(OH)_2$.

3.4.3'.4'-Tetramethoxy-benzil, Veratril $C_{18}H_{18}O_8 = (CH_3 \cdot O)_2C_8H_3 \cdot CO \cdot CO \cdot C_8H_3(O \cdot CH_9)_2$ (8.542). Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 3.4.3'.4'-Tetramethoxy-benzil-

säure (Vanzetti, R. A. L. [5] 24 II, 468). Bei der Kalischmelze erhält man Veratrumsäure und andere Produkte.

- 2. 5.6.5'.6'-Tetraoxy-3'.3'-dioxo-3.3'-dimethyl-diphenyl, 5.6.5'.6'-Tetraoxy-diphenyl-dialdehyd-(3.3') $C_{14}H_{10}O_4 = (HO)_3(OHC)C_4H_3 \cdot C_5H_3(CHO)(OH)_3$.
- 6.6'-Dioxy-5.5'-dimethoxy-diphenyl-dialdehyd-(8.3'), Dehydrodivanillin, Divanillin $C_{16}H_{14}O_{8} = (HO)(CH_{3}\cdot O)(OHC)C_{8}H_{2}\cdot C_{6}H_{3}(CHO)(O\cdot CH_{3})(OH)$ (8. 542). B. Aus Vanillin in Benzol oder Toluol bei der Belichtung mit Sonnenlicht unter Luftausschluß (Puxeddu, R. A. L. [5] 20 II, 720). Beim Erhitzen von Vanillin mit Natriumpersulfat-Lösung auf dem Wasserbad bei Gegenwart von etwas Ferrosulfat (Elbs, Lerch, J. pr. [2] 93, 2). Bein der Oxydation von Vanillin mit Wasserstoffperoxyd in Gegenwart von Peroxydase aus weißen Rüben oder Meerrettich (Herzog, Polotzky, H. 73, 247; H., Meine, H. 73, 258). F: 305° (E., L.; Pu.). Leicht löslich in Naphthalin, 1-Brom-naphthalin und Phenanthren in der Siedehitze (E., L.). Die Alkalisalze bilden in Wasser leicht lösliche Nadeln (E., L.).
- 5.6.5'.6'-Tetramethoxy-diphenyl-dialdehyd-(8.3') $C_{18}H_{18}O_6 = (CH_3 \cdot O)_2(OHC)C_6H_2 \cdot C_6H_2(CHO)(O \cdot CH_3)_2$ (8. 542). Das Bis-phenylhydrazon schmilzt bei 234° (ELBS, LERCH, J. pr. [2] 93, 4).
- 5.5'-Dimethoxy-6.6'-diacetoxy-diphenyl-dialdehyd-(8.3') $C_{20}H_{18}O_8 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot (CH_3 \cdot O)(OHC)C_6H_3 \cdot C_6H_4(CHO)(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Dehydrodivanillin beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid (Elbs, Lerch, J. pr. [2] 93, 4). Nadeln (aus Alkohol). F: 117°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Liefert bei der Oxydation mit überschüssigem Permanganat in Aceton in der Wärme vorwiegend 5.5'-Dimethoxy-6.6'-diacetoxy-diphenyl-dicarbonsäure-(3.3') neben 5.5'-Dimethoxy-6.6'-diacetoxy-3.3'-bis-[β -acetyl-vinyl]-diphenyl; wendet man keinen Überschuß an Permanganat an, so entsteht diese Verbindung als Hauptprodukt.
- 2.2'- Dinitro 5.6.5'.6'- tetramethoxy diphenyl dialdehyd (3.3') $C_{18}H_{16}O_{10}N_{2} = (CH_{3}\cdot O)_{2}(OHC)(O_{2}N)C_{6}H\cdot C_{6}H(NO_{2})(CHO)(O\cdot CH_{3})_{2}$. B. Aus 5.6.5'.6'-Tetramethoxy-diphenyl-dialdehyd-(3.3') bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure bei —10°, neben anderen Produkten (Eles, Lerch, J. pr. [2] 93, 7). Nadeln (aus Alkohol). F: 242°. Zersetzt sich bei ca. 245°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.
- 2.2' Dinitro 5.5' dimethoxy 6.6' diacetoxy diphenyl dialdehyd (3.3') $C_{20}H_{16}O_{19}N_2=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot (CH_3\cdot O)(OHC)(O_4N)C_6H\cdot C_6H(NO_9)(CHO)(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 5.5'-Dimethoxy-6.6'-diacetoxy-diphenyl-dialdehyd-(3.3') bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure bei —10°, neben anderen Produkten (Elbs, Lerch, J. pr. [2] 93, 7). Nadeln. F: 90° (Zers.). Reduktion mit Zinn und Eisessig: E., L.
- 3. 1.2.5.8.10 (oder 1.4.5.6.10) Pentaoxy 9-oxo 9.10 dihydro anthracen, 1.2.5.8.10 (oder 1.4.5.6.10) Pentaoxy anthron-(9) bezw. 1.2.5.8.9.10 Hexaoxy anthracen $C_{14}H_{10}O_6 = (HO)_2C_6H_1 < CO \\ CH_1(OH)_2 > C_6H_1(OH)_3$ bezw.
- $(HO)_2C_0H_2[C(OH)]C_0H_2(OH)_2$, Leukoalizarinbordeaux (8. 542). B. Aus Chinalizarin (Alizarinbordeaux) (S. 755) bei der Reduktion mit Zinn, Eisessig und Salzsäure (Hirosi, B. 45, 2478). Orangegelbe Nadeln. F: 245°.
- $10\text{-Oxy-1.2.5.8 (oder 1.4.5.6)} \text{Tetraacetoxy-anthron-(9) bezw. 9.10-Dioxy-1.2.5.8-tetraacetoxy-anthracen } C_{22}H_{18}O_{10} = (\text{CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{O})_2C_6H_2 \cdot \text{CH}_{(\text{OH})} \cdot \text{C}_6H_3(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_2)_2 \text{ bezw.}$
- $(CH_2 \cdot CO \cdot O)_2C_6H_3$ $C_6(OH)$ $C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3)_3$. B. Aus Chinalizarin bei der Reduktion mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Hirosá, B. 45, 2478). Blaßgelbe Nadeln. F: 215°. Die Lösungen fluoreseieren bläulich.

2. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{15}H_{18}O_{6}$.

- 1. [3.4-Dioxy-phenyl]-[3.4.5-trioxy-styryl]-keton, γ -Oxo- γ -[3.4-dioxy-phenyl]-a-[3.4.5-trioxy-phenyl]-a-propylen, 3.4-Dioxy- ω -[3.4.5-trioxy-benzal]-acetophenon, 3.4.5.3'.4'-Pentaoxy-chalkon $C_{15}H_{12}O_6=(HO)_5C_6H_5\cdot CO\cdot CH\cdot C_4H_2(OH)_3$.
- 3.4 Dimethoxy ω [3.4.5 trimethoxy bensal] acetophenon, 3.4.5.3'.4'-Pentamethoxy chalkon $C_{20}H_{12}O_6 = (CH_3 \cdot O)_3C_6H_3 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4(O \cdot CH_2)_3$. B. Aus 3.4.5-Trimethoxy-benzaldehyd und Acetoveratron in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Mauthweb, J. pr. [2] 92, 198). Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 131—132°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und heißem Ligroin, schwer in Petroläther. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blutrot.

- 2. [2.4.6-Trioxy-phenyl]-[2.4-dioxy-styryl]-keton, γ -Oxo-a-[2.4-dioxy-phenyl]- γ -[2.4.6-trioxy-phenyl]-a-propylen, 2.4.6-Trioxy- ω -[2.4-dioxy-benzal]-acetophenon, 2.4.2'.4'.6'-Pentaoxy-chalkon $C_{15}H_{12}O_{6}=(HO)_{5}C_{6}H_{2}\cdot CO\cdot CO$ CH: CH C, H, (OH),
- 2.4.6 Trimethoxy ω [2.4 dimethoxy benzal] acetophenon, 2.4.2'.4'.6'-Pentamethoxy-chalkon $C_{20}H_{22}O_6 = (CH_3 \cdot O)_3C_6H_3 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_2)_3$. B. Aus 2.4-Dimethoxy-benzaldehyd und 2.4.6-Trimethoxy-acetophenon in alkal. Lösung (KAUFFMANN, KIESER, B. 46, 3799). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 127°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig, fast unlöslich in Äther und Ligroin. — Löst sich in Eisessig-Schwefelsäure mit kirschroter Farbe; relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3789.
- 3. [2.4.6-Trioxy-phenyl]-[2.5-dioxy-styryl]-keton, γ -Oxo-a-[2.5-dioxy-phenyl]- γ -[2.4.6-trioxy-phenyl]-a-propylen, 2.4.6-Trioxy- ω -[2.5-dioxy-benzal]-acetophenon, 2.5.2'.4'.6'-Pentaoxy-chalkon $C_{18}H_{12}O_6=(HO)_2C_8H_2\cdot CO\cdot C_{18}H_{12}O_6=(HO)_2C_8H_2\cdot CO\cdot C_{18}H_{18}O_6=(HO)_2C_8H_2\cdot CO\cdot C_{18}H_2\cdot CO\cdot C_{18}H_2\cdot CO\cdot C_{18}H_2\cdot CO\cdot C_{18}H_2\cdot C_{18}O_2C_8H_2\cdot CO\cdot C_{18}H_2\cdot C_{18}O_2C_8H_2\cdot CO\cdot C_{18}H_2\cdot C_{18}O_2C_8H_2\cdot C_2C_8H_2\cdot C_$ $CH: CH \cdot C_6H_3(OH)_9$
- 2.4.6 Trimethoxy ω [2.5 dimethoxy bensal] acetophenon, 2.5.2'.4'.6'-Pentamethoxy-chalkon $C_{30}H_{32}O_{6} = (CH_{3}\cdot O)_{3}C_{6}H_{2}\cdot CO\cdot CH: CH\cdot C_{6}H_{3}(O\cdot CH_{3})_{2}$. B. Aus 2.5-Dimethoxy-benzaldehyd und 2.4.6-Trimethoxy-acetophenon in alkal. Lösung (KAUFFMANN, Kieser, B. 46, 3799). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 137°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Eisessig, fast unlöslich in Äther und Ligroin. - Löst sich in Eisessig-Schwefelsäure mit rubinroter Farbe; relative Basizität in Eisessig-Schwefelsäure: K., K., B. 46, 3789.
- 4. [2.4.5 Trioxy phenyl] [3.4 dioxy styryl] keton, γ-Oxo-α-[3.4-dioxypheny/]- γ -[2.4.5-trioxy-phenyl]-a-propylen, 2.4.5-Trioxy- ω -[3.4-dioxy-benzal]-acetophenon, 3.4.2.4.5'-Pentaoxy-chalkon $C_{15}H_{11}O_{6}=(HO)_{3}C_{6}H_{2}\cdot CO$ $\mathbf{CH}: \mathbf{CH} \cdot \mathbf{C_6H_3(OH)_2}.$
- 2.4.5 Trimethoxy ω [3.4 dimethoxy bensal] acetophenon, 3.4.2'.4'.5'- Pentamethoxy-chalkon $C_{20}H_{23}O_6 = (CH_3 \cdot O)_3C_6H_3 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_4$. B. Aus 2.4.5-Trimethoxy-acetophenon und Veratrumaldehyd in wäßrig-alkoholischer Kalilauge (BARGELLINI, AVEUTIN, G. 40 II, 346). — Gelbe Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 158° (B., AURELI, G. 41 II, 600 Anm.; R. A. L. [5] 20 II, 122 Anm.). — Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Alkohol oder Ather bei Gegenwart von Platinschwarz 2.4.5-Trimethoxy-β-[3.4-dimethoxy-phenyl]-propiophenon (B., FINKELSTEIN, G. 42 II, 424). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot (B., Av.).
- 5. [2.4.6-Trioxy-phenyl]-[3.4-dioxy-styryl]-keton, γ -Oxo-a-[3.4-dioxy-phenyl]- γ -[2.4.6-trioxy-phenyl]-a-propylen, 2.4.6-Trioxy- ω -[3.4-dioxy-benzal]-acetophenon, 3.4.2'.4'.6'-Pentaoxy-chalkon, Eriodictyol $C_{1s}H_{1t}O_{4}=(HO)_{3}C_{6}H_{1}\cdot CO\cdot CH\cdot CH\cdot C_{4}H_{3}(OH)_{2}.$
- 2.4.6 Trimethoxy ω [3.4 dimethoxy bensal] acetophenon, 3.4.2'.4'.6'-Pentamethoxy-chalkon C₁₀H₂₁O₄ = (CH₂·O)₃C₄H₂·CO·CH:CH·C₆H₂(O·CH₃)₃ (S. 545). B. Aus Veratrumaldehyd und 2.4.6-Trimethoxy-acetophenon in alkal. Lösung (Kauffmann, Kieser, B. 46, 3799; Freudenberg, B. 53, 1426; Nierenstein, Soc. 117, 976). — Löst sich in Eisessig-Schwefelsäure mit dunkelkirschroter Farbe; relative Basizität in Eisessig-Schwefelsaure: K., K., B. 46, 3789.

Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₂₀H₂₂O₆ + 2 C₂H₂O₆N₂. Orangerote Nadeln.

F: 106° (SUDBOROUGH, BEARD, Soc. 99, 214).

- 2.4.6 Triacetoxy ω [4-methoxy 3-acetoxy benzal] acetophenon, 4-Methoxy-3.2'.4'.6'-tetraacetoxy-chalkon $C_{14}H_{23}O_{10} = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_3C_6H_3 \cdot CO \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (8. 545). B. Man kocht Hesperetin mit der gleichen Menge wasserfreiem Natriumacetat und der vierfachen Menge Essigsäurear-hydrid 4—5 Minuten lang (Orsterle, Kueny, Ar. 253, 390). Liefert mit 1 Mol Brom in Chloroform ein Dibromid, das beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge 5.7.3'-Trioxy-4'-methoxy-flavon gibt.
- 2.4.6-Triacetoxy-ω-[8-methoxy-4-acetoxy-benzal]-acetophenon, 3-Methoxy-4.2'.4'.6'-tetraacetoxy-chalkon $C_{24}H_{23}O_{10} = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_3C_6H_2 \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (8. 545). B. Man kocht Homoeriodictyol mit der gleichen Menge wasserfreiem Natriumacetat und der sechsfachen Menge Essigsäureanhydrid 5 Minuten lang (Obsterle. Kurny, Ar. 255, 311). — Liefert bei der Einw. von Brom in Chloroform ein Dibromid, das beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge 5.7.4'-Trioxy-3'-methoxy-flavon gibt.
- 6. [2.3.4.6-Tetraoxy-phenyl]-[4-oxy-styryl]-keton, γ -Oxo-a-[4-oxy-phenyl]- γ -[2.3.4.6-tetraoxy-phenyl]-a-propylen, 2.3.4.6-Tetraoxy- ω -[4-oxy-bensal]-acetophenon, 4.2'.3'.4'.6'-Pentaoxy-chalkon $C_{18}H_{12}O_6=(HO)_4C_6H\cdot CO\cdot C_{18}H_{12}O_6$ CH: CH · C.H. · OH.
- 2.3.4.6 Tetramethoxy ω [4-methoxy benzal] acetophenon, 4.2'.3'.4'.6' Pentamethoxy chalkon $C_{20}H_{12}O_4 = (CH_2 \cdot O)_4C_0H \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus BEILSTEINS Handbuch. 4. Aufl. Erg.-Bd. VII/VIII.

- 2.3.4.6-Tetramethoxy-acetophenon und Anisaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (BARGELLINI, BINI, G. 41 II, 19; R. A. L. [5] 19 II, 600). Gelbe Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 88—90° nach vorherigem Erweichen. Löslich in Chloroform. Addiert Brom in Chloroform. Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.
- 7. a.y-Dioxo-a-phenyl-y-[2.3.4.6-tetraoxy-phenyl]-propan, 2.3.4.6-Tetraoxy-dibenzoylmethan, 2.3.4.6-Tetraoxy- ω -benzoyl-acetophenon $C_{15}H_{12}O_6=(HO)_aC_aH\cdot CO\cdot CH_5\cdot CO\cdot C_aH_6$.
- 2.3.4.6-Tetramethoxy-dibenzoylmethan, 2.3.4.6-Tetramethoxy-ω-benzoyl-acetophenon C₁₈H₂₀O₆ = (CH₃·O)₄C₆H·CO·CH₃·CO·C₆H₅. B. Aus 2.3.4.6-Tetramethoxy-acetophenon und Benzoesäuremethylester beim Erhitzen mit Natrium in Xylol (BARGELLINI, G. 49 II, 57). Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 110—112°. Leicht löslich in Eisessig und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser. Liefert bei kurzem Kochen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 126°) 5.6.7-Trimethoxy-flavon, bei längerem E.hitzen 5.6.7-Trioxy-flavon. Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine rote Färbung. Konz. Schwefelsäure färbt 2.3.4.6-Tetramethoxy-dibenzoylmethan rot; die schwefelsaure Lösung ist gelb.

3. Oxy-oxo-Verbindungen C₁₇H₁₆O₆.

- 1. a-Oxo-a-[3.4-dioxy-phenyl]-y-[2.4.6-trioxy-phenyl]- β -amylen, 3.4-Dioxy- ω -[2.4.6-trioxy-a-āthyl-benzal]-acetophenon $C_{17}H_{16}O_6=(HO)_3C_6H_3\cdot C(C_3H_5)$: $CH\cdot CO\cdot C_6H_3(OH)_2$.
- 3.4-Diäthoxy- ω -[2-oxy-4.6-diäthoxy- α -äthyl-benzal]-acetophenon $C_{2s}H_{32}O_6=HO\cdot (C_2H_5\cdot O)_2C_6H_3\cdot C(C_2H_5)$: CH·CO·C $_6H_3(O\cdot C_4H_5)_4$ ist als desmotrope Form des 5.7.3'.4'-Tetra-äthoxy-4-āthyl-flavoxoniumhydroxyds (Syst. No. 2453) in Betracht zu ziehen.
- 2. 4.6.4'.6' Tetraoxy 3.3' diacetyl diphenylmethan $C_{17}H_{16}O_6 = (CH_3 \cdot CO)(HO)_2C_6H_3 \cdot CH_3 \cdot C_6H_3(OH)_3 \cdot CO \cdot CH_3$.
- 4.4 -Dioxy-8.6'-dimethoxy-3.3'-diacetyl-diphenylmethan C₁₉H₃₀O₅ = (CH₃·CO)(CH₅·O)(HO)C₆H₅·CH₂·C₆H₃(OH)(O·CH₃·CO·CH₃. B. Aus Päonol und Formaldehyd in wäßrigalkoholischer Schwefelsäure auf dem Wasserbad (PFEIFFEE, GRIMMEE, B. 50, 916). Nadeln (aus Alkohol). F: 197°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Wasser, Äther und Ligroin. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grüngelb.
- 6.6'- Dimethoxy 4.4'- diacetoxy 3.3'- diacetyl diphenylmethan $C_{23}H_{24}O_8 = (CH_2 \cdot CO)(CH_3 \cdot CO \cdot O)(CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C_4H_2(O \cdot CH_3)(O \cdot CO \cdot CH_2) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4.4'-Dioxy-6.6'-dimethoxy-3.3'-diacetyl-diphenylmethan beim Erwärmen mit Natriumacetat und Essigsaureanhydrid (Pfeiffer, Grimmer, B. 50, 917). Nadeln (aus Alkohol). F: 180°.

Dioxim des 4.4'-Dioxy-8.6'-dimethoxy-3.3'-diacetyl-diphenylmethans $C_{19}H_{39}O_6N_3 = CH_3 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot (CH_3 \cdot O)(HO)C_9H_3 \cdot CH_3 \cdot C_6H_3(OH)(O \cdot CH_3) \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_3$. Krystallpulver (aus verd. Alkohol). F: 241° (Zers.) (Pfeiffer, Grimmer, B. 50, 916). Leicht löslich in Alkohol und Schwefelkohlenstoff, schwerer löslich in Methanol und Benzol, unlöslich in Wasser und Ligroin.

4. y.e-Dioxo- α . η -bis-[3.4-dioxy-phenyl]-heptan $C_{19}H_{20}O_6=[(HO)_2C_0H_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO]_2CH_6$.

- $\gamma.\epsilon$ Dioxo -a. η bis [4-oxy-8-methoxy-phenyl] heptan, Tetrahydrocurcumin $C_{21}H_{24}O_6=[(HO)(CH_2\cdot O)C_2H_2\cdot CH_2\cdot CO]_2CH_3$ bezw. desmotrope Formen (8. 547). B. Aus Curcumin bei der Reduktion mit Wasserstoff in Essigester in Gegenwart von Platinmohr (Heller, B. 47, 2999). Farblose Krystalle (aus Ligroin). F: 95—96°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Benzol und Chloroform, schwer in Ather und Ligroin. Löslich in kalter verd. Natronlauge. Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine rotbraune Färbung.
- a. $\beta.\delta.\zeta.\eta$ -Pentabrom-y.s-dioxo-a. η -bis-[3-methoxy-4-(carbāthoxy-oxy)-phenyl]-heptan $C_{\eta}H_{\eta}O_{10}Br_{5}=[C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot O\cdot (CH_{3}\cdot O)C_{6}H_{3}\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO]_{2}CHBr.$ B. Aus Curcumin-0.0'-dicarbonsāurediāthylester und etwas mehr als 3 Mol Brom in Chloroform (GHOSE, Soc. 115, 295). Amorph. F: 209—210° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Petroläther.
- $a.\beta.\delta.\delta.f.\eta$ -Hexabrom- $\nu.s$ -dioxo-a η -bis-[8.4-dimethoxy-phenyl]-heptan $C_{23}H_{23}O_{6}Br_{6}$ = [(CH₃·O)₃C₆H₃·CHBr·CHBr·CO]₄CBr₂. B. Aus Curoumindimethyläther und überschüssigem Brom in Chloroform (GHOSH, Soc. 115, 296). Amorph. Erweicht bei 96°; F: 102—104°. Löslich in Chloroform und Essigsäure.
- $a.\beta.\delta.h.\zeta.\eta$ -Hexabrom -y.e-dioxo -a. η -bis -[3-methoxy-4-acetoxy-phenyl]-heptan $C_{22}H_{12}O_8Br_6=[CH_3\cdot CO\cdot O\cdot (CH_2\cdot O)C_6H_3\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO]_2CBr_6$. B. Aus Curcumindiacetat (F: 170—171°) und überschüssigem Brom in Chloroform (GHOSH, Soc. 115, 296). Krystalle (aus Alkohol). F: 80—83° (Zers.).

 $a.\beta.\delta.\delta.\zeta.\eta$ -Hexabrom - $\gamma.s$ -dioxo- $a.\eta$ -bis-[8-methoxy-4-(carbäthoxy-oxy)-phenyl]-heptan $C_{ij}H_{sc}O_{10}Br_{s}=[C_{s}H_{s}\cdot O_{s}C\cdot O\cdot (CH_{s}\cdot O)C_{s}H_{s}\cdot CHBr\cdot CO]_{s}CBr_{s}$. B. Aus Curcumin - O.O'-dicarbonsăurediăthylester und überschüssigem Brom in Chloroform (GHOSH, Soc. 115, 296). — Krystalle (aus Alkohol). Erweicht bei 148°, $F:152^{\circ}$. — Wird von siedendem Wasser nicht angegriffen.

f) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-20}O₆.

1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{14}H_8O_6$.

- 1. 1.2.4.6 Tetraoxy anthrachinon, Oxyflavopurpurin C₁₄H₈O₆ = HO · C₆H₈(CO)₂C₆H(OH)₃ (S. 548). B. Aus 5.2'.4'.5'(oder 4.2'.3'.5') Tetraoxy benzophenon-carbonsāure-(2) beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure und etwas Borsāure auf 100° (DM-BOTH, Frox, A. 411, 324). Aus 4-Oxy-phthalsāureanhydrid und Oxyhydrochinontriacetat beim Erhitzen mit Benzoesäure und Borsāure auf 210°, neben geringen Mengen 1.2.4.7-Tetraoxy-anthrachinon (D., F.). Aus Flavopurpurin beim Erhitzen mit Natriumnitrit, konz. Schwefelsäure und etwas Borsāure auf 160° (D., F.). Leicht löslich in Alkohol und Pyridin, weniger löslich in Eisessig. Absorptionsspektrum in Alkalilauge, Schwefelsäure und Schwefelsäure + Borsāure: D., F., A. 411, 334. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedendem Eisessig und nachfolgenden Oxydation des Reaktionsprodukts in siedender alkalischer Lösung mit Luft 1.4.6-Trioxy-anthrachinon (D., F., A. 411, 330). Gibt ein bei 202° (korr.) schmelzendes Acetat (D., F., A. 411, 338. Färberische Eigenschaften: v. Georgievics, M. 32, 339; D., F., A. 411, 338.
- 2. 1.2.4.7 Tetraoxy anthrachinon, Oxyanthrapurpurin C₁₄H₈O₈ = HO·C₅H₈(CO)₅C₆H(OH)₈ (S. 549). B. Aus Anthrapurpurin beim Erhitzen mit Natriumnitrit, Schwefelsäure und etwas Borsäure auf 190—200° (DIMBOTH, FICK, A. 411, 328). Krystalle (aus Alkohol, Pyridin oder Eisessig). Absorptionsspektrum in Alkalilauge, Schwefelsäure und Schwefelsäure + Borsäure: D., F., A. 411, 334. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedendem Eisessig und nachfolgenden Oxydation des Reaktionsproduktes in siedender alkalischer Lösung mit Luft 1.4.6-Trioxy-anthrachinon (D., F., A. 411, 330). Gibt mit Brom in Methanol 3.6.8-Tribrom-1.2.4.7-tetraoxy-anthrachinon (D., F., A. 411, 333). Liefert ein bei 214,5° (korr.) schmelzendes Acetat (D., F., A. 413, 328). Färberische Eigenschaften: v. Georgievics, M. 32, 339; D., F., A. 411, 338.
- 3.6.8 Tribrom 1.2.4.7 tetraoxy anthrachinon $C_{14}H_5O_8Br_8 = HO \cdot C_8HBr_8(CO)_8$ $C_8Br(OH)_8$. B. Aus Oxyanthrapurpurin und Brom in Methanol (Direction, Fick, A. 411, 533). Rote Nädelchen mit 1 $C_9H_4O_8$ (aus Eisessig). Absorptionsspektrum in Alkalilauge, Schwefelsäure und Schwefelsäure + Borsäure: D., F., A. 411, 334. Schwer löslich in Natronlauge; die Lösung wird beim Aufbewahren an der Luft, schneller in der Wärme farblos (D., F., A. 411, 333). Färberische Eigenschaften: D., F., A. 411, 338.
- 3. 1.2.5.8 Tetraoxy anthrachinon. Alizarinbordeaux, Chinalizarin $C_{14}H_{0}O_{6} = (HO)_{2}C_{6}H_{2}(CO)_{3}C_{6}H_{2}(OH)_{2}$ (S. 549). Absorptionsspektrum von dampfförmigem Alizarinbordeaux: MEEK, Soc. 111, 971, 975; von Alizarinbordeaux in Alkohol, konz. Schwefelsäure und Kalilauge: M., Watson, Soc. 109, 549; M. Absorptionsspektrum von mit Alizarinbordeaux gefärbter Wolle: M., W. Gibt bei der Reduktion mit Zinn, Eisessig und Salzaure Leukoalizarinbordeaux (S. 752) (Hibosé, B. 45, 2478), mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und Natriumsoctat das Tetrasoctat des Leukoalizarinbordeaux (S. 752); manchmal entsteht statt dieser Verbindung eine Verbindung $C_{24}H_{20}O_{10}$ bezw. $C_{22}H_{18}O_{8}$ (H.). Sulfurierung mit Natriumsulfit und Braunstein: Bayer & Co., D. R. P. 288474; C. 1915 II, 1270; Frdl. 12, 437.
- 4. 1.3.5.7 Tetracxy anthrachinon, Anthrachryson C₁₄H₆O₅ = (HO)₂C₅H₂(CO)₂C₅H₂(OH)₁ (S. 551). Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat eine Verbindung C₂₄H₂₆O₁₅ oder C₂₅H₁₆O₅ [gelbliche Nädelchen (aus Eisessig); F: 245°] (Hinosis, B. 45, 2476). Zur Bildung von Anthrachryson-disulfonsäure-(2.6) aus Anthrachryson beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure vgl. Heiler, Skeauf, B. 46, 2708. Na₆C₁₄H₄O₅ + 13H₂O. Ro'e Krystalle (aus verd. Alkohol). Gibt das Krystallwasser bei 165° ab (H., Sk., B. 46, 2707).

Anthrachrysondimethyläther $C_{10}H_{10}O_0 = C_{14}H_{4}O_4(O \cdot CH_3)_2$ (vgl. S. 552). B. Aus Anthrachryson-kalium beim Erhitzen mit Dimethylsulfat, neben Anthrachrysontetramethyläther (O. Fischer, Zuscher, J. pr. [2] 86, 302). — Bronzefarbene Säulen (aus Nitrobenzol). Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig und Chloroform, leichter in siedendem Nitrobenzol, Chlorbenzol und Pyridin. Löst sich in Alkalien mit gelbroter, in konz. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe. — Kaliumsalz. Schwer lösliche, dunkelrote Nadeln.

Anthrachryson-1.3.5 (oder 7)-trimethyläther $C_{17}H_{14}O_5 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3(CO) \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Anthrachryson und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (HBoss, B. 45, 2476). — Gelbe Nädelchen (aus Eisessig). F: 225°. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat das Triacetat des Dihydroanthrachryson-1.3.5(oder 7)-trimethyläthers (Ergw. Bd. VI, S. 595).

1.8.5.7-Tetramethoxy-anthrachinon, Anthrachrysontetramethyläther $C_{18}H_{16}O_6 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_4(CO)_2C_6H_4(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus Anthrachryson-kalium beim Erhitzen mit Dimethylsulfat, neben Anthrachrysondimethyläther (O. FISCHER, ZIEGLER, J. pr. [2] 86, 304). — Goldgelbe Prismen (aus Nitrobenzol). F: 294°. Löslich in Nitrobenzol, Dimethylanilin, Pyridin und Chinolin, sonst sehr wenig löslich. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe. — Über ein Perchlorat und ein Zinkbromid-Doppelsalz vgl. F., Z.

1.8.5 (oder 7) - Trimethoxy - 7 (oder 5) - acetoxy - anthrachinon, Anthrachryson-1.8.5 (oder 7) - trimethyläther - 7 (oder 5) - acetat $C_{19}H_{16}O_7 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3(CO)_2C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Gelbliche Nadeln. F: 220° (Hibosé, B. 45, 2477). Leicht löslich in Eisessig.

Anthrachryson-dimethyläther-diacetat $C_{30}H_{16}O_{8} = C_{14}H_{4}O_{3}(O \cdot CH_{3})_{3}(O \cdot CO \cdot CH_{3})_{3}$. B. Aus Anthrachrysondimethyläther beim Kochen mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (O. FISCHER, ZIEGLER, J. pr. [2] 86, 303). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig + Essigsäureanhydrid). F: 256°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. Fast unlöslich in konz. Schwefelsäure.

2.6-Dichlor-1.3.5.7-tetraoxy-anthrachinon, 2.6-Dichlor-anthrachryson $C_{14}H_6O_6Cl_2 = (HO)_4C_6HCl(CO)_2C_6HCl(OH)_4$. B. Aus Anthrachryson-natrium beim Erwärmen mit Natrium-hypochlorit in sodaalkalischer Lösung (Heller, Skraup, B. 46, 2710). — Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 290°. Leicht löslich in Aceton. — Färbt gebeizte Baumwolle schwach braunorange.

2.6-Dibrom-1.3.5.7-tetraoxy-anthrachinon, 2.6-Dibrom-anthrachryson $C_{14}H_6O_6Br_2 = (HO)_2C_6HBr(CO)_2C_6HBr(OH)_2$ (S. 552). B. Aus Anthrachryson und Brom in Eisessig (Heller, Skraup, B. 46, 2709). Über einen Versuch zur Darstellung aus Anthrachrysondisulfonsäure-(2.6) vgl. H., Sk. — Orangerote Nadeln (aus Aceton). Schmilzt nicht bis 290°. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in Alkalien mit gelber bis orangeroter, in konz. Schwefelsäure mit blaustichig roter, in rauchender Schwefelsäure mit violettroter Farbe.

2.4.6.8 - Tetrabrom - 1.3.5.7 - tetraoxy - anthrachinon, 2.4.6.8 - Tetrabrom - anthrachryson $C_{14}H_4O_5Br_4=(HO)_2C_6Br_3(CO)_2C_6Br_3(OH)_5$ (S. 562). B. Aus gleichen Mengen Anthrachryson-disulfonsäure-(2.6) und Brom in heißer Essigsäure (Heller, Seraur, B. 46, 2708). — Dunkelrote Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300°. — Löst sich in Alkalien mit roter, in konz. Schwefelsäure mit violettrosa, in rauchender Schwefelsäure mit schwarzblauer Farbe.

4.8-Dinitro-1.3.5.7-tetrsoxy-anthrachinon, 4.8-Dinitro-anthrachryson $C_{14}H_2O_{10}N_3=(HO)_2(O_2N)C_6H(CO)_2C_6H(NO_2)(OH)_2$ (8. 553). Liefert beim Erhitzen mit Anilin, Soda und Wasser 8-Nitro-1.3.5.7-tetrsoxy-4-anilino-anthrachinon und andere Produkte (Heller, Seraup, B. 46, 2711).

5. 1.4.5.8-Tetraoxy-anthrachinon $C_{14}H_{8}O_{6}=(HO)_{2}C_{6}H_{8}(CO)_{2}C_{6}H_{1}(OH)_{2}$ (S. 553). B. Aus 5.8-Dichlor-chinizarin beim Erhitzen mit Calciumhydroxyd und Wasser in Gegenwart von Kupferpulver auf 250° (Frey, B. 45, 1361). — Braune Nadeln (aus Benzol-Ligroin). F: 246° (Fre.). — Die blaue Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert rot (O. Fischer, Ziegler, J. pr. [2] 86, 299). — Ba₂C₁₄H₄O₆. Unlöslich (Fre.).

1.4.5.8-Tetramethoxy-anthrachinon $C_{18}H_{16}O_6 = (CH_3 \cdot O)_3C_8H_3(CO)_3C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$. B. Aus der Kaliumverbindung des 1.4.5.8-Tetraoxy-anthrachinons, Dimethylsulfat und Kaliumhydroxyd bei 120—170° (O. FISCHER, ZIECLER, J. pr. [2] 86, 300). — Orangefarbene Blättchen (aus Eisessig). F: 317°. Löslich in siedendem Xylol, Eisessig und Nitrobenzol, schwer löslich in Alkohol, Benzol und heißem Wasser. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit grünstichigblauer Farbe. — $C_{18}H_{18}O_6 + 2HBr + ZnBr_2$. Braunschwarzer Niederschlag. Zersetzt sich bei der Einw. von Feuchtigkeit.

1.4.5.8-Tetraacetoxy-anthrachinon $C_{22}H_{16}O_{10} = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_3C_6H_6(CO)_2C_6H_6(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus 1.4.5.8-Tetraoxy-anthrachinon beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (O. Fischer, Ziegler, J. pr. [2] 86, 300). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig + Acetanhydrid). Zersetzt sich bei ca. 250°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe.

2.3 - Dichlor - 1.4.5.8 - tetraoxy - anthrachinon (?) $C_{14}H_6O_6Cl_4 = (HO)_2C_6Cl_4(CO)_2$ $C_6H_5(OH)_2$ (?). B. Beim E hitzen von 5.6.7.8-Tetrachlor-chinizarin mit Kalk und Wasser in Gegenwart von Kupferpulver im Rohr auf 250° (HÖVERMANN, B. 47, 1212). — Rote Nadeln (aus Eisessig). Sehr wenig löslich in Alkohol und Äther, leichter in siedendem Benzol. — Löslich in Alkalien mit violetter, in konz. Schwefelsäure mit purpurroter Farbe. — Färbt Beizen mit rotholzähnlicher Farbe an.

1.4.5.8 - Tetrakis - [anthrachinonyl - (2) - mercapto] - anthrachinon $C_{70}H_{72}O_{10}S_4 = [C_4H_4(CO)_3C_4H_2 \cdot S]_2C_5H_3(CO)_3C_4H_2[S \cdot C_6H_3(CO)_3C_6H_4]_2$. B. Aus 4 Mol Anthrachinonyl (2)-mercaptan bei der Kondensation mit 1 Mol 1.4.5.8 - Tetrachlor-anthrachinon (BAYER & Co., D.R. P. 274357; C. 1914 I, 2126; Frdl. 12, 443). — Rote Nadeln. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist graublau. Färbt Baumwolle aus der Küpe gelb.

2. Oxy-oxo-Verbindungen C₁₅H₁₀O₆.

1. 3.5.6.8 - Tetraoxy - 1 - methyl - anthrachinon $C_{15}H_{10}O_6 = (HO)_aC_6H(CO)_aC_6H_4(OH)\cdot CH_3$.

2.4.7 - Tribrom - 3.5.6.8 - tetraoxy - 1 - methyl - anthrachinon ("Tribrom coccin") $C_{18}H_7O_8Br_3 = (HO)_3C_8Br(CO)_3C_8Br_3(OH) \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Dimroth, Fice, A. 411, 320. — B. Aus 6-Brom - 2.5.7.8 - tetraoxy - 4 - methyl - anthrachinon - carbonsaure - (1) und Brom in wasserfreiem Methanol bei Zimmertemperatur oder aus 2.5.7.8 - Tetraoxy - 4 - methyl - 6 - acetyl - anthrachinon-carbonsaure - (1) und Brom in siedendem wasserfreiem Methanol (DIMBOTH, SCHEURER, A. 399, 54). — Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 245—248° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Eisessig, unlöslich in Wasser. Absorptionsspektrum in Alkalilauge, Schwefelsaure und Schwefelsaure + Borsaure: D., F., A. 411, 334. — Die blaurote alkal. Lösung entfärbt sich an der Luft. Liefert bei der Einw. von rauchender Salpetersaure 2.4.6 - Trinitro-5-oxy - 3 - methyl - benzoesaure (D., Sch.). — Die rotviolette Lösung in konz. Schwefelsaure wird auf Zusatz von Borsaure tiefblau (D., Sch.). Färberische Eigenschaften: D., F., A. 411, 338.

Tetraacetat $C_{23}H_{15}O_{10}Br_3 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2C_4Br(CO)_2C_6Br_3(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_3$. Grungelbe Nädelchen (aus Eisessig). F: 223° (DIMBOTH, SCHEURER, A. 399, 56).

- 2. 3.5.7.8-Tetraoxy-1-methyl-anthrachinon $C_{18}H_{10}O_6 = (HO)_3C_6H_1(OH)_3C_6H_2(OH)_3C_6H_3$. B. Aus β -Coccinsăureanhydrid und Oxyhydrochinontriacetat beim Erhitzen mit Borsăure auf 210° (Dimroth, Fick, A. 411, 325). Hellrote Nădelchen (aus Alkohol oder Pyridin). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Pyridin, schwer in Benzol. Absorptionsspektrum in Alkalilauge, Schwefelsäure und Schwefelsäure + Borsäure: D., F., A. 411, 334. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Eisessig und nachfolgenden Oxydation mit konz. Schwefelsäure bei 150° 3.5.8-Trioxy-1-methyl-anthrachinon (D., F., A. 411, 331). Gibt ein bei 185—186° schmelzendes Acetat (D., F., A. 411, 326). Färberische Eigenschaften: D., F., A. 411, 338.
- 3. x.x.x.x Tetraoxy 2 methyl anthrachinon $C_{13}H_{10}O_6 = (0:)_2C_{15}H_{16}(OH)_4$ (S. 554). Über Bildung von zwei (†) Tetraoxymethylanthrachinonen bei der Einw. von Sulfomonopersäure auf Barbaloin vgl. Seel, Ar. 257, 237; S., Kelber, Scharf, B. 50, 761; S., K., B. 49, 2366. Bildung von Tetraoxymethylanthrachinon durch Oxydation von Barbaloin mit Wasserstoffperoxyd: S., K., Sch., B. 50, 763; S., Ar. 257, 240.

g) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-22}O₆.

1. $\gamma.\varepsilon$ -Dioxo- $\alpha.\eta$ -bis-[3.4-dioxy-phenyl]- $\alpha.\zeta$ -heptadien, Bis-[3.4-dioxy-cinnamoyl]-methan $C_{19}H_{16}O_6=[(HO)_2C_6H_3\cdot CH:CH\cdot CO]_2CH_2$.

Bis-[4-oxy-3-methoxy-cinnamoyl]-methan, Diferuloylmethan $C_{ai}H_{ab}O_{a}=[CH_{3}\cdot O\cdot C_{a}H_{a}(OH)\cdot CH:CH\cdot CO]_{a}CH_{a}$ bezw. desmotrope Formen.

a) Bet 180—183° schmelzendes, krystallisiertes Bis-[4-oxy-3-methoxy-cinnamoyt] - methan, Curcumin C₁₁H₂₀O₅ = [CH₂·O·C₆H₂(OH)·CH:CH·CO]₂CH₂ (S. 554). Formulierung als Monoenol CH₂·O·C₆H₃(OH)·CH:CH·C(OH):CH·CO·CH:CH·CO₄CH₂(OH)·O·CH₂: Heller, B. 50, 1247; vgl. B. 47, 2998. — B. Man verseift Curcumin-O·O·dicarbonsäuredimethylester in Aceton bei 50° im Wasserstoffstrom mit 1n-Kalilauge (LAMPE, B. 51, 1353). — Rhombische Prismen (aus Methanol) (L., B. 51, 1354). Pleochroitisch (hellgelb bis orangegelb) (L.). Brechungsindices der Krystalle: Bolland, M. 31, 412. F: 180° bis 183° (L.). — Gibt mit Wasserstoff bei Gegenwart von Platinschwarz in Essigester bei gewöhnlicher Temperatur Tetrahydrocurcumin (Heller, B. 47, 2999). Liefert mit Brom in Chloroform Bromourcumin (GHOSH, Soc. 115, 295). Einw. von Halogenwasserstoffsäuren bei 180—200°: Jackson, Clarke, Am. 45, 55, 56. Einw. von siedender Natriumcarbonat-Lösung: Heller, B. 47, 890; vgl. a. B. 47, 2998. Curcumin gibt mit Benzaldehyd in Alkohol das Gegenwart von Pyridin Isocurcumindiacetat und wenig Curcumindiacetat (GH.). Gibt mit p-Nitroso-dimethylanilin bei Gegenwart von Zinkchlorid in Alkohol das

Mono-p-dimethylaminoanil des Bis-[4-oxy-3-methoxy-styryl]-triketons (Syst. No. 1769) (GH.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotgelber, bald verblassender Farbe; die Lösung in rauchender Schwefelsäure wird allmählich violett (HELLER, B. 47, 890). Gibt mit Eisenchlorid eine rotbraune Färbung (H., B. 47, 2998).

Bis - [3.4 - dimethoxy - cinnamoyl] - methan, Curcumindimethyläther $C_{23}H_{24}O_6 = [(CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot CH:CH:CO]_2CH_2$ (8. 556). Gibt mit Brom in Chloroform je nach den Mengenverhältnissen Bromcurcumindimethyläther oder $a.\beta.\delta.\delta.\zeta.\eta$ -Hexabrom - $\gamma.s$ -dioxo- $a.\eta$ -bis-[3.4-dimethoxy-phenyl]-heptan (GHOSH, Soc. 115, 296).

Bis-[3-methoxy-4-acetoxy-cinnamoyl]-methan vom Schmelzpunkt 170—171°, Curcumindiacetat $C_{25}H_{24}O_{5}=[CH_{3}\cdot CO\cdot O\cdot C_{6}H_{5}(O\cdot CH_{5})\cdot CH:CH\cdot CO]_{2}CH_{2}$ (S. 556). B. Bei der Einw. von Acetanhydrid und Pyridin auf Curcumin, neben überwiegenden Mengen Isocurcumindiacetat (Ghosh, Soc. 115, 297). — Liefert mit Brom in Chloroform je nach den Mengenverhältnissen Bromourcumindiacetat cler $a.\beta.\delta.\delta.\zeta.\eta$ -Hexabrom- $\gamma.s$ -dioxo- $a.\eta$ -bis-[3-methoxy-4-acetoxy-phenyl]-heptan.

Bis-[3-methoxy-4-(carbomethoxy-oxy)-cinnamoyl]-methan, Curcumin-O.O'-dicarbonsäuredimethylester, Dicarbomethoxy-curcumin $C_{18}H_{24}O_{10}=[CH_3\cdot O_1C\cdot O\cdot C_4H_2(O\cdot CH_1)\cdot CH\cdot CO]_2CH_2$ (vgl. 8. 556). Das im Hptw. beschriebene Präparat von Milobedzka, v. Kostanecki, Lampe (B. 43, 2169) ist nicht einheitlich gewesen (Lampe, B. 51, '1352). — B. Man setzt 3-Methoxy-4-(carbomethoxy-oxy)-cinnamoylaceton bei Gegenwart von Natrium in Anisol mit 3-Methoxy-4-(carbomethoxy-oxy)-zimtsäurechlorid um und kocht das Reaktionsprodukt mit Essigsäure (L., B. 51, 1351). — Orangefarbige Prismen (aus Benzol). F: 170—172°. Löslich in Alkohol mit schwacher grünlicher Fluorescenz, in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe und schwacher roter Fluorescenz. — Gibt bei der Verseifung mit Kalilauge in Aceton Curcumin. — Gibt mit Ferrichlorid in alkoh. Lösung eine schmutzigbraune Färbung.

Bis-[3-methoxy-4-(carbäthoxy-oxy)-cinnamoyl]-methan vom Schmelspunkt 151—152°, Curcumin · O.O' - dicarbonsäurediäthylester, Dicarbäthoxy-curcumin $C_{27}H_{28}O_{10} = [C_2H_5\cdot O_2C\cdot O\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CH\cdot CO)_2CH_2$ (S. 557). F: 151—152° (Heller, B. 47, 2999). Sehr leicht löslich in Aceton und Benzol, schwer in Äther und Ligroin (H.). — Geht beim Kochen mit Acetanhydrid und Pyridin in Dicarbāthoxy-isocurcumin (S. 759) über (Ghosh, Soc. 115, 297). Liefert mit Brom in Chloroform je nach den Mengenverhältnissen Bromcurcumin-O.O'-dicarbonsäurediäthylester, $\alpha.\beta.\delta.\zeta.\eta$ -Pentabrom-y.s-dioxo-a. η -bis-[3-methoxy-4-(carbāthoxy-oxy)-phenyl]-heptan oder $\alpha.\beta.\delta.\delta.\zeta.\eta$ -Hexabrom-y.s-dioxo-a. η -bis-[3-methoxy-4-(carbāthoxy-oxy)-phenyl]-heptan (Gh.). — Gibt in alkoh. Lösung mit Ferrichlorid eine bräunlichgelbe Färbung (H.).

Bis-[4-oxy-3-methoxy-cinnamoyl]-brommethan, Bromcurcumin $C_{11}H_{19}O_9Br = [CH_3\cdot O\cdot C_9H_3(OH)\cdot CH:CH\cdot CO]_2CHBr.$ B. Aus Curcumin und etwas mehr als 2 Atomen Brom in Chloroform (GHOSH, Soc. 115, 295). — Nadeln. F: 136°. Löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig, Aceton und Toluol.

Bis - [3.4 - dimethoxy - cinnamoyl] - brommethan, Bromcurcumindimethyläther $C_{23}H_{23}O_6Br = [(CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot CH:CH\cdot CO]_2CHBr$. B. Aus Curcumindimethyläther und etwas mehr als 2 Atomen Brom in Chloroform (GHOSH, Soc. 115, 296). — Nadeln (aus Alkohol). F: 140—141°.

Bis-[3-methoxy-4-acetoxy-cinnamoyl]-brommethan, Bromcurcumindiacetat $C_{28}H_{22}O_8Br = [CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_6(O \cdot CH_3) \cdot CH \cdot CO]_6CHBr$. B. Aus Curcumindiacetat (s. o.) und etwas mehr als 2 Atomen Brom in Chloroform (GHOSH, Soc. 115, 296). — Nadeln (aus Alkohol). F: 173—174°.

Bis -[8-methoxy-4-(carbāthoxy-oxy)-cinnamoy]]-brommethan, Bromcurcumin-O.O'-dicarbonsāurediāthylester $C_{27}H_{87}O_{16}Br = [C_2H_5\cdot O_2C\cdot O\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CH:CH\cdot CO]_2CHBr.$ B. Aus Curcumin-O.O'-dicarbonsāurediāthylester und etwas mehr als 2 Atomen Brom in Chloroform (GHOSH, Soc. 115, 295). — Nadeln (aus Alkohol). F: 165—170°.

b) Amorphes $Bis-[4-oxy-3-methoxy-cinnamoyl]-methan, Isocurcumin, a-Isocurcumin <math>C_{\rm H}H_{20}O_{\rm s}=[CH_{2}\cdot O\cdot C_{\rm e}H_{\rm s}(OH)\cdot CH:CH\cdot CO]_{\rm p}CH_{2}.$ Wird von Heller (B. 47, 2998) als Gemisch stereoisomerer Ketoformen mit wenig Enolform angesehen. — B. Aus 2 Mol Vanillin und 1 Mol Acetylaceton bei Gegenwart von Chlorwasserstoff in Alkohol (H., B. 47, 889, 2999), neben geringen Mengen β -Isocurcumin (S. 759) (H., B. 50, 1244). Durch Kochen von Curcumin mit Acetanhydrid und Pyridin und Verseifen des emtstandenen Isocurcumindiacetats mit konz. Schwefelsäure in Eisessig (Ghosh, Soc. 115, 297). — Gelbe Flocken (aus Benzol). Sintert gegen 140° und ist bei ca. 180° geschmolzen; leicht löslich in Alkohol, Aceton, Resigester und Chloroform, sehr wenig in Ligroin (H., B. 47, 890). — Nimmt bei Gegenwart von

Platinschwarz in Essigester keinen Wasserstoff auf (H., B. 47, 3000). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rötlich (H., B. 47, 890). Löst sich in Alkalien mit ähnlicher Farbe wie Curcumin; wird auf Filtrierpapier durch Alkalien braun (nach dem Trocknen violett) gefärbt; wird durch Borsäure zunächst nicht verändert; bei nachheriger Behandlung mit Alkali tritt eine blaue Färbung auf (H., B. 47, 890). Gibt mit Eisenchlorid eine sehr schwache gelbbraune Färbung (H., B. 47, 2998).

Bis-[8-methoxy-4-acetoxy-cinnamoyl]-methan vom Schmelspunkt 154°, Isocurcumindiacetat $C_{55}H_{24}O_{5}=[CH_{2}\cdot CO\cdot O\cdot C_{5}H_{3}(O\cdot CH_{2})\cdot CH\cdot CH\cdot CO]_{5}CH_{3}$ (8. 556). B. Neben wenig Curcumindiacetat beim Kochen von Curcumin mit Acetanhydrid und Pyridin (GHOSH, Soc. 115, 297). — Krystalle (aus Eisessig). F:154°. — Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure in Eisessig Isocurcumin.

Bis-[3-methoxy-4-(carbäthoxy-oxy)-cinnamoyl]-methan vom Schmelspunkt142°, Isocurcumin-O.O'-dicarbonsäurediäthylester, Dicarbäthoxy-isocurcumin $C_{17}H_{28}O_{10}=[C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot O\cdot C_{4}H_{5}(O\cdot CH_{5})\cdot CH\cdot CO]_{2}CH_{2}$. B. Aus Isocurcumin und Chlorameisensäureäthylester in alkal. Lösung (Heller, B. 47, 2999). Aus Curcumin-O.O'-dicarbonsäurediäthylester beim Kochen mit Acetanhydrid und Pyridin (Ghosh, Soc. 115, 297). — Rotgelbe Kügelchen (aus Alkohol). F: 142° (H.; Gh.). Sehr leicht löslich in Aceton und Benzol, sohwer in Äther und Ligroin (H.). — Gibt mit Eisenchlorid eine schwache bräunlichgelbe Färbung (H.).

c) Bei 111-112° schmelzendes, krystallisiertes Bis - [4 - oxy - 3 - methoxy-cinnamoyl]-methan, β -Isocurcumin $C_{21}H_{120}O_6=[CH_2\cdot O\cdot C_6H_3(OH)\cdot CH: CH\cdot CO]_2CH_2$. Ist nach Helle (B. 50, 1247) als Diketonform anzusehen. — B. Neben überwiegenden Mengen a-Isocurcumin aus 2 Mol Vanillin und 1 Mol Acetylaceton in alkoh. Salzsäure (Helle B. 50, 1244). — Rötlichgelbe Nadeln der Zusammensetzung $3C_{21}H_{20}O_6+C_2H_4O_3$ (aus $50^\circ/o$ jeer Essigsäure). Gibt die Essigsäure bei 125° ab. F:111—112°. Leicht löslich in heißem Methanol, Essigester, Aceton und Chloroform, schwer in Benzol, Äther und Ligroin. — Verändert sich beim Erhitzen auf 150° nicht; geht beim Erhitzen auf 180° in amorphe Produkte über. Gibt beim Erhitzen mit Alkohol und etwas konz. Salzsäure eine in gelben Nadeln vom Schwelzpunkt 265° (Zers.) krystallisierende Substanz. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe und blauer Fluorescenz, in rauchender Schwefelsäure mit gelber Farbe. Die alkal. Lösungen sind stärker rot gefärbt als die des Curcumins und scheiden beim Ansäuern dunkle Niederschläge ab; auf Filtrierpapier gibt β -Isocurcumin mit Alkalien eine rotbraune Färbung; Borsäure bewirkt keine Veränderung. Zeigt in alkoh. Lösung keine Eisenchloridreaktion. Gibt in alkoh. Lösung mit basischem Bleiacetat einen roten Niederschlag. Färbt Metallbeizen nicht an.

2. 5.6.5'.6'-Tetraexy-3.3'-bis- $[\beta$ -acetyl-vinyl]-diphenyl $C_{20}H_{18}O_6 = CH_3$ $CO \cdot CH : CH \cdot C_6H_2(OH)_3 \cdot C_6H_3(OH)_2 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot CH_3$.

5.5'-Dimethoxy-8.6'-diacetoxy-3.3'-bis-[β -acetyl-vinyl]-diphenyl $C_{36}H_{36}O_{8}=\{CH_{5}\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_{6}H_{3}(O\cdot CH_{2})(O\cdot CO\cdot CH_{5})-]_{3}$. B. Aus 5.5'-Dimethoxy-8.6'-diacetoxy-diphenyl-dialdehyd-(3.3') durch Einw. von Aceton (Elbs, Lebch, J. pr. [2] 93, 5). — Krystalle (aus Alkohol). F: 246°. — Wird durch heiße Natronlauge zu einer bis 350° nicht schmelzenden Verbindung verseift. — Das Bis-p-brom-phenylhydrazon schmilzt bei 226—227°.

h) Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-24}O₆.

Oxy-oxo-Verbindungen C19H14O4.

- 1. 2.2'.4''.2''.4'' Pentaoxy fuchson, Resaurin $C_{19}H_{14}O_{6} = [(HO)_{2}C_{6}H_{2}]_{2}C: C< CH CH>CO$ (S. 557). Absorptionsspektrum in verd. Kalilauge: GHOSH, WATSON, Soc. 111, 825.
- 2. 2.2'.5'.2".5"-Pentaoxy-fuchson $C_{10}H_{14}O_{0} = [(HO)_{2}C_{4}H_{2}]_{2}C: C < \frac{CH}{C(OH): CH} > CO.$ B. Aus 2.5.2'.5'-Tetraoxy-diphenylmethan und Resorcin durch Einw. einer Lösung von Natriumnitrit in konz. Schwefelsäure (GHOSH, WATSON, Soc. 111, 826). Wurde nicht krystallnisch erhalten. Absorptionsspektrum in verd. Kalilauge: GH., W., Soc. 111, 825.

760 OXY-OXO-VERBINDUNGEN C_nH_{2n-24}O₆ BIS C_nH_{2n-18}O₇ [Syst. No. 854-863

3. 2.3'.4'.3".4"(oder 3.2'.4'.3".4")-Pentaoxy-fuchson C₁₉H₁₄O₆ (Formel I oder Formel II). B. Aus 3.4.3'.4'-Tetraoxy-diphenylmethan (Hptw. Bd. VI, S. 1166) und Resorcin

$$I. \ \, OC < \stackrel{CH:C(OH)}{CH=CH} > C:C \left[\stackrel{OH}{ \longrightarrow} \cdot OH \right]_2 \qquad II. \ \, OC < \stackrel{C(OH):CH}{CH=CH} > C:C \stackrel{OH}{ \longrightarrow} \cdot OH$$

durch Einw. einer Lösung von Natriumnitrit in konz. Schwefelsäure (GHOSH, WATSON, Soc. 111, 826). — Absorptionsspektrum in verd. Kalilauge: GH., W., Soc. 111, 825.

i) Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-32}O_6$.

 γ .s-Dioxo- α . η -bis-[3.4-dioxy-phenyl]- δ -benzal- α . ζ -heptadien $C_{26}H_{20}O_6=[(HO)_2C_6H_3\cdot CH:CH\cdot CO]_2C:CH\cdot C_6H_5.$

 $\gamma.\epsilon$ - Dioxo - $\alpha.\eta$ - bis - [4 - oxy - 3 - methoxy - phenyl] - δ - benzal - $\alpha.\zeta$ - heptadien, Benzalcurcumin $C_{28}H_{34}O_6=[CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(OH)\cdot CH:CH\cdot CO]_2C:CH\cdot C_6H_6$. B. Aus Curcumin (S. 757) und Benzaldehyd in Alkohol beim Einleiten von Chlorwasserstoff unter Kühlung mit Eis (Ghosh, Soc. 115, 294). — Grünlichgelb, amorph. Sintert bei 170°, schmilzt bei 200°. Löslich in Alkohol, Eisessig, Aceton und Chloroform.

k) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-42}O_6$.

- 1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{28}H_{14}O_6$.
- 1. $Bis \cdot /2 \cdot oxy \cdot anthrachinonyl \cdot (1)$, $2.2' \cdot Dioxy \cdot dianthrachinonyl \cdot (1.1')$ $C_{26}H_{14}O_6 = \begin{bmatrix} C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > C_6H_4(OH) \end{bmatrix}$. $B.^{\circ}$ Aus $2.2' \cdot Dimethoxy \cdot dianthrachinonyl \cdot (1.1')$ durch Erhitzen mit AlCl₃ auf 145° (Benesch, M. 32, 454). Grünes Pulver. Läßt sich nicht umkrystallisieren. Sehr wenig löslich in allen Lösungsmitteln. Gibt mit konz. Ammoniak im Rohr bei 270° ein in alkal. $Na_2S_2O_4 \cdot Lösung$ unlösliches schwarzes Pulver und geringe Mengen Flavanthren.
- 2.2'-Dimethoxy-dianthrachinonyl-(1.1') $C_{30}H_{18}O_6 = \left[C_6H_4 < {^{CO}_{CO}} > C_6H_2(0 \cdot CH_3) \right]_2$. B. Durch Erhitzen von 1-Jod-2-methoxy-anthrachinon mit Kupferpulver auf 360° (Benesch, M. 32, 452). Gelbliches Pulver (aus Eisessig). F: 346°. Sehr wenig löslich in Eisessig. Gibt mit AlCl₃ bei 145° 2.2'-Dioxy-dianthrachinonyl-(1.1'). Gibt beim Erhitzen mit konz. Ammoniak auf 270° im Rohr geringe Mengen Flavanthren.
- 2. Bis-[4-oxy-anthrachinonyl-(1)], 4.4'-Dioxy-dianthrachinonyl-(1.1') $C_{28}H_{14}O_6 = \begin{bmatrix} C_0H_4 < \overset{CO}{CO} > C_0H_1(OH) \end{bmatrix}_2$. B. Man erhitzt 4.4'-Dioxy-diphenyl oder 4.4'-Dioxy-diphenyl mit Phthalsāureanhydrid und AlCl₃ bis auf 150° (Scholl, Seeb, B. 44, 1100). Braune Krystâllchen (aus Nitrobenzol). Färbt sich bei 325° dunkel, sublimiert bei 360° unzersetzt. Fast unlöslich in tiefsiedenden Lösungsmitteln, ziemlich leicht löslich in siedendem Nitrobenzol, Anilin und Cumol. Gibt bei der Reduktion mit Kupferpulver in konz. Schwefelsäure 4.4'-Dioxy-mesobenzdianthron. Natriums alz. Violette Krystalle.
- 3. Bis-[1-oxy-anthrachinonyl-(2)], 1.1'- Dioxy-dianthrachinonyl-(2.2')

 C₁₈H₁₄O₆ = C₄H₄C_{CO}>C₆H₁(OH)— (S. 560). B. {Man verschmilzt 1-Oxy-anthrachinon (Bayer & Co., D.R.P. 167461; C. 1906 I, 1068; Frdl. 8, 239; Scholl, Schwinger, Dischendorfer, B. 52, 2257). Bräunliche bis rötlichgelbe Nadeln (aus a-Nitro-naphthalin). F: 480° (Zers.) bei raschem Erhitzen. Löst sich bei Siedetemperatur in ca. 25 Tln. a-Nitro-naphthalin und in ca. 500 Tln. Nitrobenzol. Liefert beim Erhitzen auf 500° im CO₂-Strom 2.2'-Dianthrachinonyl-1.1'-oxyd (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 2503) (Sch., D. R. P. 274783; C. 1914 II, 96; Frdl. 12, 435; Sch., Schw., D.). Gibt bei der Destillation mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom unter vermindertem Druck Dianthryl-(2.2') (Sch., Schw., D.).

2. Bis-[2-oxy-anthrachinonyl-(1)]-methan $C_{29}H_{16}O_6=$ [C_6H_4 $\stackrel{CO}{C_0}$ C_6H_2 (OH)-] $_2$ CH₂. B. Beim Erwärmen von Bis-[2-acetoxy-anthrachinonyl-(1)]-methan mit alkoh. Kalilauge (Ullmann, Ürményl, B. 45, 2269). — Gelbe Tafeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt zwischen 290° und 315° unter Aufschäumen und Dunkelfärbung und wird dann wieder fest. Leicht löslich in warmem Anilin und Nitrobenzol, löslich in kaltem Pyridin mit gelber Farbe, fast unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln. Löslich in Alkalilaugen mit blutroter Farbe.

Bis - [2 - acetoxy - anthrachinonyl - (1)] - methan $C_{33}H_{20}O_8 = \begin{bmatrix} C_6H_4 < C_O > C_6H_3(O \cdot CO \cdot CH_3) - \end{bmatrix}_8 CH_2$. B. Aus dem Diacetat des Bis-[2-oxy-anthryl-(1)]-methans durch Oxydation mit Chromsäure in siedendem Eisessig (Ullmann, Ürményl, B. 45, 2269). — Blaßgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 246° (korr.). Unlöslich in Äther und Ligroin, schwer löslich in Alkohol, löslich in siedendem Eisessig und Toluol. — Gibt beim Erhitzen mit Acetamid 1.2; 7.8-Diphthalyl-xanthen (Syst. No. 2503).

1) Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-58}O_6$.

a.a'-Bis-[4-chlor-phenyl]-a.d'-di-anthrachinonyl-(1)-äthylenglykol (?) $C_{42}H_{24}O_6Cl_2 = \begin{bmatrix} C_6H_4 < CO > C_6H_3 \cdot C(C_6H_4Cl)(OH) - \end{bmatrix}_2$ (?). B. Durch Reduktion von 1-[4-Chlor-benzoyl]-anthrachinon mit Aluminiumpulver in konz. Schwefelsäure und Behandlung der entstehenden grünen Schwefelsäureverbindung (s. u.) mit Wasser (Schaarschmidt, B. 48, 973; Sch., Irineu, B. 49, 391). — Violettblaues Pulver. F: 220—222° (Sch., B. 48, 974). Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln; die Lösungen in Alkohol, Amylalkohol, Phenol, Anilin und Essigsäure sind blau, die Lösungen in Kohlenwasserstoffen, Dimethylanilin, Pyridin und Acetanhydrid sind rot und fluorescieren scharlachrot (Sch.). Die blauen Lösungen sind verhältnismäßig beständig, die roten, fluorescierenden Lösungen werden bei mehrtägigem Aufbewahren anscheinend durch Lichtwirkung farblos (Sch.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün und scheidet bei vorsichtigem Veraünnen eine Schwefelsäureverbindung (grüne Nadeln mit rotviolettem Oberflächenglanz) aus (Sch., B. 48, 974).

6. Oxy-oxo-Verbindungen mit 7 Sauerstoffatomen.

a) Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-16}O_7$.

[2.3.4-Trioxy-phenyl]-[3.4.5-trioxy-phenyl]-keton, 2.3.4.3'.4'.5'-Hexaoxy-benzophenon $C_{13}H_{10}O_7=(HO)_3C_6H_2\cdot CO\cdot C_6H_2(OH)_3$ (8. 551). B. Aus 1 Tl. Pyrogallol, 1 Tl. Gallussäure und 3 Tln. Zinkchlorid bei 120° (BLEULER, PERKIN, Soc. 109, 541). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 272—273°.

2.3.4.3'.4'.5'-Hexaacetoxy-benzophenon $C_{25}H_{22}O_{13} = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_3C_6H_2 \cdot CO \cdot C_6H_2 \cdot (O \cdot CO \cdot CH_3)_3$. Nadeln. F: 132° (B., P., Soc. 109, 542).

b) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_7$.

Oxy-oxo-Verbindungen C₁₅H₁₂O₇.

1. [3.4.5 - Trioxy-phenyl] - [3.4.5 - trioxy - styryl] - keton, γ - Oxo-a γ - bis - [3.4.5 - trioxy - phenyl] - a - propylen, 3.4.5 - Trioxy- ω -[3.4.5 - trioxy - benzal] - acetophenon, 3.4.5.3'.4'.5'-Hexaoxy-chalkon $C_{15}H_{12}O_{\gamma}=(HO)_{5}C_{6}H_{1}\cdot CH\cdot CO\cdot C_{6}H_{1}(OH)_{3}$.

3.4.5-Trimethoxy- ω -[3.4.5-trimethoxy-benzal]-acetophenon, 3.4.5.3'.4'.5'-Hexamethoxy-chalkon $C_{21}H_{24}O_7=(CH_3\cdot O)_3C_4H_2\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_4H_4(O\cdot CH_3)_3$. B. Aus 3.4.5-Trimethoxy-benzaldehyd und 3.4.5-Trimethoxy-acetophenon in wäßrig-alkoholischer Natron-

762 OXY-OXO-VERBINDUNGEN CnH2n-18O7 BIS CnH2n-40O7 [Syst. No. 874-876

lauge (MAUTHWER, J. pr. [2] 92, 198). — Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 128—129°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Petroläther. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe.

2. [2.3.4.6 - Tetraoxy - phenyl] - [3.4 - dioxy - styryl] - keton, γ - Oxo-a - [3.4 - dioxy - phenyl] - γ - [2.3.4.6 - tetraoxy - phenyl] - a - propylen, 2.3.4.6 - Tetraoxy - ω - [3.4 - dioxy - benzal] - acetophenon, 3.4.2 .3 .4 .6 - Hexaoxy - chalkon $C_{15}H_{12}O_{7}=(HO)_{1}C_{6}H_{3}\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_{6}H(OH)_{4}$.

Pentamethyläther, wahrscheinlich $2 \cdot Oxy \cdot 3.4.6 \cdot trimethoxy \cdot \omega \cdot [3.4 \cdot dimethoxy-benzal]$ -acetophenon $C_{20}H_{22}O_{7}=(CH_3\cdot O)_2C_8H_3\cdot CH:CH\cdot CO\cdot C_8H(OH)(O\cdot CH_3)_3$. B. Aus dem bei $125-126^{\circ}$ schmelzenden Trimethyläther des $2.3.4.6 \cdot Tetraoxy$ -acetophenons und Veratrumaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Nierenstein, Soc. 111, 8). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 143° . — Gibt beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure ein Pentamethoxy-flavanon.

Acetat des Pentamethyläthers $C_{33}H_{34}O_8 = (CH_3 \cdot O)_8C_4H_3 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot C_6H(O \cdot CH_3)_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 168—169° (N., Soc. 111, 9).

- 3. $a.\gamma$ -Dioxo a- [4- oxy- phenyl]- γ [2.3.4.6- tetraoxy- phenyl]- propan, 2.3.4.6.4'-Pentaoxy-dibenzoy lmethan, 2.3.4.6-Tetraoxy- ω -[4-oxy- benzoy l]-acetophenon $C_{11}H_{12}O_7 = (HO)_4C_6H\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH$ bezw. desmotrope Formen.
- 2.3.4.6.4'- Pentamethoxy dibenzoylmethan, 2.3.4.6 Tetramethoxy ω [4 methoxy-benzoyl]-acetophenon $C_{20}H_{22}O_{7}=(CH_{3}\cdot O)_{4}C_{6}H\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus 2.3.4.6 Tetramethoxy-acetophenon and 4-Methoxy-benzoesauremethylester durch Einw. von Natrium bei 125—135° (Bargellfin, G. 45 I, 76). Gefbliche Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 104—106°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aceton und Benzol. Liefert beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure Scutellarein (Syst. No. 2568) (B.; vgl. B., G. 49 II, 54). Gibt in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine granatrote Färbung.

c) Oxy-oxo-Verbindung $C_n H_{2n-20} O_7$.

1.2.4.5.8-Pentaoxy-anthrachinon, Alizarincyanin R $C_{14}H_8O_7 =$

(HO)₂C₆H₂CO C₆H(OH)₃ (S. 563). Absorptionsspektrum der Lösungen in verschiedenen organischen Lösungsmitteln, in konz. Schwefelsäure und in Kalilauge und Absorptionsspektrum der Färbungen auf mit Aluminium, Chrom und Zinn gebeizter Wolle: Meek, Watson, Soc. 109, 550; M., Soc. 111, 976, 978, 985.

d) Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-22}O_7$.

3.5.6.8 - Tetraoxy - 1 - methyl - 7 - acetyl - anthrachinon ("Decarboxykermessäure") $C_{17}H_{12}O_{7}$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. DIMROTH, FIOK, A. 411, 315. — B. Aus 2.5.7.8-Tetraoxy-4-methyl-6-acetyl-anthrachinon-carbonsäure-(1) (Kermessäure; Syst. No. 1500) durch Erhitzen mit Wasser auf 150° (D.,

SCHEURER, A. 399, 51). — Rote Nadeln (aus 80°/oiger Essigsäure). Sublimiert von 150° an, färbt sich von 250° an dunkel und verkohlt, ohne zu schmelzen (D., Sch.). Absorptionsspektrum in Natronlauge, konz. Schwefelsäure und borsäurehaltiger Schwefelsäure: D., F., A. 411, 334. — Färbt Baumwolle aus pyridinhaltiger Lösung auf Tonerdebeize dunkelblaurot, auf Chrombeize violettbraun, auf Eisenbeize schwarz (D., F., A. 411, 338).

e) Oxy-oxo-Verbindung $C_nH_{2n-24}O_7$.

 γ - 0xo - α - phenyl - $\alpha.\gamma$ - bis - [2.4.5 - trioxy - phenyl] - propan, 2.4.5 - Trioxy - ω - [2.4.5 - trioxy - benzhydryl] - acetophenon $C_{21}H_{10}O_7 = (HO)_3C_8H_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_8H_8)\cdot C_9H_2(OH)_8$.

3.4.5-Trimethoxy-\omega-[2.4.5-trimethoxy-benehydryl]-acetophenon (P), a-Phenyl-a-[2.4.5-trimethoxy-phenyl]- β -[2.4.5-trimethoxy-beneoyl]-äthan (P) $C_{17}H_{20}O_{7}=(CH_{3}\cdot O)_{3}C_{6}H_{2}\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot CH(C_{6}H_{3})\cdot C_{6}H_{3}(O\cdot CH_{3})_{3}(t)$. B. Neben sehr wenig 2'.4'.5'-Trimethoxy-chalkon aus Oxyhydrochinontrimethyläther, Cinnamoylchlorid und AlCl₃ in CS₂ auf dem Wasserbad (BARGELLINI, FINKELSTEIN, G. 42 II, 422). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 127° bis 128°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist hellgelb.

f) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-26}O_7$.

1. 5.6-Dioxy-2.3-dioxo-1-[5.6-dioxy-1-oxohydrindyliden-(2)]-hydrinden, Anhydrobis - [5.6-dioxy-1.2-dioxo-hydrinden] HOOLEL CH. CH. OH
$$C_{18}H_{10}O_7$$
, s. nebenstehende Formel.

5.6-Dimethoxy-2.8-dioxo-1-[5.6-dimethoxy-1-oxo-hydrindyliden-(2)]-hydrinden, Anhydro-bis-[5.6-dimethoxy-1.2-dioxo-hydrinden], Tetramethoxy-anhydro-bis-OC=CO

[1.2-dioxo-hydrinden] $C_{22}H_{12}O_7 = (CH_2 \cdot O)_2C_2H_2 < CH_2 > C \cdot C_2H_2(O \cdot CH_2)_2$. B. Aus 5.6-Dimethoxy-1.2-dioxo-hydrinden in Alkohol beim Kochen mit etwas Piperidin oder beim Einleiten von Chlorwasserstoff (Perkin, Roberts, Robinson, Soc. 105, 2408). — Rot. Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist kirschrot und wird beim Verdünnen mit Wasser gelb.

2. $\alpha.\varepsilon$ -Dioxo- γ -[2-oxy-phenyl]- $\alpha.\varepsilon$ -bis-[2.4-dioxy-phenyl]-pentan, Salicylal-bis-[2.4-dioxy-acetophenon] $C_{23}H_{20}O_7=[(HO)_sC_6H_3\cdot CO\cdot CH_2]_sCH\cdot C_6H_4\cdot OH$.

Salicylal-bis-[2.4-diäthoxy-acetophenon] $C_{31}H_{26}O_7 = [(C_2H_5\cdot O)_2C_6H_3\cdot CO\cdot CH_4]_5CH\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Aus Salicylaldehyd und 2.4-Diāthoxy-acetophenon in alkal. Lösung (Tambor, B. 44, 3219). — Grüngelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 73°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit schwach gelber Farbe.

g) Oxy-oxo-Verbindung $C_n H_{2n-40} O_7$.

Oxy-trisdiketohydrinden, Oxy-trisindandion (Formel I) und seine Enolform (Formel II) $C_{27}H_{14}O_7$ (S. 564). Die rote Modifikation ist die Enolform, die gelbliche die Ketonform; alkoholische Lösungen enthalten ausschließlich die Enolform (Hantzsch, Fischer, A. 392, 331, 346). — B. Zur Bildung durch Oxydation von Trisindandion in alkal. Ideung mit Lieft vol. H. F. 4. 393, 340.

durch Oxydation von Trisindandion
in alkal. Lösung mit Luft vgl. H., F., A. 392, 340.

a) Ketonform (Formel I). B. Durch Behandlung des Kaliumsalzes mit konz. Salzsäure (Hantzsch, Fischer, A. 392, 341). — F: 225—228°. Sehr wenig löslich. Die Lösung in Chloroform ist farblos und wird beim Aufbewahren langsam, beim Zufügen von Alkohol augenblicklich rot. Absorptionsspektrum in Aceton und Essigester: H., F., A. 392, 346.

Das Absorptionsspektrum in Alkohol und verd. Alkohol ist mit dem der Enolform identisch. Addiert in Ammoniak-Atmosphäre 3 Mol NH₂; das Additionsprodukt gibt 1 Mol NH₃ sehr leicht wieder ab (H., F., A. 392, 343). — Chemisches Verhalten s. S. 764.
b) Enolform (Formel II). Wird nach der Vorschrift von Liebermann, Landau (B.

b) Enolform (Formel II). Wird nach der Vorschrift von Liebermann, Landau (B. 34, 2150) nicht rein erhalten; die reine Enolform erhält man durch Behandlung des Diammoniumsalzes mit Salzsäure oder durch Behandlung der Ketonform mit Alkohol + Aceton und Eindunsten der Lösung im Vakuum (Hantzsch, Fischer, A. 392, 341). — Dunkelrot. F: ca. 190° bei raschem Erhitzen; der von L., L. beobachtete höhere Schmelzpunkt ist auf teilweise Ketisierung zurückzuführen (H., F.). Leicht löslich in Alkohol und in warmem Wasser (H., F.). Absorptionsspektrum in Alkohol: H., F., A. 392, 346. Nimmt in Ammoniak-Atmosphäre 3 Mol NR₃ auf; das Additionsprodukt gibt sehr leicht 1 Mol NR₃ wieder ab (H., F., A. 392, 343).

764 OXY-OXO-VERBINDUNGEN CnH2n-40O7 BIS CnH2n-42O8 [Syst. No. 876-886

Chemisches Verhalten der beiden Formen. Beim Leiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung der Enolform entsteht neben der Ketonform eine isomere Verbindung C₂₇H₁₄O₇(?) (bronzegelb, amorph; F: 142°; sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, durch Petroläther fällbar) (Hantzsch, Fischer, A. 392, 345). Die Enolform gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig Trisindandion (H., F., A. 392, 344). Durch Einw. von Brom erhält man in Eisessig-Lösung aus der Ketonform und der Enolform Bromoxytrisindandion (s. u.), in CS₂-Lösung aus der Enolform Bromtrisindandion (S. 501) (H., F., A. 392, 344). Das Silbersalz gibt mit Äthyljodid den Diäthyläther der Enolform (H., F., A. 392, 343).

Zur Konstitution der Salze vgl. Hantzsch, Fischer, A. 392, 342. — $(NH_4)_2C_{27}H_{12}O_7$. Rot. Verliert leicht Ammoniak. — $(NH_4)_2C_{27}H_{12}O_7 + 2C_2H_5 \cdot OH$. Orangefarbige Krystalle mit grünem Oberflächenglanz. Verliert leicht Ammoniak. — $KC_{27}H_{12}O_7 + 2C_2H_5 \cdot OH$. Orangefarbige Krystalle. Gibt den Alkohol bei 100° ab und wird dabei dunkelrot. Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Salzsäure: H., F., A. 392, 346.

Diäthyläther der Enolform $C_{31}H_{22}O_7 = C_6H_4 < \stackrel{CO}{C_O} > C(O \cdot C_2H_5) \cdot C(< \stackrel{CO}{C_O} > C_6H_4) \cdot C < \stackrel{CO}{C_O} > C_6H_4$. B. Durch Einw. von Äthyljodid auf das Silbersalz des Oxytrisindandions (Hantzsch, Fischer, A. 392, 343). — Rot. F: 193—195°. Absorptionsspektrum in Alkohol: H., F., A. 392, 346. — Wird durch Wasser leicht zu Oxytrisindandion verseift.

Brom-oxy-trisindandion $C_{27}H_{13}O_7Br = C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > C(OH) \cdot C (< {}^{CO}_{CO} > C_6H_4) \cdot CBr < {}^{CO}_{CO} > C_6H_4$. B. Aus der Ketonform oder der Enolform des Oxytrisindandions und Brom in Eisessig (Hantzsch, Fischer, A. 392, 344). — Fast farblose Nadeln. F: 182°. Sehr wenig löslich in allen Lösungsmitteln. Die Lösungen sind farblos.

7. Oxy-oxo-Verbindungen mit 8 Sauerstoffatomen.

- a) Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-18} O_8$.
- 1. Oxy-oxo-Verbindungen $C_{15}H_{12}O_8$.
- 1. $a.\gamma$ -Dioxo-a-[2.4.6-trioxy-phenyl]- γ -[3.4.5-trioxy-phenyl]-propan, 2.4.6.3'.4'.5'- Hexaoxy-dibenzoylmethan $C_{15}H_{12}O_8 = (HO)_3C_6H_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_3(OH)_3$ bezw. desmotrope Formen.
- 2.4.6.3'.4'.5'-Hexamethoxy-dibenzoylmethan $C_{21}H_{24}O_8 = (CH_3 \cdot O)_3C_6H_2 \cdot CO \cdot CH_4 \cdot CO \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_3$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus 2.4.6-Trimethoxy-acetophenon und 3.4.5-Trimethoxy-benzoesäuremethylester durch Einw. von Natrium bei 140° (BARGELLINI, MONTI, G. 45 I, 67). Krystalle (aus verd. Alkohol). Schmelzpunkt der lufttrocknen Substanz: 102—104°, der bei 100° getrockneten Substanz: 136—138°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform. Liefert beim Erwärmen mit starker Jodwasserstoffsäure 5.7.3'.4'.5'-Pentaoxy-flavon (Syst. No. 2569). Wird durch konz. Schwefelsäure erst rot gefärbt, dann mit gelber Farbe gelöst. Gibt in alkoh. Lösung mit Ferrichlorid eine rote Färbung.
- 2. Soloron $C_{15}H_{12}O_8$ [vielleicht Hexaoxy-methyl-oxanthron $(HO)_3C_6H \stackrel{CH(OH)}{\frown} C_6(OH)_3 \cdot CH_3$] s. Syst. No. 4864.
- 2. 2.4.6.2'.4'.6'-Hexaoxy-3.3'-dimethyl-5.5'-dibutyryl-diphenylmethan $C_{23}H_{28}O_8$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4.6-Trioxy-3-methyl-butyrophenon und Formaldehyd in verd. Natronlauge (KARRER, Helv. 2, 481). Mikroskopische Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 212° .

b) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_8$.

1. Oxy-oxo-Verbindungen C₁₄H₈O₈.

- 1. 1.2.3.5.6.7-Hexaoxy-anthrachinon, Rufigallussäure, Rufigallol $C_{14}H_8O_8 = (HO)_3C_4H < {}^{CO}_{CO} > C_4H(OH)_3$ (S. 567). Über eine zweite Krystallform vgl. v. George vics, M. 32, 351 Anm. Absorptionsspektrum in Alkohol und in verd. Kalilauge: Meek, Watson, Soc. 109, 552. Gibt mit konz. Schwefelsäure in Gegenwart von Borsäure und Quecksilberoxyd bei 250—260° Oktaoxyanthrachinon (v. G., M. 32, 348). Über das Beizfärbevermögen vgl., v. G., M. 32, 333. Absorptionsspektrum der Färbungen auf mit Aluminium, Chrom und Zinn gebeizter Wolle: M., W.
- 1.2.3.5.6.7 Hexamethoxy anthrachinon, Rufigallussäure hexamethyläther $C_{20}H_{20}O_8 = (CH_3 \cdot O)_8C_6H < {CO \atop CO} > C_6H(O \cdot CH_3)_3$ (8. 568). B. Man erwärmt das Kaliumsalz des 1.2.3.5.6.7-Hexaoxy-anthrachinons mit 1 Tl. Kaliumcarbonat und überschüssigem Dimethylsulfat auf 120° (O. FISCHER, GROSS, J. pr. [2] 84, 379). F: 240°.
- 2. 1.2.4.5.6.8 Hexaoxy anthrachinon, Anthracenblau WR $C_{14}H_8O_8 = (HO)_3C_6H<\frac{CO}{CO}>C_6H(OH)_3$ (S. 569). Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol, konz. Schwefelsäure und verd. Kalilauge und Absorptionsspektrum der Färbungen auf mit Aluminium, Chrom und Zinn gebeizter Wolle: MEKK, WATSON, Soc. 109, 551; M., Soc. 111, 976.
- 2. Rhodocladonsäure $C_{15}H_{10}O_8$ [vielleicht ein Hexaoxy-methyl-anthrachinon $(HO)_3C_6H<_{CO}^{CO}>C_6(CH_3)(OH)_3$] siehe Syst. No. 4864.

c) Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-42}O_8$.

0xy-oxo-Verbindungen $C_{28}H_{14}O_8$.

- 1. Bis-[2.4-dioxy-anthrachinonyl-(1)], 2.4.2'.4'-Te-traoxy-dianthrachinonyl-(1.1') C₁₈, H₁₄O₆, s. nebenstchende Formel. B. Aus 2.4.2'.4'-Tetraoxy-diphenyl, Phthalsäure-anhydrid und AlCl₃ bei 160° (Scholl, Seer, B. 44, 1102). —
 Hellgrüne Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt nicht bis 320°; OH 2verkohlt bei weiterem Erhitzen, ohne zu schmelzen. Gibt mit Kupferpulver in konz. Schwefelsäure bei 100—110° ein Produkt, das Baumwolle aus grüner Küpe dunkelgrün färbt (2.4.2'.4'-Tetraoxy-mesobenzdianthron?). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist braun. Löst sich in alkal. Na₂S₂O₄-Lösung in der Kälte mit grüner, in der Wärme mit rotbrauner Farbe; Baumwolle wird aus dieser Lösung braun gefärbt, die Färbung wird durch Alkalien violett, durch Säuren grün. Natriumsalz. Violett; sehr wenig löslich.
- 2. Bis-[3.4-dioxy-anthrachinonyl-(1)], 3.4.3'.4'-Te-traoxy-dianthrachinonyl-(1.1') $C_{28}H_{14}O_8$, s. nebenstehende Formel.
- 4.4'- Dioxy 3.3'- dimethoxy dianthrachinonyl (1.1') $C_{30}H_{18}O_8 = \begin{bmatrix} C_0H_4 < C_O \\ C_O \end{bmatrix} C_0H(OH)(O\cdot CH_3) \end{bmatrix}$. B. Aus 3.4.3'.4'-Tetramethoxy-dianthrachinonyl-(1.1') durch Erhitzen mit AlCl₃ auf 150—160° (Seer, Karl, M. 84, 643). Orangerote mikroskopische Prismen (aus Nitrobenzol). Sublimiert von 320° an unter allmählichem Sintern und ist bei 350° noch nicht völlig geschmolzen. Sehr wenig löslich in heißem Chloroform und Nitrobenzol, etwas leichter in Chinolin und Pyridin, unlöslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln. Löst sich in konz. Schwefelsäure beim Erwärmen mit roter Farbe; die Lösung wird bei starkem Erhitzen blau. Die blauvioletten Lösungen in Alkalien und Ammoniak werden auf Zusatz von $Na_2S_2O_4$ rot. Die Lösung in wäßr. Pyridin färbt gebeizte Baumwolle ähnlich wie Alizarin.

766 OXY-OXO-VERBINDUNGEN CnH2n-42 O8 UND CnH2n-20 O10 [Syst. No. 888-890

3.4.3'.\(\frac{1}{2}\) Tetramethoxy - dianthrachinonyl - (1.1') $C_{32}H_{12}O_8 =$ $\begin{bmatrix} C_6H_4 < CO \\ CO \end{bmatrix} C_6H(O \cdot CH_3)_2 - \end{bmatrix}_2 \quad B. \quad \text{Aus 4-Jod-alizarindimethyläther durch Erhitzen mit Kupferpulver auf 310° (See, Karl, M. 34, 642). — Goldglänzende, mikroskopische Blättchen (aus Nitrobenzol). F: 337—338°. Leicht löslich in Nitrobenzol und Chloroform, sehr wenig in Eisessig; 1 l Xylol löst ca. 0,5 g. Fast unlöslich in Alkohol und Benzol. — Gibt mit AlCl₂ bei 150—160° 4.4'.Dioxy 3.3'-dimethoxy-dianthrachinonyl-(1.1'). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist kirschrot und wird bei Zusatz von Kupferpulver und schwachem Erwärmen grün. Gibt mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung eine rote Lösung, die Baumwolle nicht anfärbt.$

3. Bis-[1.4-dioxy-anthrachinonyl-(2)], 1.4.1'.4'-Tetraoxy-dianthrachinonyl-(2.2') $C_{28}H_{14}O_8$ (Formel I). Diese Konstitution kommt der Verbindung $C_{28}H_{14}O_8$ aus Chinizarin (Hptw., S. 452) zu (R. E. Schmidt, Stein, Bamberger, B. 63, 300); die von

$$I. \begin{bmatrix} O & OH \\ O & OH \\ OO & OH \end{bmatrix}_2 \qquad II. \begin{bmatrix} OH \\ OO & OH \\ OO & OH \\ OO & OH \end{bmatrix}$$

Scholl, Schwinger, Dischendorfer (B. 52, 2256) als 1.4.1'.4'-Tetracxy-dianthrachinonyl-(2.2') aufgefaßte Verbindung $C_{28}H_{19}O_8$ aus Chinizarin (*Hptw.*, S. 451) ist als 1.4.4'-Tricxy-2.2'-dianthrachinonyl-3.1'-oxyd (Formel II) (Syst. No. 2569) erkannt worden (Schm., St., B.).

4. Bis-[3.4-dioxy-anthrachinonyl-(2)], 3.4.3'.4'-Tetraoxy-dianthrachinonyl-(2.2') C₂₆H₁₄O₈ (Formel I). B. Aus Alizarin durch Einw. von alkal. Kaliumhypochloritlösung oder durch Einleiten von Chlor in eine alkal. Lösung (Scholl, D. R. P. 274784; C. 1914 II, 96; Frdl. 12, 434; B. 52, 1831). — Dunkelgelbrote mikroskopische Tafeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt je nach der Geschwindigkeit des Erhitzens unter Zeisetzung zwischen 384° und 395° (Sch., B. 52, 1833). Leicht löslich in heißem Anilin, Chinolin und Pyridin (Sch., D. R. P. 274784). — Gibt bei der Destillation mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom unter vermindertem

Druck Dianthryl-(2.2'), unter gewöhnlichem Druck außerdem noch Anthracen (Sch., B. 52, 1834). Liefert beim Erhitzen mit Zinkchlorid auf 310—325° 4.4'-Dioxy-2.2'-dianthrachinonyl-3.3'-oxyd (Formel II) (Syst. No. 2569) (Sch., D. R. P. 274783; C. 1914 II, 96; Frdl. 12, 435; B. 52, 1835). — Leicht löslich in heißer konz. Schwefelsäure mit roter Farbe; gibt beim Erwärmen mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung eine rote Lösung, die Baumwolle nicht anfärbt (Sch., B. 52, 1833). Die Beizenfärbungen sind minderwertig (Sch., B. 52, 1833). — Na₄C₂₈H₁₀O₈. Dunkelblau (Sch., B. 52, 1833). Löslich in Alkohol, schwer löslich in kalter, leicht in heißer verdünnter Natronlauge; die Lösungen sind blau.

3.4.3'.4' - Tetraacetoxy - dianthrachinonyl - (2.2') $C_{36}H_{29}O_{12} = \left[C_6H_6 < \frac{CO}{CO} > C_6H(O \cdot CO \cdot CH_3)_{\pi^{-}}\right]_2$. B. Durch Kochen von 3.4.3'.4'-Tetraoxy-dianthrachinonyl-(2.2') mit viel Acetanhydrid (Scholl, B. 52, 1833). — Gelbe Krystalle (aus Acetanhydrid). F: 278—280°.

8. Oxy-oxo-Verbindung mit 10 Sauerstoffatomen.

Oktaoxyanthrachinon $C_{14}H_8O_{10}=(HO)_4C_6$ $\stackrel{CO}{CO}$ $C_6(OH)_4$. B. Aus 1.2.3.5.6.7-Hexaoxy-anthrachinon durch Einw. von konz. Schwefelsäure in Gegenwart von Borsäure und Quecksilberoxyd bei 250—260° (v. Georgievics, M. 32, 348). — Braunrote Nadeln (aus Pyridin + verd. Alkohol); über eine zweite Krystallform vgl. v. G., M. 32, 351. Unlöslich in Wasser,

Äther, Petroläther, Chloroform und Benzol, sehr wenig löslich in siedendem Alkohol, Aceton und Kisessig mit gelbroter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau. Zeigt in Pyridin-Lösung und in konz. Schwefelsäure nach Zusatz von Borsäure charakteristische Absorptionsspektra. Ziemlich schwer löslich in Natronlauge mit rotvioletter, an der Luft oder in der Wärme rasch in Braun übergehender Farbe. — Liefert bei der Zinkstaub-Destillation Anthracen. — Über das Beizfärbevermögen vgl. v. G., M. 32, 334.

Oktaacetoxy-anthrachinon $C_{30}H_{24}O_{18} = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_4C_6 < \frac{CO}{CO} > C_6(O \cdot CO \cdot CH_3)_4$. B. Durch Kochen von Oktaoxyanthrachinon mit überschüssigem Acetanhydrid (v. Georgievics, M. 32, 352). — Krystalle (aus Eisessig und etwas Acetanhydrid). Zersetzt sich gegen 200°. Leicht löslich in heißem Aceton, unlöslich in Alkohol und Xylol. — Zersetzt sich beim Aufbewahren unter Braunfärbung.

Register.

Trop to to to		
Vorbemerkungen s. Hptw. Bd. I, S. 939, 941.		
A. Aceanthrenchinon 436. Acenaphthen-chinon 389. — chinondioxim 390. — chinonoxim 390. Acenaphthenon 218. Acenaphthenon 218. Acenaphthenon 218. Acetamino-äthylanthracen 269. — naphthochinon 636. — naphthochinonoxim 636. Acetimino-äthyldihydroansthracen 269. — fluoren 251. Aceto-s. a. Acetyl Aceto-naphthol 566 567, 568. — naphthon 213. Acetonyl-acetophenon 368. — anisol 548. — anthrachinonylsulfid 660. — campher 335. — cyclohexan 22. — cyclohexan 22. — cyclohexan 22. — cyclohexan 25. — mercaptoanthrachinon 660. Aceto-phenol 534, 535, 536. — phenon 146. Acetophenon-azidoacetylshydrazon 151. — azin 151. — disulfonsäurediphenylester 361. — disulfonsäureditolylester	Acetoxy-anthrachinonyloxysessigsäureäthylester 722. anthron 579. benzaldehyd 519, 525, 530. benzaldehydsemicarbazon 523. benzaldiacetat 520, 530. benzaldiacetat 520, 530. benzaldoxim 531. benzaldoximacetat 531. benzylacetophenon 649. benzylacesoxybenzoin 591. butylphenylketon 556. chrysenchinon 674. dibenzoylmethan 649. dimethylpropiophenon 556. formyltriphenylcarbinol 672. hydrindon 559. isobutyrylkresolacetat 624. methoxybenzalacetophenon 647. Acetoxymethyl-acetoxyisobutyrylbenzol 624. acetylcyclohexan, Oxim 506. campher 513. chlorphenylketon 539. cyclopentenon 508. Acetoxymethylen-campher 515. cyclohexanon 509. menthon 512.	Acetyl-anisol 534, 535, 536. benzol 146. benzophenonoxim 225. benzoyl 365. Acetylbenzoyl-aceton 474. diazomethan 474. disemicarbazon 365. Acetyl-brenzoatechin 613, 617. campher 335. campherhydrazon 81. cyclohexan 16. cyclohexan 16. cyclohexanol 505. cyclohexanon 313. cyclohexanon 313. cyclohexanon 313. cyclohexanon 313. deyclohexanon 313. deyclohexanon 313. diphenacylathan 480. dibenzoylathan 480. dibenzoylathan 480. diphenacylsulfondioxim 543. diphenacylsulfonoxim 542. diphenyl 237. Acetylenyl-anthrachinon 653. Acetyl-hydrochinon 617. indandion 476. indandionimid 477.
361. — hydrazon 151.	— methylendihydronaphtha:	- kresol 549, 550.
— imid 150.	lin 565. — phenylperinaphthinden	— menthon 320. — mesitylen 177.
— oxim 150. — oximessigsäure 150.	592. — triphenylpropan 591.	— methylencampher 360. — naphthalin 213.
— semicarbazon 151.	Acetoxy-phenanthrenchinon	— naphthol 566, 567, 568.
Aceto-vanillon 617.	662.	— nitrobenzaldoxim 138, 140,
— veratron 617. — veratronoxim 618.	 phenyldibenzoylcyclopro- pan 676. 	142.
- veratronsemicarbazon 618.	- propionylkresolmethyls	— oxyhydrochinon 686. — phenanthren 276.
Acetoxyäthyl-anthrachinonyl	ather 624.	— phenol 534, 535, 536.
sulfid 654, 660.	— propiophenon 547.	— phloroglucin 687.
- mercaptoanthrachinon	— toluylanthracen 593.	— propiophenon 368, 369.
654, 660.	Acetyl- s. a. Aceto	pseudocumol 177.
— phenylketon 547.	Acetylacetophenon 366.	- pyrogaliol 685.

769

Acetyl-resorcin 613. - salicylaldehyd 519. salicylaldehydsemicarbs azon 523. thiophenol 535. – toluol 163, 164. tribenzoyleyclohexantrion 502. veratrol 617. - xylol 172. Aconitsäuretriphenacylester 538. Adipinsäure-bisbenzalhydr azid 125. biscinnamalhydrazid 189. bissalicylalhydrazid 521. Adipoin 504. Apfelsaure-bisbenzalhydrazid biscinnamalhydrazid 190. diphenacylester 539. Äthantetracarbonsäuretetrahydrazid, Tetrabenzalverbindung 126; Tetrasalicylalverbindung 521. Athendithioldianthrachino nyläther 654, 660. Athoxyscetyl-naphthalin 566, phenoxyessigsäure 617. phenyljodidchlorid 537. Athoxyathyl-anthrachinonylsulfid 654, 660. mercaptoanthrachinon 654, 660. phenylketon 547, 548. Athoxy-benzalacetophenon 581. - benzaldehyd 519. benzaldehydsemicarbazon 523. benzophenon 569. - benzoylaceton 627. benzylaceton 553. - chalkon 581. - chloracetylnaphthalin 567. - chrysenchinon 674. essigsauresalicylalhydrazid **521**. - indanindandionspiran 669. Äthoxymethyl-acetophenon 550. - acetophenonoxim 551. acetophenonsemicarbazon 551. āthoxymethylcyclohexes non 596. cyclohexenon 508. Athoxymethylen-campher 515. cyclohexanon 509. menthon 512. Athoxymethyl-oxydiathoxyphenylketon 732. phenathylketon 553.

propiophenon 554.

REGISTER Athoxy-methyltolylketon 550. Athyl-cuminal aceton 202. - naphthaldehyd 564, 565. — naphthaldehydsemicarb azon 565. naphthochinon 633, 635. Äthoxyoxodiphenyl-nitrophes nylpropan 591. pentan 576. Äthoxyphenyl-propylacetophenon 576. sulfonacetophenon 541. sulfonacetophenonoxim 542. Äthoxy-propionylacetophenon 629. propiophenon 547, 548, vinylanthrachinonylsulfid 655. vinylmercaptoanthrachinon 655. Athyl-acetophenon 171. acetoxyphenylbutylketon 557. acetylbenzol 171. acetylnaphthyläther 568. Äthylätherglykolsäure-benzal= hydrazid 128. salicylalhydrazid 521. Athyl-athoxymethylphenylketon 554. allylacetophenon 199. allylbenzylacetophenon anhydroacetonretenchinon **588**. anthrachinon 425. Athylanthrachinonyl-sulfid 653, 659. sulfon 653, 659. sulfoxyd 653. Äthyl-anthranol 269. anthron 269. anthronacetimid 269. benzalaceton 198. benzalamin 120 – benzaldehyd 163, 164. benzhydrylketon 244. - benzochinon 356. benzocycloheptatrienon 214. Athylbenzoyl-aceton 369. heptadien 209. hexylen 201. Athylbenzyl-acetophenon 247. - butyrophenon 249.

campher 211. keton 167

campher 92.

keton 215.

vinylketon 241.

547.

BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. Erg.-Bd. VII/VIII.

valerophenon 249.

Äthylchlornaphthyl-äthyl-

evelohexadiendion 356. cyclohexanon 16. Athylcyclohexyl-keton 22. phenyläthylketon 202. Athyl-cyclopentanon 15. desoxybenzoin 244. diallylacetophenon 209. dibenzylacetophenon 295. dimethylphenylketon 176. Athyldiphenyl-aceton 247. acetophenon 295. cyclohexenon 282. Athyldiphenylylketon 241. Athylenbis-methylanisalhydrazin 532 methylhydrazin, Bisnitros benzalverbindung 143 Athyl-formylphenylsulfid 533. hexahydrobenzylketon 29. Athyliden-acetophenon 194. campher 108. propiophenon 196. Athyl indenon 207. isopropylidenbenzylketon 200. malonsäurebisbenzalhydr= azid 125. malonsaurebissalicylalhydrazid 521. menthanon 42. menthon 42. Athylmercapto-anthrachinon 653, 65<u>9</u>. benzaldehvd 533. benzaldehydsemicarbazon 533. methylanthrachinon 664. Athylmethoxy-methylphenylketon 554. phenylketon 547. Athylmethyl-anthrachinonylsulfid 664. cyclohexenylketon 63. cyclopropylketon 16. phenacylather 550 Athyl-naphthylketon 214. nitrophenylketon 161. Athylon- s. a. Acetyl-Athylon-cyclohexanon 313. cyclopentanon 313. Athyloxanthranol 582. Athyloxy-benzylketon 552. dimethoxyphenylketon 689. dimethylphenylketon 557. methoxystyrylketon 629. methylphenyldiketon 629. methylphenylketon 554. Athyl-bromoxyphenylketon phenylketon 547. Athylphenäthylketon 173. Athylphenyl-desoxybenzoin 295. glyoxal 366. indenon 280.

- isothujon 110.

sulfid 717.

mercaptoanthrachinon

methoxyanthrachinonyls

Äthylphenyl-ketazin 161. Allyl-oxanthranol 585. ketimid 160. Allyloxy-allylbenzaldehyd 560. keton 159. ketoxim 161. benzaldehyd 519, 530. diallylbenzaldehyd 563. Athylpropionyl-cyclohexan Allylvanillin 627. - cyclopentan 39. Aloe-emodin 745. - cyclopentanon 320. emodintriacetat 745. Amar-säure 462. fluoren 272. Äthyl-propylacetophenon 181. saureanhydrid 462. propylbenzylacetophenon Amino-anthracen 257. - biguanid, Benzalverbins 249. dung 127. styrylketon 196. tetramethoxyphenylketon methylencampher 334. methylenfluoren 259. naphthochinon 636. Äthylthio- s. Äthylmercapto-. Amyl-anhydroacetonretens Athyltolyl-acetaldehyd 175. chinon 588. ketimid 170. benzoylaceton 370. - keton 169, 170. – naphthylketon 215, 216. Äthyl-trimethoxyphenylketon phenylketon 177. Anhydro-acetonretenchinon trimethylphenylketon 180. 588. triphenylmethylketon 295. bisdihydrindonspiran 489. — xanthogensäureanthra= bisdiketohydrinden 484. chinonylester 661. — bisdimethoxydioxohydr= Albaspidin 503. inden 763. Aldehydo- s. a. Formyl-. bishydrindon 285. Aldehydophenoxy-essigsäure bisindanindandionspiran 519. 488. propionsäure 519. disalicylaldehyd 518. propionsäureäthylester Anisal- s. a. Methoxybenzal-. 519. Anisal-aceton 559. Algolgelb GC 498. acetophenon 580. Alizarin 710. Anisalcinnamal-aceton 588. Alizarin-anthrachinonyläther acetondibromid 585. 712. acetontetrabromid 582. - bordeaux 755. Anis-aldazin 531. — braun 740. aldehyd 519, 528. — cyanin R 762. Anisaldehyd- s. a. Methoxys — diacetat 713. benzaldehyd-. — dimethyläther 712. Anisaldehyd-diacetat 530. — gelb A 701. – hydrobromid 529. - methyläther 712. perchlorat 529. orange 713. semicarbazon 532. oxyanthrachinonyläther Anisal-desoxybenzoin 593. 712. dithiocarbazinsauremethyl-Allochrysoketon 289. ester 532. Allophansäure-benzalhydr= Anis-aldoxim 531. azid 126. aldoximessigsäure 531. campherylester 511. Anisal-hydrindon 583. Allylanthrachinonyl-sulfid indanon 583. päonol 707. 659. sulfon 660. semicarbazid 532. Allyl-benzochinonoxim 366. Anishydramid 530. - benzoylcyclopropan 209. Anisil 705. - benzoylheptadien 216. Anisoyl-s.a. Methoxybenzoyl-. - campher 111. Anisoyl-acetophenon 649. — cyclohexanon 53. anisol 641. - desoxybenzoin 270. – anthrachinon 730.

carbinol 618.

575.

Aniayl-aceton 548, 552.

acetophenonsemicarbazon

- acetophenon 574.

Anthanthron 451. Anthracen-blau W R 765. braun 740. diathylindandion 439. dimethylindandion 439. indandion 437. Anthrachinon 407. Anthrachinon-aldehyd 481. bisdimethylacetal 409. bisthioglykolsaure 749. diathylindandion 492. dimethylacetal 409. dimethylindandion 492. fluorenon 487. oxim 409. sulfensäure 656. Anthrachinonsulfensäureäthylester 656. anhydrid 661. methylester 656. Anthrachinonyl-anthrachinonylsulfid 661. brommercaptan 657, 662. — chlormercaptan 657, 662. — mercaptan 652, 659. mercaptoacetessigsäures äthvlester 656. oxyanthrachinonyläther 712. - oxybenzaldehyd 651. - rhodanid 655, 661. Anthrachinonylschwefel-amid bromid 657, 662. — chlorid 657, 662. — hydroxyd 656. Anthrachinonyl-selencyanid selenmercaptan 657, 662. - sulfoxydessigsaure 656, Anthrachinonylthio-glykolsaure 655, 661. glykolsäureäthylester 655, **661**. glykolsäuremethylester 661. - hydroxylamin 657. Anthrachryson 755. Anthrachryson-dimethyläther dimethylätherdiacetat 756. tetramethvläther 756. - trimethyläther 756. – trimethylätheracetat 756. Anthra-dichinon 491. - flavin 723. — flavinsāure 723. flavon 497. gallol 740. gelb G 498. grün B 466. - hydrochinon 578. hydrochinondiacetat 579.

REGISTER

Anthrahydrochinon-diathylather 579. dimethyläther 579. - methyläther 578. methylätheracetat 579. Anthramin 257. Anthranol 256. Anthranylacetat 257. Anthra-purpurin 742. – rufin 719. – rufindiacetat 720. rufindimethyläther 720. trichinonbisdiazid 501. Anthron 256. Anthronimid 257. Apocynin 617. Asaryl-aldehyd 684. aldoxim 684. Asparaginsäure-benzalhydrazid 131. bisbenzalhydrazid 131. bisnitrobenzalhydrazid 141. - nitrobenzalhydrazid 141. salicylalhydrazid 522. Aubépine 528. Aurin 671. Azelainketon 16. Azelaon 16. Azibenzil 395. Azido-acetophenon 154. anthrachinon 416. – benzaldehyd 145. benzaldoxim 145. benzophenon 232. Azidobernsteinsäure-bis-

benzalhydrazid 125. bissalicylalhydrazid 521. Azido-dihydrocarvon 69.

essigsauremethylbenzalhydrazid 159. - gallacetophenon 686.

- menthenon 69.

methyloxyisopropyleyelo-

hexanon, Oxim 507.

oximinotrimethylbicycloheptan 74, 75. trioxyacetophenon 686.

Azocamphanon 329.

B.

Benzal- s. a. Benzyliden-. Benzal-aceton 192 acetonaphthol 590. - acetonaphthon 291. - acetonoxim 193. — acetonsemicarbazon 193. acetophenon 260. Benzalacetophenon-desoxy= benzoin 452. – dibromid 237. dimethylacetal 262.

hydrosulfid 264.

Benzal-acetophenonsemicarbazon 262. acetoxim 193. acetylaceton 379. acetylhydrazin 124. athylamin 120. Benzalamino-biuret 126. dicvandiamidin 127. guanidin 127. guanidincarbonsăureamidin 127. Benzal-anhydroacetonretenchinon 594. anisalaceton 583. anthracenindandion 452. anthron 301. - azidobutyrylhydrazin 124. azidopropionylhydrazin azin 123. benzoylaceton 426 Benzalbis-acetamid 120. benzylsulfid 145. dibenzoylmethan 499. nitroperinaphthindandion 499 oxyoxoperinaphthinden 499. perinaphthindandion 499. tolykulfid 145. tolykulfon 145. Benzal-campher 216, 217. campherylaceton 389. campherylidenaceton 405. campherylidenhydrazin 329. cinnamalaceton 285. - crotonylhydrazin 125. curcumin 760. curcumon 272. Benzaldazin 123. Benzaldazin-bistolyljodonis umbromid 136. hydrobromid 124. tetrabromid 124. Benzaldehyd 113; additionelle Verbindungen 118; Um= wandlungsprodukte 118; funktionelle Derivate 119: Substitutionsprodukte 132; Schwefelanalogon 145; Selenanalogon 145. Benzaldehyd- s. a. Benzal-, Benzyliden-.

Benzaldehyd-guanylhydrazon hydrazon 123. isobutylthionaminsaure laurvlhydrazon 124. methylimid 119. phenoxyathylhydrazon 123. salpetersäure 118. schweflige Saure 119. semicarbazon 126. trichloroxyäthylhydrazon Benzal-desoxybenzoin 297. - diacetamid 120. diacetat 119. diacetophenon 444. - diacetvl 378. Benzaldiacetyl-acetylhydrazon 379. dibromid 369. oxim 379. Benzal-diäthyläther 119. diathylketon 198. didesoxybenzoin 462. dihydroverbenon 216. dipropionat 119. dipropylketon 201.
 Benzaldithiocarbazinsäurebenzylester 127. methylester 127. nitrobenzylester 127. Benzaldoxim 121. Benzaldoxim-essigsāure 122. methyläther 122. peroxyd 122. Benzal-geranylamin 120. hexahydroacetophenon hydrazin 123. Benzalhydrazincarbonsaureathylester 126. - methoxyphenylester 126. methylester 126. Benzalhydrazindipropions saure 129. Benzalhydrazinessigsäure-isobuttersäure 129. propionsäure 129. Benzalhydrazino-ameisen-

säureäthylester 126. ameisensäuremethylester Benzaldehyd-acetylhydrazon diessigsaure 128. diessigsäurebisbenzalathylimid 120. hydrazid 131. azidobutyrylhydrazon 124. essigsäurebenzalhydrazid azidopropionylhydrazon glyoxylsäureäthylester crotonylhydrazon 125. 125.

diathylacetal 119. isobuttersaure 129. dibenzylmercaptal 145. - isovaleriansāure 129. - ditolylmercaptal 145.

geranylimid 120.

 propionsäurebenzalhydrs azid 129.

– **diazi**d **34**5.

Benzochinon-diimid 344. Benzoyl-cyclohexan 200. Benzal-hydrazinovalerians dioxim 338, 345. cyclohexanon 380. säure 129. hydrazinsulfonsäure 131. - formylimiddiazid 345. cyclohexenolacetat 563. imidoxim 344. cyclopentanon 380. hydrindon 276. - hydrindonimid 276. methylimidoxim 344. cyclopropan 195. - oxim 337, 344. - indanon 276. desoxybenzoin 444. propylimidoxim 345. - laurvlhydrazin 124. diazomethan 362. - diphenyl 290. - malonylanthracen 452. semicarbazon 345. Benzo-cotoin 702 fluoren 296. - malonylnaphthalin 446. formaldehyd 360. cycloheptatrienon 212. -- menthanon 210. - cycloheptenon 197. Benzoylformaldehyd-acementhon 210. - fluorenon 287, 289. tylhydrazon 361. methoxycinnamalaceton Benzoin 572. diathylacetal 361. 587. – methylamin 119. Benzoin-acetat 572. - hydrazon 361 carbonat 572 nitrobenzalhydrazon methylbenzalhydrazin 159. naphthindandion 446. – methyläther 572. Benzoyl-formaldoxim 361. methylätheroxim 573. heptadien 209. - oxybenzalhydrazin 525, – nitrať 572. hexan 181. **531**. påonol 648. oxalat 572. hexvlen 199. pinakolin 200. oxim 573. - indandion 483. propionaldehyd 194. Benzo-orcin 642. indandionimid 483. phenanthrenchinon 441. - propiophenon 267. isobutylacetat 556. - semicarbazid 126. phenon 218. isobutylalkohol 556. Benzophenon-bisbromphenyls isopropylalkohol 552. semicarbazidpropionsäure acetal 223. kresol 573. 129. bischlorphenylacetal 223. menthanon 383. Benz-amaron 462. - anthron 288. bismethoxyphenylacetal menthon 383. aurin 589. 223. mesitylen 245. chlorimid 224. methionsäurediphenylester dianthron 460. Benzhydryl-campher 283. — dimethylacetal 223. menthon 274. dinatrium 221. methionsäureditolylester Benzil 392. — diphenylacetal 223. - ditolylacetal 223. Benzil-benzoin 572, 730. naphthalin 283, 284. dihydrazon 395. naphthol 586, 587. — hydrazon 225. dioxim 393, 394. imid 223. naphthoylbenzol 451. natrium 221. nitromethan 153. - hydrazon 394. kalium 393. - oxim 224. orcin 642. methylhydrazon 394. Benzophenonoxim-acetat 225. oxytolylindenon 487. natrium 393. benzyläther 225. pentan 178. phenacetylmethan 401. nitrat 393. - essigsäure 225. - methyläther 224, 225. - oxim 393. phenanthren 301. phenetol 569. Benziloxim-acetatacetyl= Benzo-phenonsemicarbazon 225.phenol 569. hydrazon 395. - phloroglucin 701. benzalhydrazon 395. phloroglucin 701. pyrogaliol 701. – hydrazon 394; Formylpropionaldehyd 368. resorcin 639, 640. derivat 395 pyranthron 489. Benzoyl-acetaldehyd 365. pyren 305. isopropylidenhydrazon pyrogallol 701. acetaldehyddiathylmer-Benzilpinakon 730. captal 366. resorcin 639, 640. toluol 234, 235. acetaldoxim 366. Benzo s. a. Benzoyl.. aceton 366. toluylbenzol 444. Benzo - acenaphthenchinon acetonäthoxalylimid 367. triphenylcarbinol 594. xylol 239. anthrachinon 440. acetonamin 367. Benz-pinakolin 305. brenzcatechin 640. acetonimid 367. - chinon **337, 34**0. pinakolinkalium 306. - acetophenon 398. Benzochinon-acetimiddiazid amvlen 198. Benzyl-aceton 167. anisol 569. acetonaphthon 285. - acetimidoxim 338, 345. anthrachinon 485. acetophenon 237. benzanthron 452 anthrachinonylsulfid 654, – **ä**thylimidoxim 345. bischlorimid 344. – brenzcatechin 640. 660. – butylimidoxim 345. - brombenzoyläthan 401. anthrachinonylsulfon 654, carboxymethylimidoxim – campher 387. 660. - carbinol **53**8. 345. benzalaceton 270. - chlorimid 344. - chlorbenzovläthan 401. benzhydrylketon 293.

- cinnamoylmethan 426.

benzophenonoxim 225.

Benzylbenzoyl-amylen 272. butan 248. carbinol 575. cyclopropan 271. hexan 249. hexylen 273.ketoxim 397. pentan 249. Benzyl-benzylbenzalpropylketon 301. butyrophenon 247. campher 210. — cyclöhexanon 200. cvclohexenon 208. dibromphenylbenzylbutylketon 295. – dihydrocarvon 210. dimethylphenylglyoxal **403, 4**04. dimethylphenylketon 244. - diphenyläthylketon 294. glyoxal 366. hydrindon 268. hydrindonoxim 269. Benzyliden- s. a. Benzal. Benzyliden-aceton 192. cinnamylidenaceton 285. diacetat 119. — diäthyläther 119. dipropionat 119. Benzyl-indanon 268. - menthanon 203. - menthenon 210. menthon 203. Benzylmercapto-anthrachinon 654, 660 methylanthrachinon 664. Benzylmethoxyanthrachinonvl-sulfid 717. sulfon 717. Benzylmethyl-anthrachinonylsulfid 664. benzylbenzalpropylketon 301 Benzyl-oxanthranol 593. oxyanthrachinonylsulfid 717. oxyanthrachinonylsulfon 717 propionylaceton 370. propiophenon 244. triphenylmethylketon 307. Bernsteinsaure-amidbenzalhydrazid 125. benzalhydrazid 125. - bisbenzalhydrazid 125. — bismethylbenzalhydrazid 125. diphenacylester 538. nitrobenzalhydrazid 140. — salicylalhydrazid 521. Biscenaphthylidendion 453. Bianthron 458.

Bicyclo-decanon 73. heptanon 49. nonandion 324. Bindon 484. Bindon-äthyläther 673. methyläther 673. Bis- s. a. Di-. Bisaceanthrenchinonyl 499. Bisacetoxy-anthrachinonylmethan 761. phenyläthyläther 155. Bisathoxy-benzalaceton 666. benzalcyclohexanon 670. benzalhydrazin 523, 532. naphthylketon 675. Bisathylanthrachinonyl 497. Bisāthylmercapto-anthrachinon 718, 721, 723. benzaldazin 533 benzalhydrazin 533 oxophenylpropan 366. Bisathylsulfonanthrachinon 718. Bisanthrachinonylmercaptoathan 654, 660. athylen 654, 660, anthrachinon 719, 721, 723. Bisanthronyldiimid 456. Bisbenzal-aminoguanidin 127. phenacylaulfid 581. Bisbenzoanthrachinonylathylen 500. Bisbenzoyl-athylsulfon 547. anthrachinonyl 502. styrylsulfid 581. vinylbenzol 450. Bisbenzyl-mercaptoanthrachinon 719, 723. mercaptotoluol 145. oxybenzalhydrazin 523, 532. sulfonanthrachinon 719. Bisbrom-benzalhydrazin 134. benzoyläthan 402. nitrophenylketon 232. oxohydrindylbrommethan 436. phenacylsulfid 363. phenacylgulfon 363. phenoxydiphenylmethan 223. phenylketazin 229. phenylketon 229. Biscarbathoxyoxy-benzaldehyd 607. methylbenzaldehyd 620. toluylaldehyd 620. Biscarbomethoxyoxy-cinnamoylmethan 728. methylbenzaldehyd 620. toluylaldehyd 620. Bischloracetylmesitylen 370.

Bischloracetyl-phenyläther 537. resorcindiathylather 694. Bischloranthrachinonyläthvlen 498. disulfid 657. Bischlor-benzalaceton 279. benzalhydrazin 132, 133. diphenylenvinyldiimid 274. diphenylvinyldiimid 256. nitrophenylketon 232. phenoxydiphenylmethan Bischlorphenyl-acenaphthenon 305. anthrachinonyläthylens glykol 761. keton 228. Bisdibenzylmercaptophenylathylsulfon 543 Bisdibrom-diphenylmethylen • hydrazin 229. methyldianthrachinonyl phenyläthylketon 246. Bisdichlor-methyldianthras chinonyl 496. phenyläthylketon 246. phenylketon 228. Bisdijodoxybenzochinonylather 683. Bisdiketo-hydrinden 491. methylhydrinden 492. Bisdimethoxy-athyldiphenyl 403. benzalaceton 747. benzalhydrazin 602, 609. cinnamoylbrommethan 758. cinnamoylmethan 758. phenylanthron 748. Bisdimethylanthrachinonyl 497. Bisdimethylbenzoyl-butan 406. hexan 406. octan 407. propan 406. Bisdimethylphenylketon 247. Bisdinitrobenzalhydrazin 144. Bisdioxo-cyclohexadienyl 490. hydrindyl 491. hydrindylidenxylol 494. methylhydrindyl 492. Bisdioxy-anthrachinonyl 765, anthrachinonyldisulfid

benzalhydrazin 603, 608.

Bisdiphenylen-dibromdiacetyl

dichlordiacetyl 457.

succindialdehyd 457.

Bisdiphenylmethylen-hydrs Bisoxo-methylcyclohexyl: azin 225. keton 474. tetrazon 226. methylisopropylcyclos hexenyl 372 Bis-diphenylylketon 305. – hydrindonspiran 434. phenylhydrindylather 581. - iminodihydroanthranyl Bisoxotrimethyl-bicycloheptyl Bisisopropyl-anthrachinonyl eveloheptenvl 371. cyclohexenyläther 509. **497**. - benzalhydrazin 171. Bisoxyanthrachinonyl 760. Bisjod-nitrophenylketon 232. Bisoxyanthrachinonyl-äther - phenylketon 230. 712, 720. Bismethoxyacetoxycinnadisulfid 718. movi-brommethan 758. mercaptoanthrachinon721. methan 761.sulfid 717. methan 758, 759. Bismethoxyantlirachinonyldis sulfid 718. sulfoxyd 717. Bismethoxybenzal-aceton 666. Bisoxyanthranyl 455. - hydrazin 522. 526; s. a. Bisoxybenzal-aceton 666. acetylaceton 728. Anisaldazin Bismethoxycarbathoxyoxycycloheptanon 670. cinnamoyl-brommethan cyclohexanon 670. cyclopentanon 669. methan 758, 759. hydrazin 526, 531; s. Bismethoxy-carbomethoxy-Salicylaldazin. oxycinnamoylmethan758. Bisoxy-benzyldisulfid 145. cinnamalaceton 672. benzyltrisulfid 145. — naphthoyl 730. cinnamoylmethan 728. - naphthylketon 674. - cinnamyldisulfid 190. — naphthylmethylenhydrs cinnamyltrisulfid 190. azin 564. Bisoxydiphenylallyl-disulfid phenäthylketon 645. 265. - phenoxydiphenylmethan sulfid 264. sulfon 264. Bismethoxyphenyl-diazos Bisoxymethoxy-benzalhydrazin 602, 608. methan 641. benzyldisulfid 534. dibenzoylbutan 730. – ketazin 641. benzyltrisulfid 534. Bismethyl-anthrachinonyl496. cinnamoylbrommethan anthrachinonyldisulfid664, 758. 665. cinnamoylmethan 757, 758, — benzalhydrazin 159. 759. benzoylpropylbenzol 446. Bisoxy-phenäthylketon 645. cyclohexylidenhydrazin phenylanthron 677. phenylketon 641. - mercaptoanthrachinon718, styrylketon 666. Bispentachlor-dioxocyclomercaptobenzaldazin 524, hexenyl 490. 533. phenylketon 228. Bisphenacyl-mercaptobenzol 540, 541. phthalylnaphthyl 500. sulfonanthrachinon 718 Bisnitro-benzalaminoguanidin sulfonbenzol 541. 140. sulfoxydbenzol 541. benzalhydrazin 138, 140, Bisphenyl-acetylenylketon-143. diathylacetal 287. benzylketon 238. äthylidenharnstoff 150.

Bisnitromethoxymethyl-ben =

zalaceton 667.

styrylketon 667.

keton 231.

Bisnitrosocaron 73.

Bisnitrophenyl-aceton 238.

Bisoxocyclohexylketon 473.

Bisphenyl-propylcyclohexanon 274. propylidenharnstoff 161. thioanthrachinon 721. Bispropylanthrachinonyl 497. Bissalicylalaminoguanidin 521. Bistolylmercapto-anthrachis non 721. anthrachinonyldisulfid719. dianthrachinonyldisulfid Bistolyl-sulfontoluol 145. - thioanthrachinon 721. Bis-trimethylbenzoylbutan 407. trioxodimethylbutyryl= cyclohexylmethan 503. Bittermandelöl 113. Bornylidencampher 204. Brenzweinsäurediphenacylester 538. Brom-acetophenon 152. acetoveratron 618. Bromacetoxy-acetylnaphthalin 568. brommethylfluoren 260. dioxodiphenylpropan 479. - methylisobutyrophenon 556. naphthochinon 637. oxophenylmethoxyphenyls heptadien 667. — tetramethylbicyclopentas non 510. Bromacetyl-aminoessigsäures benzalhydrazid 130. cyclohexan 17. glycinbenzalhydrazid 130. naphthol, Acetat 568. - resorcin 616. veratrol 618. Bromathoxy-benzophenon brommethoxyphenylpropiophenon 644. naphthochinon 636. oxophenylbrommethoxy: phenylpropan 644. Bromathyl-acetophenon 171. anthrachinonylsulfid 653, brommethoxyphenylketon mercaptoanthrachinon 653, 659. methoxymethylphenylketon 554. phenylketon 161. propiophenon 176. tolylketon 170. Brom-alizarin 713. - amylphenylketon 177.

mercaptoanthrachinon721.

perinaphthindandion 499.

— anil 349.

- benzoylbenzol 462.

butylketon 249.

propylaceton 249.

234

benzylmethylenhydrazin

REGISTER

775

heptadiendibromid 650.

Brommethylacetophenon 165.

Bromanilsaure 681. Bromchlor-benzalpropiophe-Bromdiphenacyl 401. Bromanilsäure-diacetat 681. non 266. Bromdiphenyl-methylencyclobrom benzylacetophenon - dibenzyläther 681. hexadienon 290. — ditolyläther 681. propiophenon 294. phenylsulfonacetophenon Brom-anisaldehyd 532. Brom-epicampher 86, 87. 363. - anthrachinon 414. — fluorenon 253. Bromeureumin 758. anthron 258. formylcampher 334. Bromcurcumin-diacetat 758. benzalacetophenon 263. — formyldesoxybenzoin 400. dicarbonsaurediathylester — benzaldehyd 134. - formylfluoren, Diäthyls benzaldiacetat 134. acetal 260. dimethyläther 758. benzochinonchlorimid 348. fuchson 290. — benzochinonmethylimid» Brom-cyclopentanon 5. gallacetophenontrimethyldehydroisodypnopinakolin oxim 348. āther 686. 267. - benzophenon 228. hexamethylcyclohexens — desoxybenzoin 234. Brombenzoyl-benzanthron dion 334. diacetoresorcin 694. 452. — isobutyryloyolohexan 29. Bromdiacetoxy-acetophenon formaldoxim 362. isodicampher 372. - veratrol 640. isonitrosoacetophenon anthrachinon 713. — xylenol 575. benzaldehyd 609. Brombenzyl-campher 211. Bromisopropyl-acetoxyme= - naphthochinon 699. desoxybenzoin 294. thylphenylketon 556. Bromdiathoxy-acetoxychalbutyrophenon 181. — hydrindon 269. kon 707. cyclohexylketon 29. Brombindon 484. acetoxychalkondibromid oxymethylphenylketon Brombis-bromoxohydrindyl-704. 556. methan 436. methylfluoren 260. phenylketon 169. chloracetylmesitylen 370. Bromdibenzalaceton 279; Dipropiophenon 179. — dimethoxycinnamoylbromid 270. Bromisovanillin 609. methan 758. Bromdibenzoyl-athan 402. methoxyacetoxycinnas Bromjod-diphenoxybenzos - carbinol, Acetat 479. chinon 682, 684. movimethan 758. propan 403. diphenoxychinon 684. methoxycarbāthoxyoxys Brom-dibrommethoxybenzyls — indenon 205, 206. cinnamoylmethan 758. acetophenon 574. — indon 205, 206. — indonoxim 206. methylmercaptovinylphes dihydrodianthron 457. nylketon 374. Bromdimethoxy-acetophenon oxymethoxycinnamoylnitrophenylbutyrophenon 613, 616, 617, 618. 243. methan 758. benzaldehyd 609, 610. oximinoinden 206. Brombrom-acetoxybenzyls benzaldehydsemicarbazon oxoinden 205, 206. indandion 665. 610. Brom-menthanon 32, 33, 37. benzalacetophenon 263. benzaldoxim 609, 610. — benzylacetophenon 237. – menthenon 69. — benzophenon 640. menthon 37. benzyldesoxybenzoin 294. desoxybenzoin 642. diacetoxybenzylindandion Brommethoxy-acetophenon methoxyphenylpropiophes 727. non 704. - methylcampher 91. Bromdimethyl-acetophenon acetoxyacetophenon 616. nitrobenzylacetophenon acetoxybenzaldoximacetat benzaldehyd 166. nitrobenzyldesoxybenzoin anthrachinon 652. butyrophenon 179, 180. benzalacetondibromid 552. 294. cyclohexenolon, Hypo-- propylanthron 271. benzalacetophenon 580. bromit 509. benzaldehyd 526, 532. Brom-buccocampher 318. oyclohexenon 50. - benzaldehydsemicarbazon butyrophenon 167. propiophenon 176. butyrylcymol 182, 183. Bromdinitro-benzophenon232. - campher 82, 83, 84, 85. phenanthrenchinon 420. benzylalkohol 530. — chalkon 580. — carbomethoxyoxytetras Bromdinitrosobenzol 339. chalkondibromid 574. methylbicyclopentanon Bromdioxo-diphenylbroms benzylbutan 445. — fuchson 589. - carmin 632, 700. methylpropiophenon 554. - methylhydrinden 378. oxobismethoxyphenyl---- carmindiacetat 700. phenylhydrinden 421. propan 704. chalkon 263. tetrahydrodianthranyl 457. oxophenylmethoxyphenyl. chinacetophenondimethyls – triphenylpentan 445. Ather 617. Bromdioxy-acetophenon 616. heptadien 667. oxophenylmethoxyphenyls anthrachinon 713. Bromchinon-chlorimid 348.

benzaldehyd 609.

— naphthochinon 699.

diphenylmethid 290.methylimidoxim 348.

776 Brommethyl-äthylphenylketon 171. anthrachinon 423. benzanthron 289. benzoanthrachinon 442. benzochinon 355. Brommethylbenzochinonoxim 355. - oximacetat 355 – semicarbazon 355. Brommethyl-campher 91. cyclohexanon 11, 12, 14. dimethylphenylketon 172. diphenylmethylencyclohexadienon 293. fuchson 293. hydrindon 196. indandion 378. Brommethylisopropyl-benzos chinonsemicarbazon 359. butyrophenon 182, 183. cyclohexandion 318. propiophenon 181.

Brommethyl-methoxyphenylketon 537.

- naphthochinol 562. propiophenon 170. tetrabromisopropylidens cyclohexadienon 170.

 tolylketon 165. trimethylphenylketon 177.

Brom-naphthalinsäure 636. — naphthazarin 699. naphthazarindiacetat 699.

- naphthochi itrol 820. - naphthochinolbromnaphs

thyläther 384. naphthochinonmethid 212. Bromnitro-acetophenon 153,

benzalacetonaphthol 590.

 benzalacetophenon 263. benzaldehyd 144.

— benzalpropiophenon 266.

- benzophenon 231.

— chalkon 263.

 — cinnamoylnaphthol 590. — dimethoxybenzaldehyd

611. - methylbenzoanthrachinon

443. oxomethyldiphenylpentan

oxymethoxyacetophenon

616. - perylenchinon 449.

phenanthrenchinon 419. Bromnitrophenyl-benzoyls athylen 263.

butyrophenon 241, 242. isocaprophenon 247.

 valerophenon 246. Bromnitroresacetophenonmethyläther 616. Bromnitrosokresol 355.

Bromnitroso-methylanilin 348. oxytoluol 355.

Brom-nitroveratrumaldehyd

oximinoacetophenon 362. Bromoxo-brompropyldihydroanthracen 271.

dihydroanthracen 258. diphenylphenoxyphenyl-

propan 591.

phenylbrommethoxyphes nylpropylen 579.

Bromoxy-anthrachinon 652. benzaldehyd 526, 532.

benzaldehydsemicarbazon 526.

benzophenon 570.

- diathoxychalkon 707.

Bromoxymethoxy-acetophes non 615, 616.

benzaldehyd 602, 609. - benzaldoxim 609.

Bromoxymethyl-benzaldehyd 546.

benzolazoformamid 355. - isobutyrophenon 556.

isopropylbenzolazoform: amid 359.

Bromoxy-naphthaldehyd 566.

naphthochinon 636, 637. oxomethyldihydronaphs thalin 562.

propiophenon 547. toluylaldehyd 546.

trisindandion 764.

Brom-pentamethylorcin 334.

phenacetylacetophenon

phenanthrenchinon 418. phenoxydiphenylpropio-phenon 591.

Bromphenyl-aceton 162.

acrolein 190.

athoxyphenylketon 570. athyldibromphenylathyl-

keton 246.

benzoyläthylen 263. benzylglyoxal 398.

brombenzylketon 234.

Bromphenylbromnitrophenylketon 231.

propylketon 241, 243. Bromphenyl-bromphenyl-

keton 229. bromtriphenylmethylketon 306.

chlornitrophenylpropylketon 241.

dibenzoyleyelopropan 449. dibenzoylmethan 444.

Bromphenyldibrom-nitrophenylpropylketon 241,

phenyläthylcyclohexenon

Bromphenyl-hydrindon 265,

indandion 421.

— jodnitrophenylpropylketon

malonylnaphthalin 442. Bromphenylnitrophenyl-keton 231.

propenylketon 266.

propylketon 242.

Bromphenyl-oxyphenylketon 570.

perinaphthindandion 442. sulfonacetophenon 363.

Brom-propionyleymol 181.

propiophenon 161.

Brompropyl-athylphenylketon 179.

isopropylphenylketon 181.

phenylketon 167.

- tolylketon 175.

Brom-protocatechualdehyd 609.

- resacetophenon 616. Bromresacetophenon-di-

methyläther 616. methyläther 615, 616.

 methylätheracetat 616. Brom-rosochinon 388.

salicylaldehyd, Azin 523.

tetrahydrocarvon 32, 33.

- tetrahydroeucarvon 28. tetramethylbicyclopentas nolon 510.

thymochinonsemicarbazon 359.

toluchinon 355.

Bromtoluchinon-oxim 355. oximacetat 355.

semicarbazon 355.

Brom-tolylsulfonacetophenon

trijodbenzochinon 350.

trijodchinon 350.

trimethoxyacetophenon

Bromtrimethyl-acetophenon 177.

cycloheptanon 28. cyclohexanon 25.

Brom-trisindandion 501.

vanillin 609.

vanillinacetatoximacetat 609.

- vanillinoxim 609.

veratrumaldehyd 609, 610. veratrumaldehydsemi-

carbazon 610.

veratrumaldoxim 609, 610.

zimtaldehyd 190.

Buccocampher 317. Butein 737.

Butein-dimethyläther 737. tetrascetat 737.

Butein-tetramethyläther 737. trimethyläther 737. Butyl-benzaldehyd 175. benzylketon 177. bromnitrophenylpropyls keton 182. campheryldisulfoxyd 512. cyclohexanon 29. cyclopropylketon 22. Butylidencampher 111. Butyl-naphthylketon 215. nitrophenylpropylketon — phenylketon 173, 174. styrylketon 199, 200, Butvrophenon 166. Butyrophenon-acetylimid 167. - carbathoxyimid 167. — imid 167. - oxim 167. - semicarbazon 167. Butyryl-acetophenon 369. — anisol 552. — benzol 166. — campher 336. — cyclohexan 29. - cyclohexen 61. - cyclopentan 25. - cyclopropan 16. - diphenyl 245. - filicinsaure 489. - naphthalin 215. — toluol 175.

C. Camphan-aldehyd 90. carbonsaurealdehyd 90. Camphandion 325. Camphanon 77, 86. Camphenilanaldehyd 87. Camphenilon 59, 60. Camphenon 105. Camphenon-dibromid 105. hydrobromid 83, 105. Campher 77, 84, 85, 86; synthetischer 85; Keton $C_{10}H_{16}O$ aus -88; Substitutionsprodukte 81. Campher-acetylhydrazon 81. - **az**in 81 chinon 325. Campherchinon-acetylhydrazon 329. azin 329. benzalhydrazon 329. — dioxim 327, 328. - formylhydrazon 329. – hydrazon 328. methylhydrazon 329. -- oxim 325, 327. – oximacetylhydrazon 331.

— oximazin 331.

REGISTER Campherchinonoxim-benzal= Carvoximhydrochlorid 65, 66. hydrazon 331. hydrazon 330, 331; Acetylderivat 331; Benzovlderivat 331; Diacetylderivat 331. isopropylidenhydrazon 331. - nitrimin 332. - semicarbazon 331, 332. Campherchinon-semicarbazon thiosemicarbazon 330. Campher-hydrazon 81. nitrilsaurehydrazid 327. – nitrimin 81, 85. nitrobenzalhydrazon 143. – oxim 80, 84, 85. phoron 57. phoronoxim 57. semicarbazon 81, 85. Campheryl-aceton 335. - benzoylaceton 477. carbinol 513. Campheryliden-aceton 360. campher 384. hydrazin 328. Camphoglucuronsaure 80. Campholenaldehyd 72. Capronyl-acetophenon 370. benzol 177 Caprophenon 177. Carbathoxy-nitrobenzaldoxim 140, 142, 143. oxybenzaldehyd 530. vanillin 607. Carbocamphenilonon 324. Carbomethoxy-everninaldes hyd 620. – isovanillin 607. orcylaldehyd 620. oxyacetophenon 538. oxybenzaldehyd 530. oxycinnamoylaceton 632. - vanillin 607. Carboxymethyl-benzaldoxim **122**. benzophenonoxim 225. - isobenzaldoxim 120. - nitrobenzaldoxim 138, 143. Caron 73. Carvenon 66. Carvomenthon 31, 33 Carvon 101, 102, 103. Carvon-campher 106. hydrat 510. hydrazon 102. hydrochlorid 65. semicarbazon 102. Carvo-pinon 104. tanaceton 65. tanacetondibromid 32. tanacetonoxim 65. Carvoxim 102, 103; Acetat 102; Crotonsaureester 102.

Caryophyllen, Keton C₁₆H₁₅O aus -- 40: Diketon C₁₂H₂₀O₂ aus -321; Trioxoverbindung C₁₄H₂₃O₃ aus — 472. Cedren. Dioxo-Verbindung C₁₅H₂₄O₂ aus — 336. Cedriret 750. Chalkon 260. Chinacetophenon 617. Chinalizarin 755. Chinhydron 343. Chinhydronartige Verbinduns gen, Konstitution 337. Chinizarin 714. Chinizarin-chinon 491. - dimethyläther 715. -- diphenyläther 715. – methy**läther 7**15. Chinole 504. Chinon 337, 340; additionelle Verbindungen 343. Chinon-acetimidoxim 345. - āthylimidoxim 345. azin 345. bischlorimid 344. bisoxyphenylmethid 671. – butylimidoxim 345. carboxymethylimidoxim 345. chlorimid 344. dichlordiimid 344. diimid 344. dioxim 338, 345. diphenylmethid 290. Chinone 309, 337. Chinon-imidoxim 344. methylimidoxim 344. oxim 337, 344. oxyphenyloxymethylphe= nylmethid 671. propylimidoxim 345. semicarbazon 345. Chlor-aceanthrenchinon 437. acetonaphthon 213. - acetophenon 151. Chloracetoxy-acetophenon 539. methylacetophenon 550. — naphthochinon 637. oxophenylmethoxyphenylpropan 643, 644 Chloracetyl-aminoessigsaures benzalhydrazid 130. brenzcatechin 618. brenzcatechindiacetat 618. cyclopropan 6. cymol 180. decylbenzol 186. glycinbenzalhydrazid 130. kresol 549, 550. naphthalin 213. naphthol 567. phenoxyessigsäure 537.

Chloracetyl-resorcin 615. veratrol 618.

Chlorathoxy-acetophenon 537. benzochinondioxim 598.

Chlorathyl-acetophenon 171. oxymethylphenylketon

phenylketon 161.

Chloralhydrazin, Benzalvers bindung 123

Chlor-alizarin 713.

– ameisensäurecampheryls ester 511.

778

— anil 347. — anilsäurediäthvläther 681.

— anilsäureditolyläther 681.

anisyldesoxybenzoin 591.

- anthrachinon 409, 411. Chloranthrachinon-aldehyd

481, 482. oxim 410.

Chloranthrachinonyl-rhodanid

thioglykolsäure 657. Chlor-anthranol 257.

anthron 257.

benzalacetophenon 262.

— benzalacetophenondibros mid 238.

benzaldehyd 132, 133.

benzaldehydsemicarbazon

— benzalhydrazinodiessig* säurebischlorbenzalhydr= azid 133.

benzalsemicarbazid 133.

 benzoanthrachinon 441. - benzochinon 338, **34**6.

Chlorbenzochinon-dioxim 338.

methylimidoxim 346.

— oxim 346.

semicarbazon 346. Chlorbenzophenon 227.

Chlorbenzophenon-chlorimid 227.

imid 227.

Chlorbenzoyl-allochrysoketon

anthrachinon 485, 486.

benzofluoren 452.

— carbinol 539.

Chlorbenzpinakolin 306. Chlorbenzyl-aceton 168.

- acetophenon 237.

- hydrindon 269. menthanon 203.

Chlorbistrichlormethylbenzo= phenon 239.

Chlorbrom-benzochinonchlors imid 348.

campher 83.

chinonchlorimid 348.

methylbenzochinon 355.

- methylbenzochinonchlor imid 355.

Chlorbrom-methylbenzos chinondiazid 356.

nitrophenylbutyrophenon 241.

oxyacetophenon 535.

- toluchinon 355.

toluchinonchlorimid 355.

Chlor-butylphenylketon 173.

- campher 82, 84.

– chalkon 262.

 chinacetophenondimethyl= ather 617

- chi ...etophenonmethyl= äther 617

chinizarin 715.

— chinon 338, 346.

Chlorchinon-diphenylmethid

- methylimidoxim 346.

oxim 346.

Chlorchlor-acetoxyacetophe= non 537.

 benzalacetophenon 262. nitrobenzylacetophenon

phenylsulfonacetophenon

363.

Chlor-cinnamyldesoxybenzoin **30**0.

cycloheptanon 10.

– cyclohexanon 8.

cyclopentanon 5.

desoxybenzoin 234.

 diacetoxyacetophenon 618. diacetoxyphenanthrenschinon 725.

diäthylpropylacetophenon 183.

dibenzalaceton 279.

- dibenzoylmethan 399.

Chlordibrom-methylanthras chinon 423.

oxynaphthochinon 637.

oxyphenylpropiophenon 574.

Chlordichlorbenzoylanthra= chinon 486.

Chlordimethoxy-acetophenon 615, 617, 618.

benzophenon 639.

methylacetophenon 622.

Chlordimethyl-acetophenon 172.

benzaldehyd 165.

benzophenon 239. cyclohexanon 20.

cyclohexenon 49.

dichlormethylcyclohexadienon 99.

Chlordinitro-benzophenon 231, 232.

Chlordinitro-phenanthrens chinon 420.

phenylaceton 162.

Chlor-dinitrosobenzol 338.

dinitrosotoluol 353.

dioxomethylhydrinden 377, 378.

dioxophenylhydrinden

Chlordioxy-acetophenon 615,

anthrachinon 713, 715.

benzaldehvd 609.

benzochinon 681. chinon 681.

methylacetophenon 622.

phenanthrenchinon 724.

phenoxyanthrachinon 742.

Chlor-diphenacyl 401.

diphenylbenzovlbutadien

 diphenylmethylencyclohexadienon 290.

— fuchson 290.

gallacetophenontriacetat

isobutyloxymethylphenylketon 557.

- isopropylcyclohexenon 54.

 jodmethoxyacetophenon 538.

— iodosomethoxyacetophe: non 538.

— menthanon 32, 33, 37.

— menthenon 65.

- menthon 37. Chlormethoxy-acetophenon 535, 536,

-- acetoxyphenylpropiophes non 643, 644.

- anthrachinon 652.

benzalacetophenon 580,

benzaldehyd 526.

benzochinondioxim 597.

benzophenon 570.

— benzophenonchlorimid 570.

bischlorphenylpropylen 263.

chalkon 580, 581.

cinnamalacetophenon 584.

diphenylmethan 223. diphenylpentadien 278.

diphenylpropylen 262. fuchson 589.

Chlormethyl-acetophenon 165.

äthoxynaphthylketon 567.

äthoxyphenylketon 537. äthylphenylketon 171.

Athylpropylacetophenon 182.

anthrachinon 421, 422.

anthranol 266. anthron 266.

benzanthron 289. benzochinon 353.

Chlormethylbenzochinon-bisoximacetat 353. chlorimid 353. - dioxim 353 - oxim 353, 354. oximacetat 354. Chlormethyl-benzophenon 235, 236, 237 benzylketon 162. bromoxyphenylketon 535. — campher 90. - carvacrylketon 180. Chlormethylchlor-acetoxyphenylketon 537. methoxyphenylketon 535. - oxyphenylketon 535. Chlormethylcyclo-hexadiendiolon, Salpetersaure ester 351. hexanon 11, 12, 13, 14. pentanon 9 propylketon 6. Chlormethyl-dichlormethylcyclohexadienon 98. dimethylphenylketon 172. diphenylmethylencyclohexadienon 293. Chlormethylencampher 107. Chlormethyl-fuchson 293. hydrindon 195. indandion 377, 378. - indandiondisemicarbazon - isopropylacetophenon 180. jodmethoxyphenylketon jodosomethoxyphenyls keton 538. mercaptoanthrachinon 657. methoxynaphthylketon 567. methoxyphenylketon 535, – naphthylketon 213. oxymethylphenylketon **549,** 550 oxynaphthylketon 567. oxyphenylketon 535, 536.
phenäthylketon 168. tolylketon 165 Chlor-naphthacenchinon 440. naphthaldehyd 212. Chlornaphthaldehyd-azin 212 dimethylacetal 212. semicarbazon 212. Chlor-naphthazarin 698. naphthochinonoxim 385. Chlornaphthyl.benzalthios hydroxylamin 123. schwefelamid, Benzalverbindung 123 Chlornitro-acetophenon 153.
— alizarin 713. – anthrachinon 415.

Chlornitro-benzaldehyd 143. Chloroxymethyl-isovalerobenzophenon 230. phenon 557. benzylbenzoylcarbinol 575. propiophenon 554. benzyldesoxybenzoin 294. Chloroxy-naphthacenchinon campher 84. dioxyanthrachinon 713. naphthaldehyd 566. methoxybenzaldehyd 527. naphthaldehydazin 566. methylacetophenon 165. naphthaldehydoxim 566. Chlornitrooxy-benzaldehyd naphthochinon 637. Chloroxyoxo-amylnaphthalin benzochinonoxim 597. Chlornitrophenyl-benzalthios diphenylpropan 575. hydroxylamin 122. phenylmethoxyphenylpromercaptoacetophenon 539. pan 643. Chloroxy-phenoxymethyls phenacylsulfid 539. anthrachinon 725. phenacylsulfoxyd 540. schwefelamid, Benzalverphenylpropiophenon 575. toluchinon 611, 612. bindung 122. Chlornitroso-dioxytoluol 612. toluchinonoxim 612. kresol 354. toluylaldehyd 546. methylanilin 346, Chlor-phenacylalkohol 539. nitroresorcin 597. phenanthrenchinon 418. orcin 612. phenoxymethylacetophes oxytoluol 354. non 550. phenol 346. Chlorphenyl-acetaldehyd 156. Chloroxalylanthracen 437. aceton 162 Chloroxo-diathylphenylpens acrolein 190. anthrachinonylketon 485. tan 183. 486. diphenylmethoxyphenylpropan 591. anthron 296. benzylglyoxal 397. diphenylpropan 237. oximinomethylhydrinden brombenzoylpropylen 266. Chlorphenylchlor-methylphes phenyldihydroanthracen nylketon 235. nitrophenylketon 230. styrylchlorcarbinol 263; phenyltrimethylphenyls propylen 272. Methyläther 263. triphenylamylen 300. styrylketon 262. Chloroxy-acetophenon 535, trichlormethylphenylketon 536, 539. 235. anthrachinon 651, 658. triphenylmethylketon benzalacetophenon 580. 306. benzaldehyd 523, 526. Chlorphenyl-indandion 421. methoxyphenylketon 570. benzochinon 599. benzolazoformamid 346. methoxyphenylpropiophebenzylacetophenon 575. non 591. bischlorphenylpropylen methylphenacyläther 550. 263; Methyläther 263. nitrophenylketon 230. nitrophenylpropiophenon carbathoxyoxybenzalde: hyd 609. 294. chalkon 580. sulfonacetophenon 363, chalkondibromid 574. 540. sulfonacetophenonoxim chinon 599. Chloroxymethoxy-acetophes 542.non 615, 617. - tolylketon 237. trichlortriphenylmethyl= phenylpropiophenon 643. propiophenon 620, 621. keton 306. Chloroxymethyl-acetophenon triphenylmethylketon 306. Chlor-propiophenon 161. **549**, 550. anthrachinon 663, 664, propyloxymethylphenylketon 556. benzaldehyd 546. propyltolylketon 175. benzochinon 611, 612. protocatechualdehyd 609.

benzochinonoxim 612.

butyrophenon 556.

purpurin 741.

resacetophenon 615.

Chlor-resacetophenondimes thylather 615. resacetophenonmethylather 615. rhodananthrachinon 657. - salicylaldehyd 523 tetrahydrocarvon 32, 33. toluchinon 353. Chlortoluchinon-bisoximaces tat 353. chlorimid 353. dioxim 353. — oxim 353, 354. oximacetat 354. Chlor-toluylanthrachinon 487. tolylsulfonacetophenon 363. - triacetoxyacetophenon 686. — triäthylacetophenon 183. tribrombenzaldehyd 135. tribromcyclopentendion trimethoxydiphenylmes than 641. - trimethylbenzalacetophes non 272. — trimethylcyclohexenon 55. — trinitromethylisopropyls cyclohexadienon 100. - trioxyanthrachinon 741. triphenylbenzoylbutylen 307. - vinylanthrachinonylsulfid 653. vinylmercaptoanthrachis non 653. - xanthogallol 321. zimtaldehyd 190. Cholestendion 384. Chrysamminsaure 723. Chrysanthranol 647. Chrysarobol 709. Chrysazin 722. Chrysazin-dimethyläther 722. essigsāure 722. — methyläther 722. methylätheracetat 722. Chrysenchinon 441. Chrysochinon 441. Chrysophan-anthranol 650. hydranthron 650. Chrysophanol 725. Chrysophanol-diacetat 726. dimethyläther 726.
methyläther 726. Chrysophansäure 725. Chrysophansaure-anthranol - anthron 650. - diacetat 726. dimethyläther 726. — methyläther 726. Cignolin 647. Cinnamalaceton 208.

Cinnamal-acetonaphthon 299. acetophenon 277; dimeres acetophenondibromid 270. azin 189. - desoxybenzoin 302. diacetat 189. - diacetyloxim 387. — methylnonylketon 211. semicarbazid 189. Cinnamoyl-aceton 379. acetophenon 426. carbomethoxvoxvcinnas movimethan 669. cyclohexan 209. naphthalin 201. naphthol 590. oxycinnamoylmethan 669. Cinnamyliden- s. a. Cinnamal-. Cinnamyliden-acetophenon 277. diacetat 189. Citraconsaurediphenacylester Citronensäure-triphenacyls ester 539. trisbenzalhydrazid 129. – trissalicvlaľhydrazid 522. Cörulignon 750. Costol, Aldehyd C15 H22O aus 184. Cotoin 702. Cotoindiacetat 702. Crotonylbenzol 194. Cumaraldehydmethyläther 558. Cuminal-acetophenon 272. acetophenondibromid 248. azin 171. Cumin-aldazin 171. aldehyd 171. aldehydsemicarbazon 171. Cuminol 171. Cuminolsemicarbazon 171. Curcumin 757. Curcumin-diacetat 758. dicarbonsaurediathylester dicarbonsauredimethylester 758. dimethyläther 758. Curcumon 178. Cyanamidoarbonsäurecam= pherylester 511. Cyclo-butandion 309. butanon 3. butylformaldehyd 5. butylpropionaldehyd 16. citral 70. citrylidenaceton 109, 110. heptadecenon 95. heptanon 9. heptenon 46.

hexadiendioldion 680.

hexadiendion 337, 340.

Cyclo-hexadienoldion 599. hexandion 310. hexanhexon, Hydrat 500. hexanolon 504. – hexanon 6. Cyclohexanon-azin 8. - hydrazon 7. — imid 7. - oxim 7. Cyclo-hexantrion 469. hexendion 323. hexendiondioxim 490. hexenolon 310. hexenon 45. Cyclohexenyl-aceton 53. evelohexanon 108. propionaldehyd 53. Cyclohexyl-acetaldehyd 17. aceton 22. anisylaceton 562. benzalcyclohexanon 217. benzaldehyd 200. cyclohexanon 91. — cyclohexenylketon 110. dibromphenyläthylketon diphenyläthylketon 274. Cyclohexyliden-cyclohexanon 108. - hydrazin 7. Cyclohexyl-phenylbutylketon 202. phenylketon 200. phenylpropiophenon 274. propionaldehyd 23. styrylketon 209. Cyclo-nonanon 22. octanon 16. — octenon 49. pentandion 309. pentanolon 504. pentanon 3. pentanonoxim 5. pentanonsemicarbazon 5. pentenon 45. pentenylformaldehyd 46. Cyclopentyl-benzalcyclopen= tanon 216. cyclopentanon 72. formaldehyd 9. Cyclopentylidencyclopentanon 103. Cyclopropyl-formaldehyd 3. nitrophenylketon 195.

Ð.

phenylketon 195.tolylketon 197.

Decarboxy-coccinon 747.

— kermessäure 762.

Dehydro-amarsäure 462.

— amarsäureanhydrid 462.

— bromnaphthol 384.

Dehydro-campher 105. divanillin 752. Dekachlor-benzophenon 228. diresorcin 490. Dekahydronaphthaldehyd 90. Dekalon 73. Desoxy-alizarin 647. benzoin 232. benzoinimid 233. benzoinoxim 233. benzoinsemicarbazon 234. mesityloxyd 91. – toluoin 244. Desyl- s. a. Benzoin-. Desyl-acetophenon 444. bromid 234. chlorid 234. nitrat 572. - phenol 590. pinakolin 405. Di- s. a. Bis-. Diaceto- s. a. Diacetyl-. Diaceto-naphthol 642. phenonharnstoff 150. phloroglucin 733. resorcin 694. Discetoxy-acetophenon 613. acetoxybenzalacetophenon 706, 707, 708. anthrachinon 713, 720. benzaldiacetat 608 benzalindandion 728. — benzophenon 639. diacetoxybenzalacetophes non 737. methylcamphen 107. — naphthochinon 699. — oxodiphenylpropan 644. Diacetoxyoxophenyl-dis methylphenylpropan 645. methoxyphenylpropan 704. tolylpropan 645. Diacetyl, dimeres 678; Disemicarbazon 679. Diacetyl-acetophenon 474. benzalhydrazon 124. benzovimethan 474. bisbenzalhydrazon 124 bissalicylalhydrazon 520. cyclohexantrion 500. — diphenacylsulfondioxim 543. – diphenyldisulfid 535. - naphthol 642. – oximbenzalhydrazon 124. oximsalicylalhydrazon 520. phenanthren 435. phloroglucin 733. pyrogallol 733. resorcin 694.

styrol 379.

Diacetyl-tribenzovlevelos Dialdehyde 309. hexantrion 503. Diallyl-acetophenon 209. xvlenol 630. benzochinonoxim 380. Diathoxy-acetophenon 361. campher 185. acetoxybenzalacetophenon cyclohexanon 108. 706. menthanon 112. acetoxychalkon 706. menthon 112. **athylanthrachinonylsulfid** thuion 185. 655, 660. Diaminodianthranyl 456. āthylmercaptoanthra-Diamylevelohexadiendioldion chinon 655, 660. 692. benzaldazin 523, 532. Dianisal-aceton 666. benzil 705. acetonhydrobromid 666. bromacetoxybenzalacetos cyclohexanon 670. phenon 707. hydrazin 531. bromoxybenzalacetos Dianisoylacetylen 727. phenon 707. Dianthrachinon 458. diphenylpentadiin 287. Dianthrachinonyl 494, 495. oxophenylbutan 368. Dianthrachinonyl-acetylen oxybenzalacetophenon706. oxydiathoxyathylbenzals acetylendibromid 498. acetophenon 754. äther 651, 658. salicylalacetophenon 706. äthylen 497. Diathyl-acenaphthindandion āthylendibromid 495. dialdehyd 502. acetophenon 178. diselenid 658. allylacetophenon 201. disulfid 656, 662. benzochinon 359. schwefeloxyd 661. benzochinonoxim 359. sulfid 655, 661. benzylacetophenon 249. sulfon 661. benzylpinakolin 185. sulfoxyd 661. bisdiathylcyclopenteno-Dianthranol 455, 456. indandion 389. Dianthranylchinon 458. campher 94. Dianthron 455, 458. - carbobenzonsăure 233. Diazo-acenaphthenon 390. chlorpropylacetophenon acetophenon 362. acetylaminoessigsaurecyclobutandion 315. benzalhydrazid 130. cyclohexadiendioldion 691. acetylglycinbenzalhydrcyclohexadiendion 359. azid 130. cyclohexanon 38. acetylglycylglycinbenzaldiacenaphthoylmethan hydrazid 130. 453. athylbenzol 151. dianthrachinonyl 497. benzoylaceton 474. dibenzovlmethan 405. benzoylmethan 362. hydrindon 200. campher 332. indandion 381. desoxybenzoin 395. indanon 200. dibenzovlmethan 479. Diathylmalonyl-acenaphthen epicampher 332. 430. fluoren 252. anthracen 439. methylphenylmethan 151. anthrachinon 492 phenylbenzoylmethan 395. bisacenaphthen 453. Dibenzalaceton 278. naphthalin 404. Dibenzalaceton-dibromid 270. phenanthren 440. phenanthrenchinon 492. semicarbazon 279. reten 440. tetrabromid 246. tetrachlorid 246. Diathyl-naphthindandion 404. periacenaphthindandion Dibenzal-azidobernsteinsäuredihydrazid 125. perinaphthindandion 404. bicyclodecanon 295. bicyclononandion 445. phenanthron 272. bromaceton 279.

- pyranthron 465.

Dibenzal-bromacetontetras bromid 246. cyclohexanon 286. cyclopentanon 285. cyclopentanontetrabromid 273. dekalon 295. dibromaceton 280. dichloraceton 279. hydrazidioxalsäuredis hydrazid 125. hydrazin 123. menthenon 295. - succinhydrazid 125. Dibenzanthraflavon 500. Dibenzanthron 466. Dibenzhydryl-aceton 307. keton 306. Dibenzo-anthrachinon 451. cycloheptadienon 266. fluorenon 303. indanon 284 phenanthrenchinon 451. pyranthron 467. Dibenzoyl 392. Dibenzoyl-aceton 480. acetylen 432. āthan 401, 402. benzol 443, 444. bromcarbinol, Acetat 479. butan 404. cyclopropan 426. dianthrachinonyl 502. diazomethan 479. dinaphthyl 464, 465. diphenyl 452. heptan 406. — hexan 405. - indandion 493 jodmethan 399. methan 398. – methanoxim 399. octan 406. pentan 404, 405. perylen 465. phenanthren 455. phloroglucindiathylather phloroglucindimethyläther phthalylmethan 493. propan 403. pyren 461. stilben 453. styrol 447. veratrol 729. Dibenzyl-aceton 246. campher 283. cycloheptanon 273. cyclohexanon 273. cyclopentanon 273. Dibenzyliden- s. a. Dibenzal-. Dibenzylidenaceton 278.

Dibenyliden-cyclohexanon 286. — cyclopentanon 285. Dibenzyl-keton 238. ketonsemicarbazon 238. ketoxim 238. naphthochinonylcarbinols oxim 677. nitrosooxynaphthylcarbis oxybenzaldazin 523, 532. phenanthron 307. suberon 273. Dibiphenylketon 305. Dibrom-acetophenon 153. acetoxymethoxyphenyls propiophenon 643. Dibromathyl-anthrachinonylsulfid 655, 660. indenon 207. mercaptoanthrachinon 655, 660. phenylketon 161. Dibrom-anthrachinon 414. anthrachryson 756. anthrarufin 720. anthron 258 benzaldazin 134. benzaldehyd 135. benzil 396. benzochinon 349. benzochinonchlorimid 349. benzochinonoxim 349. — benzocycloheptadien 207. benzophenon 229. – benzpinakolin 306. bisbrombenzylcyclopentanon 273. bisdiphenylendiacetyl 457. bisphenacylmercaptobens brommethoxyphenylpropiophenon 574. buccocampher 318. campher 83. - chalkon 263. — chinon 349. chinonehlorimid 349. chinondiphenylmethid **29**0. chinonoxim 349. - cycloheptanon 10. cyclohexanon 8. cyclopentendion 322. - desoxybenzoin 234. desoxytoluoin 244. Dibromdiacetoxy-acetoxyphenylpropiophenon 704.

Dibrom-diathoxybromacetoxyphenylpropiophenon 704.dianisalaceton 667. dianthrachinonyl 495. - dianthrachinonyläthan dianthrachinonyläthylen dibenzalaceton 280. dibenzalacetondibromid 270. dibenzyloxybenzochinon difluorenyldiketon 457. — dihydrocinnamalacetos phenon 270. dijodbenzochinon 350. - dijodchinon 350. diketohydrinden 375. dimethoxyacetophenon 613 Dibromdimethyl-benzochinon 357 cyclohexandion 314. cyclohexanon 19. cyclohexenon 50. desoxybenzoin 244. dihydroresorcin 314. Dibromdinitro-benzophenon 232. dioxyanthrachinon 720. phenanthrenchinon 420. Dibromdioxo-diacenaphthenyl 452. hydrinden 375. phenylpentan 369. triphenylpentan 445. Dibromdioxy anthrachinon benzaldazin 523. benzochinon 681. chinon 681. dihydronaphthochinon methylnaphthochinon 699. - naphthochinon 698, 699. Dibromdiphenacyl 402. Dibromdiphenyl-dialdehyd 397. diazomethan 229. methylencyclohexadienon **29**0. propiophenon 294. Dibromdithiohydrochinonbisbromphenacyläther diphenacyläther 541. Dibrom-dithioresorcindiphenacyläther 541. ditolyloxybenzochinon 681. - fluorenon 253, **254**.

dihydronaphthochinon

naphthochinon 699.

benzochinon 681

Dibrom-formyldibenzocyclo-Dibromoxo-bismethoxv Dibrom-pyranthron 464. phenylpropan 643. heptadien 269. tetrabromisopropyliden. brommethoxyphenylbutan fuchson 290. cyclohexadienon 163. - indandion 375. 552.tetrahydrocarvon 32, 33. indenon 205. dihydroanthracen 258. tetrahydroeucarvon 28. — indon 205. dimethylbutylbenzol 180. tetramethylcyclopentan. isodicampher 372. diphenylamylen 270. dion 316. isopropylphenylpropio≠ diphenylbenzylhexan 295. tetramethylorcin 333. — diphenylpropan 237. — inden 205. phenon 248 tetraoxyanthrachinon 756. - isosantenon 61. thymochinon 359. isoviolanthron 466. — isopropylphenylhexan 184. thymochinonsemicarbazon — menthanon 31, 32, 33, 37, 38; Oxyoxo-Verbindung 359. methoxyphenylacetoxy= phenylpropan 643. toluchinon 355. C₁₀H₁₆O₂ aus — 511. methylphenylpentan 178. toluchinonchlorimid 355. - menthon 37, 38. methyltriphenylpentan – tolylpropiophenon 244. mesobenzdianthron 461. 295. tribromisopropylidencyclos mesonaphthodianthron nitrophenylbutan 168. hexadienon 163. 463. Dibromoxophenyl-brommethtrimethoxyacetoxyphenyl= propiophenon 735. oxyphenylpropan 574. Dibrommethoxy-chalkon 579, bromoxynaphthylpropan trimethoxyphenylpropio-580. methoxyphenylpropiophes 588. phenon 704. trimethylcycloheptanon non 643 chloroxyphenylpropan 28. oxophenylmethoxyphenyl= 574. trimethylcyclohexanon 25. chlorphenylpropan 238. heptadien 667. trisindandion 501. propiophenon 547. isopropylphenylpropan 248.xylochinon 357. Dibrommethyl-acetylcyclos methoxyphenylheptadien Dicampher 372. hexan 24; Oxim 24. Dicampherdioxim 372. 585. anthrachinon 423. - benzochinon 351, 355. methoxyphenylpropylen Dicampheryl 372. Dicampheryl-äthan 373. benzochinonchlorimid 355. 580. disulfid 512 nitrophenylpropan 238. - campher 91. Dibromoxy-anthrachinon 652, disulfoxyd 512. cvclohexadiendiolon. 658 Dicampheryliden-athan 388. petersäureester 351. — formylstyrol 558. hydrazin 329. cyclohexadiendion 351. propan 388. — methyldibrommethylens – cyclohexanon 11, 13. Dicamphochinon 384. — diphenylmethylencyclos cumaran 560. methylencumaran 558. Dicarbathoxy-curcumin 758. hexadienon 292. isocurcumin 759. methylformylstyrol 560. diphenylvalerophenon 295. methylisopropylbenzolazoorcylaldehyd 620. Dibrom-methylenanthron 275. formamid 359. protocatechualdehyd 607. -- methylfuchson 292. methylmethylencumaran Dicarbomethoxy-curcumin methylindenon 207. 560. 758. Dibrommethylisopropyl-ben-- orcylaldehyd 620. Dibrom-pentamethylcyclos zochinon 359. Dicarvelon 371, 372. hexendion 333 benzochinonsemicarbazon Dichinon 490. perylenchinon 449. 359. Dichinovldioxim 490. phenanthrenchinon 419. cyclohexandion 318. phenoxydiphenylpropio-Dichlor-aceanthrenchinon 437. – cyclohexanon 31; s. s. Di= aceanthrenon 283. phenon 591. brommenthanon. Dibromphenyläthyl-bromoxy: acenaphthenon 218. Dibrom-naphthazarin 699. acetophenon 152. naphthylketon 588. naphthazarindiacetat 699. naphthylketon 285. Dichloracetoxy-methylan-Dibromnitro-acetoxyhydrinthrachinon 663 tribromphenyläthylketon den 192. naphthochinon 637. 246. anthrachinon 415. Dibrom-phenylbenzoyls Dichlor-athoxytetrachloroxy benzaldehyd 144. athylen 263. phenoxybenzochinon 680. benzophenon 231. phenylenbisphenscylsulfid anthrachinon 411, 412, 413. phenanthrenchinon 420. anthrachinondioxim 412. 541. phenylbutyrophenon 241, Dibromphenyl-hydrindon 265. — anthrachinonoxim 412. nitrophenylpropiophenon — anthrachryson 756. Dibromnitrosophenol 349. — anthradichinon 491. anthraflavinsäure 724. Dibromoxoacetoxyphenyltristyrylcyclohexanon 282. anthranol 257. methoxyphenylpropan Dibrom-propiophenon 161.

anthrarufin 720.

735.

Dichlor-anthron 257. Dichlordioxy-dihydronaph= Dichlornitro-oxyhydrozimt aldehyd 548. thochinon 695. benzalbisacetamid 120. phenylmilchsäurealdehyd dioxotetrahydronaphtha: benzaldazin 132, 133. lin 695. 548. benzaldazintetrabromid 132. Dichlordiphenyl-benzoyls Dichlornitroso-kresol 354. butylen 300. oxytoluol 354. - benzaldehyd 134. dialdehvd 397. - benzaldiacetat 134. phenol 347. - benzaldoxim 134. methylencyclohexadienon Dichloroxalylanthracen 437. benzil 396. 290. Dichloroxo-acenaphthen 218. Dichlor-ditolyloxybenzochis benzochinon 338, 346, 347. benzoacenaphthen 283. Dichlorbenzochinon-acetimid = non 681 dihydroanthracen 257. diazid 347. fluorenchinon 391. inden 205. semicarbazon 347. fluorenon 253. phenylnitrophenylpropan Dichlor-benzophenon 228. fuchson 290. indandion 375. benzpinakolin 306. Dichloroxy-acetophenon 535. bisdichlormethyldianthra- indenon 205. anthrachinon 652. chinonyl 496 — indon 205. benzaldehyd 526. isophthalaldehyd 364. bisdiphenylendiacetyl 457. benzolazoformamid 347. isoviolanthron 465. Dichlorbrom-methylbenzos methoxyacetophenon 615. mesobenzdianthron 461. chinon 351, 355. methylanthrachinon 663, methylcyclohexadiendion mesonaphthodianthron 664. 351. 463. methylbenzochinon 611. toluchinon 355. Dichlormethoxy-acetophenon naphthacenchinon 673. Dichlor-chalkon 262. naphthochinon 637. chinizarin 715, 716. acetoxyacetophenon 615. toluchinon 611. - chinon 338, 346, 347. äthylphenylketon 548. Dichlorphenanthrenchinon benzaldehyd 526. chinondiphenylmethid 290. 418. methylanthrachinon 665. — chinonoxim 347. Dichlorphenyl-acetaldehyds tetrachloracetoxyphenoxys cinnamalacetophenon 278. hydrochlorid 156. benzochinon 680. -- cycloheptanon 10. chloranthrachinonylketon - desoxybenzoin 234. tetrachloroxyphenoxy: benzochinon 679. — diacetoxyanthrachinon dichlorphenyläthylcyclo-715, 716. Dichlormethyl-anthrachinon hexanon 273. diäthoxybenzochinon 681. 423. Dichlorresacetophenonbenzaldehyd 158. — dianthrachinonyl 494, 495. methyläther 615. dianthrachinonyldialdehyd benzanthron 289. methylätheracetat 615. - benzochinon 351, 354. 502 - dianthranylchinon 458. Dichlormethylbenzochinon-Dichlor-terephthalaldehyd chlorimid 354. 365. - dianthron 458. tetramethylcyclohexanon — dibenzalaceton 279. oxim 354. — difluorenyldiketon 457. oximacetat 354. Dichlormethyl-benzophenon tetraoxyanthrachinon 756. — dihydrodianthron 456. thymochinon 359. diketohydrinden 375. Dichlordimethyl-athylcyclocyclohexadiendiolon, Saltoluchinon 353, 354, hexenon 70. toluchinonchlorimid 354. petersäureester 351 toluchinonoxim 354 benzaldehyd 166. cyclohexadiendion 351. toluchinonoximacetat 354. - benzophenon 240. cyclohexanon 13. - cyclohexadienon 98. cyclohexenonoxim 323. toluylaldehyd 158. dichlormethylcyclohexatolylacetaldehydhydro-- cyclohexanon 17, 18. dienon 99. chlorid 165. — diäthylcyclohexanon 42. dichlormethylcyclohexes trichlormethylbenzophe- dianthrachinonyl 496. dichlormethylcyclohexenon 49. non 235. trimethylcyclohexadienon isopropylbenzochinon 359. non 56. isopropylcyclohexenon 88, Dichlornaphthochinon 386. 89. Dichlornitro-anthrachinon trioxohexaathylbenzol 475. Dichlordinitrobenzophenon xanthopurpurin 714. 415. benzaldehyd 144. Dicinnamal-aceton 293. Dichlordioxo-hydrinden 375. adipinsauredihydrazid 189. benzophenon 230. tetrahydrodianthranyl methoxybenzaldehyd apfelsauredihydrazid 190. 456. 527. bicyclononandion 450. carbohydrazid 189. Dichlordioxy-anthrachinon oxybenzaldehyd 527. 714, 715, 716, 720, 724. oxybenzylaceton 553. cyclohexanon 300. hydrazin 189. dianthranyl 456. oxydihydroanthracen 258.

hydrazid 189 Dicinnamovl-aceton 484. methan 436. 11**2**. Didesyl 452. Dieucarvelon 371. Diferuloylmethan 757. Diformyl-difluorenyl 457. - diphenyl 396. hydrazid 130. dion 693. 692. - carvon 68, 69. — carvoxim 68, 69. -- cuminaldazin 100. - dianthron 455. — eucarvon 61 - isocampher 39, 40. isocarvoncampher 88. isophoron 25. — jonol 110. - jonon 93. - lapachol 638. - lapacholacetat 639. orcin 312. — pinolon 39. pulegenon 25. - resorcin 310. tanacetophoron 20. verbenon 75. nyl 456. 238.

chinon 683.

benzil 396.

benzoin 578.

- campher 83.

chinon 350.

benzaldehyd 136.

- benzochinon 350.

benzophenon 230.

diacetoxybenzochinon 683.

Dicinnamal-hydrazodicarbons weinsäuredihydrazid 190. Dicyclohexylidenhydrazin 8. Dicyclopentylcyclopentanon Dieucarvelontetrabromid 336. diphenyldisulfid 524, 533. Diglykolamidsäure-bisbenzals bissalicylalhydrazid 522. Diheptylcyclohexadiendiol-Dihexylcyclohexadiendioldio n Dihydro-campherphoron 25. – carvondisulfonsäure 102. - carvonhydrochlorid 32. cuminaldehyd 100, 103. Diiminotetrahydrodianthra-Diisobutyl-carbobenzonsäure cyclohexadiendioldion 692. Disopropyl-cyclohexadiendioldion 692. dianthrachinonyl 497. Dijod-athoxyacetoxybenzo-

Dijoddiäthoxy-benzochinon Dimethoxybenzal-acetophenon 648. benzochinonbisäthylacetal aminoacetal 602. 683. aminoessigsäureäthylester Dijod-dibenzyloxybenzos chinon 682. Dimethoxy-benzaldazin 522. dimethoxybenzochinon 526, 531. 682. benzaldehyd 601, 603, 606. dimethoxybenzochinons benzaldehyddiathoxy: bismethylacetal 683. āthylimid 602. dinitrobenzophenon 232. benzaldehydsemicarbazon dioxybenzochinon 682. 602, 609. dioxychinon 682 benzaldoxim 602, 608. diphenoxybenzochinon benzaldoximacetat 608. 682. benzaldoximmeth vläther ditolyloxybenzochinon 608. benzalhydrindon 665. benzalindandion 727, 728. oxvåthoxvbenzochinon 682. benzil 705. Diketo- s. a. Dioxo-. benzochinon 681, 683. Diketo-benzoylhydrinden 483. benzochinonoxim 679, 681. dimethylhydrinden 379. benzophenon 639, 640, hexamethylen 310. 641. hydrinden 374, 375. Dimethoxybenzophenonmethylhydrinden 376, 378. benzalhydrazon 641. Diketone 309. dimethylacetal 641. Diketoxylylenhydrinden 433; hydrazon 641. polymeres 434, 488. oxim 639. Dikresoxydiphenylmethan Dimethoxy-benzoylacetophes non 709. Dimenthylidenhydrazin 35. benzylaceton 623. Dimercapto-anthrachinon 714, benzylacetonoxim 623. 718, 720, 724. chalkon 647, 648. oxophenylpropylen 373. oxotolylpropylen 376. chalkondibromid 643. chinon 681, 683. vinylphenylketon 373. cinnamalacetophenon 666. vinyltolylketon 376. desoxybenzoin 642. Dimercuricampherdijodid 80. Dimethoxydiacetoxy-bisaces Dimethoxy-acetophenon 613, tylvinyldiphenyl 759. chalkon 739. 614, 617. - diacetyldiphenylmethan acetophenonoxim 613, 618. - diphenyldialdehyd 752. acetophenonsemicarbazon Dimethoxy-dianthrachinonyl **613, 618.** 658, 760. Dimethoxyacetoxy-acetophes dianthrachinonyldisulfid non 687, 689. 718. acetoxybenzalacetophe: dianthron 731. non 739. benzophenon 701. — dibenzoylbenzol 729. propiophenon 690. dibenzoyldiphenyl 730. — dibenzoylmethan 709. Dimethoxy-acetylphenoxy. — diformyldiphenyl 705. esssigsäure 686. athoxyacetophenon 689. dihydrodianthron 731. äthylanthrachinonylsulfid diisopropylbenzochinon āthylmercaptoanthrachis Dimethoxydimethoxybenzalacetophenon 736, 737. non 655. anisalacetophenon 708. 738. - hydrindon 747. anisalhydrindon 727. anthrachinon 712, 715, Dimethoxy-dimethylnaphthos 720, 722, 723. chinon 700. anthrachinonoxim 720. dioxodimethoxyoxohydr-

— benzalaceton 627.

indylidenhydrinden 763.

Dimethoxydioxohydrinden Dimethoxydiphenyl-dialdes hvd 705. -- methan 223 - propylen 262. Dimethoxyhydrindon 627. Dimethoxymethoxybenzalacetophenon 707, 708. hydrindon 727. Dimethoxymethyl-acetophes non 622. -- benzaldehyd 620. benzaldehydsemicarbs azon 620. - benzaldoxim 620. Dimethoxy-oximinohydrindon 694, 695. oximinopropiophenon 693. – oxooximinohydrinden 694, --- oxybenzalacetophenon 707. oxymethoxybenzalhydrs indon 746. — oxymethylphenylacet= aldehyd 690. -- phenanthrenchinon 724 phenoxyacetophenon 689. Dimethoxyphenyl-acetalde= hyd 619. - acetaldehydsemicarbazon 619. acetaldoxim 619. aceton 621. propiophenon 643. Dimethoxy-propiophenon 621. - salicylalacetophenon 707. - styrylbenzaldehyd 649. — toluylaldehyd 620. — trimethoxybenzalaceto= phenon 752. - triphenylacetaldehyd 672. vinylbenzaldehyd 626. Dimethyl-acenaphthindans dion 427. - acetophenon 172. Dimethylacetyl-benzol 172. - cyclohexandion 471. — cyclohexanon 319. — cyclohexenolon 596. cyclopenten 57. — dihydroresorcin 471. dihydroresorcinmethyls äther 596. phenol 555. Dimethyläthyl-acetonaphs thon 215, 216. acetophenon 180. acetylbenzol 180. — cyclohexenon 70. – cyclopentenon 57. Dimethyläthyloncyclohexanon 319.

Dimethyl-alizarin 727. allylacetophenon 199. - allylcyclopentanon 71. - amarsäure 462. – amarsäureanhydrid 462. Dimethylaminobernsteins säure-bisbenzalhydrazid bissalicylalhydrazid 522. Dimethylaminopropionsaurebenzalhydrazid 130. nitrobenzalhydrazid 141. Dimethyl-anisylacetophenon anthrachinon 425. benzalaceton 198. benzalacetondibromid 180. benzalcyclohexanon 209. benzaldehyd 165, 166. benzil 402. benzochinon 356, 357. benzochinonoxim 357. benzocycloheptatrienon 214. benzoin 576. benzophenon 239, 240. Dimethylbenzophenon-dis phenylacetal 240. hydrazon 240. imid 240. Dimethylbenzoyl-allochryso: keton 452. benzofluorenon 452. carbinol 553. Dimethylbicyclo-heptanolon heptanon 58, 59, 60. octandion 324. Dimethyl-bisdiketohydrinden brombutyrylbenzol 179, 180. brompropylacetophenon 181 butylcyclohexanon 42. butyrylcyclohexantrion 489. -- campher 93. chinol 514. - chlorpropylacetophenon cinnamoylaceton 382. Dimethylcyclo-butandion 311. heptanon 22. hexadiendioldion 689. hexadiendion 356, 357. – hexadienolon 514. hexandioldion 678. hexandion 313, 314. hexanolon 505. hexanon 17, 18, 19, 20. hexantrion 470. hexantrion, Oxim 470.

Dimethylcyclo-hexenolon 313. — hexenon 50, 51. hexenonmethylimid 51. — pentandion 313. — pentanon 15. --- pentantrion 470. pentenon 48. Dimethyl-desoxybenzoin 244. diacetylphenol 630. Dimethyldiåthyl-acetylhydr= inden 203. cyclohexanon 42. – diäthylmalonylhydrin≈ den 387. indandion 382. Dimethyl-diallylcyclopenta: non 110 dianisaläthylendihydrazin 532. dianthrachinonyl 496. – dibenzoylheptan 406. dichlormethylcyclohexadienon 99. --- diformylcyclopentan 317. — dihydroresorcin 313. dimethylcyclohexyliden. cyclohexanon 112. — dinaphthon 447. dioxypropylacetophenon 625. diphenacyl 404. diphenylcyclobutandion diphenyldialdehyd 403. — diphenylketazin 240. – diphthalyldinaphthyl 500. - ditolyldihydrodianthron 467. Dimethylformyl-acetylcyclos pentan 320. bicycloheptan 87. bicycloheptanol, Oxim 512. --- bicycloheptanon 324. bicyclohepten 105. cyclohexenon 324. Dimethyl-hydrindon 198. - indandion 379. indanon 198. isoamylacetophenon 183. isopropenylcyclohexanon Dimethylisopropyl-allyleyelopentenon 110. cyclohexanon 40. cyclopentanon 39. - cyclopentenon 72. - formylcyclopentenon 333. Dimethyl-isopropylidencyclobutanon 58. isopropyloxymethylen: cyclopentenon 333. isothujon 91.

Dimethylmalonyl-acenaphs then 427. anthracen 439. anthrachinon 492. — fluoren 435. — fluorenon 484. - naphthalin 401; s. a. Dis methylnaphthindandion. phenanthren 439. phenanthrenchinon 492. Dimethyl-menthanon 42. menthon 42. - methoxyathylidencyclohexandion 596. methylencyclobutanon 48. naphthindandion 400. - naphthochinon 386, 387. — naphthofuchson 304. oxoāthylidenbicycloheptan 106. oxohexenylidenbicyclos heptan 184. - oxopentenylidenbicycloheptan 183. Dimethyloxy-athylidencyclohexandion 596. benzalcyclohexenon 568. isobutyrylcyclopropan 506. methylenbicycloheptanon propylacetophenon 557. Dimethyl-periacenaphthindandion 427. perinaphthindandion 401. phenanthrenchinon 425. phenanthron 269. phenylacetaldehyd 172. phenyloxyphenylvinyl keton 403, 404.
 phenylvaleraldehyd 181. propionylphenol 557. propiophenon 176. propylnaphthylketon 215, 216. pyranthron 464. thujon 92. tolylacetaldehyd 176. tolylpropiophenon 248. triathylindandion 383. - triallylcyclopentanon 185. tripropylcyclopentanon 44. violansaure 470. Dinaphth-anthrachinon 451. - anthradichinon 493. anthron 303. Dinaphtho-chinon 493. chinonyl 493. fluorenon 303. Dinaphthovl 450. Dinaphthoyl-benzol 455. pyren 466, 467. Dinaphthyl-dichinon 493. - diketon 450.

Dinaphthyl-ketimid 302. Dinitrophenyl-mercaptoketon 302. methylbenzophenon 573. naphthochinonylearbinoltoluylphenylsulfid 573. oxim 678. Dinitro-resacetophenon 616. nitrosooxynaphthylcarbis resacetophenonacetat 616. Dinitroso-benzol 338, 345. nol 678. dinitrobenzol 339. Dinitro-acetophenon 154. äthoxybenzochinondiazid dioxydiphenyl 490. 599. dioxymethylbenzol 490. anthrachinon 415, 416. — nitrobenzol 339. anthrachryson 756. orcin 490. benzaldazin 138, 140, 143. resorcin 490. benzaldehyd 144. toluol 356. benzaldehydsemicarbazon Dinitro-tetrahydrofluorenon 144. 214. benzaldoxim 144. tetramethoxydiphenyldi. benzalsemicarbazid 144. aldehyd 752. benzanthron 288. tetramethylanthrachinon 428. benzil 396. benziloxim 396. tetraoxyanthrachinon 756. benzophenon 231. Dioctylcyclohexadiendioldion bischlorbenzoyldiphenyl-693. sulfid 571. Diosphenol 317, 318. bisoxyphenylanthron 677. Dioximino-dimethoxyphenylpropan 693. diphenylpropan 397. desoxybenzoin 234. diacetonylbenzol 370. methoxyathoxyphenyldianthrachinonyl 494, 495. propan 693. dibenzoyldiphenylsulfid methoxymethylphenylpropan 628. diformyldiphenylsulfid 524, 533. trimethoxyphenylpropan dimethoxydiacetoxydis 733. Dioxo-acenaphthen 389. phenyldialdehyd 752. acetylhydrinden 476. Dinitrodimethyl-anthrachinon athoxymethylphenyl-425. propan 628. athylbenzol 360. dianthrachinonyl 496. perinaphthindandion 401. äthyldihydroanthracen Dinitro-dioxyacetophenon 616. äthylphenylbutan 369. dioxybenzochinon 683. amylbenzol 368. dioxychinon 683 diphenylsulfiddialdehyd benzalpentan 379. benzohydrinden 391. *5*24, *5*33. benzovlhydrinden 483. fluorenon 254. bisbromfluorenyläthan isophthalophenon 443. methoxybenzochinondis 457. bischlorfluorenyläthan 457. azid 599. Dioxobisdimethylphenyl-demethoxydesoxybenzoin can 407. 571. hexan 406. methylanthrachinon 424. methyldesoxybenzoin 239. - octan 406. methylphenylaceton 169, - pentan 406. Dioxobismethoxyphenyl-bu-170. tin 727. oxyacetoxyacetophenon octan 710. 616. Dioxobisoxymethoxyphenyloxydimethylbenzaldehyd benzalheptadien 760. **552.** peribenzanthron 288. heptan 754. Dioxo-bisoxyphenylheptadien phenanthrenchinon 420. Dinitrophenyl-aceton 162. bistrimethylphenylhexan benzoylphenylsulfid 569. — mercaptobenzophenon butylbenzol 366, 368. *569*.

Dioxo-cyclohexylbutan 317. Dioxodiphenyl-oxyphenyl-Dioxooximino-diphenylpropan 479. diacenaphthenyliden 453. amvlen. Disemicarbazon diäthylbenzohydrinden 675. hydrinden 476. pentan 403. methylhydrinden 476. propan 397, 398, 399. – diäthvlhvdrinden 381. phenylbutan 474. - tetrahydrodianthranyl Dioxooxy-methoxyphenyls diazodiphenylpropan 479. propan 693. — dibenzyl 392. truxan 459. methylenhydrinden 476. dicyclohexylketon 473. Dioxodipropylhydrinden 382. methylphenylbutan 629. Dioxodihydro-anthracen 407. Dioxoditolyl-athan 402. methylphenylpropan 628. chrysen 441. phenylhexylen 632. fluoranthen 432, 437. butan 404. Dioxo-pentaphenylpentan 462. naphthalin 384, 385. butin 435. - hexan 405. naphthanthracen 440. nonan 406. pentenylbenzol 378. phenanthren 416. Dioxo-heptenylbenzol 380. Dioxophenyl-amylen 378. pyren 436. heptylbenzol 370. bisoxyphenylamylen 729. Dioxodimesitylhexan 407. butan 366, 368. hexahydronaphthalin 368. Dioxodimethyl-benzohydrins hexamethyldicycloheptyl campherylbutan 477. den 400. 336. chlorphenylpropan 399. benzol 363, 364. hexamethyldihydrophens dimethylphenylpropan403, - diathylhydrinden 382. anthren 431. 404. — dibenzyl 402. hexenylbenzol 379. heptan 370. dicyclohexylketon 474. – hexylbenzol 369. — heptylen 380. – dihydroanthracen 425. - hydrinden 374, 375. – hexan 369. dihydronaphthalin 386, hydrindyldioxohydrindys hexylen 379 387. lidenmethan 492. hydrinden 420. dihydrophenanthren 425. hydrindyloxydioxohydrins nitrophenylpropan 399. diisopropenyldicyclobexyl dyläther 631. octan 370 oxyphenylheptadien 669. hydroxylaminomethylens diisopropyldicyclohexyl oxyphenylpropan 649. pentan 368. hydrinden 476. 336 isopropyldihydroanthrascen 427. diphenyl 396. propan 365, 366. - diphenylhexan 405. tolyläthan 400. methoxymethylphenyls — diphenylpentan 405. propan 628; Disemicarbs tolylpropan 402. – diphenylpropan 403. azon 629. Dioxo-propylbenzol 365, 366. — ditolyltetrahydrodianthras Dioxomethyläthyl-benzol 366. propyldihydroanthracen nyl 467. tetrahydronaphthalin 381. 427 — hvdrinden 379. Dioxomethyl-benzovlhydrins styrylhydrinden 433. — phenylhexan 370. den 483. tetrahydrodianthranyl tetraäthylcyclopentenos diäthylisopropylhydrinden hydrinden 387. 383. tetrahydropyren 433. triäthylhydrinden 383. Dioxotetramethyl-dihydrodihydroanthracen 421. triphenylpentan 446. dihydronaphthalin 565. anthracen 428. Dioxo-dioxybenzalhydrinden - diphenylhêxan 405. diphenyl 403. — diphenylpropan 402. - diphenylheptan 406. diperinaphthylenbutylen dipropylisopropylhydrin. phenylpentan 371. 453. den 383. Dioxotetraphenyl-acetyls Dioxodiphenyl-athan 392. heptenylbenzol 382. amylen 488. - amylen 426. hexenylbenzol 380. benzylpropan 444. hydrinden 376, 378. — butan 401. isopropyldihydrophens butin 432. anthren 428. decan 406. Dioxomethylphenyl-butan — heptadien 436. 369. — heptan 404. heptylen 382. – hexan 404. hexan 370. hexylen 428. hexylen 380. methoxyphenylamylen octan 370. – propan 368. methoxyphenylpentan Dioxo-methyltolyldihydro-674. anthracen 447. octan 405. nitrobenzalhydrinden 433.

octylbenzol 370.

- oxyphenylamylen 675.

Dioxotriphenyl-pentan 444, 445.	Dioxydianthrachinonyl-ather 720.	Dioxymethyl-benzaldehyd 619.
— propan 444.	- disulfid 718.	— benzaldehydsemicarbazon
Dioxo-Verbindungen	— sulfid 717. — sulfoxyd 717.	620. — benzaldoxim 620.
$C_nH_{2n-4}O_2$ 309. $-C_nH_{2n-6}O_2$ 321.	Dioxy-dianthranyl 455.	— benzophenon 642.
$-C_{n}H_{2n}-8O_{2}$ 337.	— dibenzoyldiphenyl 730.	— benzophenonimid 642.
$- C_{n}H_{2n-10}O_{2} 360.$	— diformyldibenzyl 710.	— fuchson 671.
$\begin{array}{lll} & C_{n}H_{2n-12}O_{2} & 373. \\ & C_{n}H_{2n-14}O_{2} & 384. \end{array}$	— diheptylbenzochinon 693. — dihexylbenzochinon 692.	— isobutyrophenon 624. — isopropylbenzochinon 691.
$- C_nH_{2n}-10O_2 388.$	- dihydronaphthochinon	— isopropylbenzol 68.
— С <u>пН2п—18О2</u> 389.	695.	— mercaptoanthrachinon
C _n H _{2n} 20O ₂ 407.	— dihydronaphthochinons semicarbazon 695.	741.
$\begin{array}{lll} & - & C_{1}H_{2n}-22O_{2} & 432. \\ & - & C_{2}H_{2n}-24O_{2} & 436. \end{array}$	— diisobutylbenzochinon	Dioxy-naphthaldehyd 638. — naphthanthrachinon 729.
— C _n H _{2n} —26O ₂ 440.	692.	— naphthochinon 698.
— CnH2n—28O2 446.	— diisopropylbenzochinon	Dioxyoxo-athylbenzol 613,
C _n H _{2n}	692. Dioxydimethoxy-acetophenon	617, 619. — dihydroanthracen 646, 647.
- C _n H _{2n} -84O ₂ 451.	731.	— dimethylbenzol 619.
$ C_nH_{2n}-86O_2$ 453.	— benzalacetophenon 737.	- dimethylphenylpentan
$-C_nH_{2n-88}O_2$ 455.	— benzaldazin 602, 608.	625.
$\begin{array}{lll} & - & C_nH_{2n-40}O_2 & 458. \\ & - & C_nH_{2n-42}O_2 & 460. \end{array}$	— benzophenon 734. — chalkon 737, 739.	— fluoren 645. Dioxyoxomethyl-äthylbenzol
$- C_{n}H_{2n-44}O_{2} 463.$	— diacetyldiphenylmethan	621, 622.
$- C_{D}H_{2n-46}O_{2}$ 463.	754.	— anthracendihydrid 650.
— C _n H _{2n} —48O ₂ 465.	— dianthrachinonyl 765. — dibenzyldisulfid 534.	— benzol 600, 603, 604. — dihydroanthracen 650.
— C _n H _{2n} —52O ₂ 465. — C _n H _{2n} —54O ₂ 466.	— dibenzyltrisulfid 534.	— naphthalin 638.
— C _n H _{2n} —58O ₂ 467.	— diphenyldialdehyd 752.	Dioxyoxo-pentadecylbenzol
— C _n H _{2n} —62O ₂ 468.	Dioxydimethyl-anthrachinon	625.
Dioxoxylylenhydrinden 433. Dioxy-acetophenon 613, 617.	727. — benzochinon 689.	— perinaphthinden 646. — propylbenzol 620, 621.
- athoxyacetophenon 688.	Dioxy-dioctylbenzochinon	— tetradecylbenzol 625.
— anthracen 577, 578.	693.	Dioxy-oxybenzalacetophenon
- anthrachinon 710-724.	— dioxodiāthylbenzol 694.	706, 707.
— anthranol 646, 647. — anthron 646, 647.	— dioxodiāthylhydrinden 696, 697.	— phenoxyacetophenon 689. Dioxyphenyl-anthrachinonyls
— benzalaceton 627.	— dioxotetrahydronaphtha-	sulfid 654.
— benzalacetophenon 648.	lin 695.	- anthrachinonylsulfon 660.
 benzaldazin 520, 526, 531. benzaldehyd 600, 603, 604. 	— dioxybenzalacetophenon 737.	— dioxystyrylketon 737. — mercaptoanthrachinon
Dioxybenzaldehyd-bisnitros	— diphenyldibenzoyläthan	654.
benzylmercaptal 603, 604.	730.	— oxynaphthylketon 728.
— dimethylmercaptal 603,	— fluorenon 645.	— oxystyrylketon 706, 707.
611. — semicarbazon 602, 603,	— formyltriphenylmethan 671.	— perinaphthinden 590. — phenäthylketon 642.
608.	— fuchson 671.	— propiophenon 642.
Dioxy-benzaldoxim 608.	— hexylpropenylbenzochinon	— styrylketon 648.
— benzalindandion 727.	694. — mercaptoanthrachinon	— trioxyphenylketon 750,
 benzdianthron 731. benzoanthrachinon 729. 	741.	Dioxy-phloron 689.
— benzochinon 680.	— mercaptofuchson 728.	— phthalylanthracen 493.
— benzophenon 639, 640, 641.	— mesobenzdianthron 731.	— propiophenon 620, 621.
chalkon 648. chinon 680.	Dioxymethoxy-acetophenon 686, 688.	— pyren 433. — rhodananthrachinon 741.
— diacetoxyanthracen 706.	— anthrachinon 740.	— salicylalacetophenon 706.
 diacetylbenzochinonoxim 	— benzophenon 701, 702.	— tetrascetoxyanthracen
749.	— methylanthrachinon 743. — methylanthron 709.	752. — tetrahydrocarvon, Oxim
 diāthylbenzochinon 691. diāthylindandion 696, 697. 	Dioxymethyl-acetophenon	595.
— diamylbenzochinon 692.	621, 622.	- thymochinon 691.
— dianthrachinonyl 760.	— anthrachinon 725.	— toluylaldehyd 619.

Diphthalyl-stilben 497. Dioxy-trimethoxyaceto: Diphenyl-diacetaldehydbisdis - tolan 498. phenon 749. methylacetal 403. toluol 493. diacetylbutan 405. xylochinon 689. Dipropyl-acenaphthindandion Dipentennitrosoazid 69. — dialdehyd 396. – dianisoylbutan 730. 431. Diphenacyl 401. campher 95. diazomethan 226. Diphenacyl-sulfid 541. - sulfidďijodid 542. carbobenzonsäure 233. dibenzalevelopentenon -- sulfon 542. 308. cyclohexanon 42 - sulfondioxim 543. Diphenyldibenzoyl-äthan 452. cyclopentanon 820. sulfondioximacetat 543. dianthrachinonyl 497. - äthylen 453. dibenzoylmethan 406. sulfondioximanhvdrid 543. – äthylenglykol 730. indandion 382. sulfondioximdiacetat 543. — butan 453. malonyldiphenyl 431. propan 452. – sulfonoxim 542. propylen 454. phenanthron 273. sulfonoximacetat 542. Dipseudocumylketon 249. - sulfoxyd 541. Diphenyl-dichinon 490. - sulfoxyddioxim 542. Dipulegon 68. dichinondioxim 490. Diphenäthylketon 246. Dirhodananthrachinon 719, dichinontetraoxim 490. Diphenochinondiimid 388. dicinnamalcyclopentenon 721, 723. 309. Disalicylal-aceton 666. Diphenoxy-anthrachinon 714, dicinnamovlbutan 458. cycloheptanon 670. 715. diphenylmethan 223. dicinnamoyleyelobutan cyclohexanon 670. cyclopentanon 669. ditolylmethan 240. 460. Disalicylaldehyd 518. Diphen-succindandion 433. dihydrodianthron 467. Disalicylalhydrazin 520. succindon 433. — diketon 392. Distyrylketon 278. Diphenyl-acenaphthenon 305. - disulfiddialdehyd 524, 533. Disulfhydryl- s. a. Dimercaps - acetaldehyd 234. Diphenylen-cyclopentenon aceton 238. 284. acetophenon 291. diazomethan 252. Disulfhydrylanthrachinon - anthron 307. keton 250. 72Ŏ. benzalcyclopentandion phenanthron 308. Dithio-athylenglykoldianthras chinonyläther 654, 660; Diphenyl-indenon 301. benzalcyclopentenolon indon 301. Disulfon 654. alizarin 714. – indonoxim 301. anthrarufin 720. benzocycloheptatrienon ketazin 225. chinizarin 718. keten 254. - ketenchinolin 255. Dithiochinizarin-diathylather benzocycloheptenon 300. benzophenon 305. — keton 218. Diphenylbenzoyl-butadien ketoxim 224. dianthrachinonyläther 719. **302** Diphenylmethylen-acetophe= - dibenzyläther 719. butylen 300. diessigsäure 719. non 296. butyraldehyd 445. biuret 224. — dimethyläther 718. - methan 291. campher 287. methylätherphenyläther cyclohexadienon 290. phenylcarbinol 594. 718. Diphenyl-benzylaceton 294. hydrazin 225. methyläthertolyläther 719. bicycloheptenon 286. milcheäurehydrazid 225. Dithiohydrochinondiphen- bicyclooctenon 286. acyläther 541. Diphenyl-nitrosooxynaphthyl Dithiokohlensaure-athylester-- bishydrazimethylen 395. carbinol 676. bisnitrobenzalcyclopentes phenacylcarbinol 591. anthrachinonylester 661. non 308. phenanthron 307. athylesternitrobenzalhydr-- butyrophenon 295. propionaldehyd 239. azid 140. benzylesterbenzalhydrazid - camphomethan 283. propiophenon 293. — camphomethylen 287. pyranthron 468. 127. pyranthronsulfonsäure chlorphenylchlorbenzoyl= benzylesternitrobenzals methan 306. 502. hydrazid 140. styrylbenzovlcyclobuta-Diphenylcyclo-butandion 424. Dithiokohlensäuremethyls butenolon 424. non 457. ester-äthylester, Nitros hexanon 272. toluylphenylcarbinol 594. benzalhydrazon 140. tolyldibenzoylpropan 462. hexenon 281. anisalhydrazid 532. triketon 479. pentandion 426. - benzalhydrazid 127. truxon 459. pentanon 271. benzylesterbenzalhydrazon pentenolon 426: Acetat Diphthalyl-anthracen 497. 128 benzylesternitrobenzals 584. benzol 493. pentenon 280. phenanthren 498. hydrazon 141.

ester-nitrobenzalhydrazid — nitrobenzylesterbenzals hydrazon 128. Dithio-kohlensäurenitrobenzylesterbenzalhydrazid 127. resorcindiphenacyläther 540. Ditoluyl-acetylen 435. – äthan 404 — benzol 444. - butan 405. heptan 406. Ditolyl-diazomethan 240. diketon 402.

Dithiokohlensäuremethyl-

 ketazin 240. — keton 240. oxydiphenylmethan 223.

Divanillalmesityloxyd 747. Divanillin 752 Dodecyldimethoxy-phens

äthylketon 626. styrylketon 631. Duplobenzal-acetondisulfid 194.

acetonsulfid 194. acetonsulfoxyd 194. – dithioacetonamin 194. thioaceton 194.

Durochinon 359. Dypnon 266; Umwandlungs-produkte 267. Dypnonoxim 267.

Dypnopinakon 267.

E.

Emodin 743. Emodin-acetat 744. acetatbisessigsäureäthylester 745. anthranol 709. anthranolacetat 709. anthranolmethyläther 709. diacetatessigsäureäthyl« ester 744 - dimethyläther 744. – methyläther 743. - methylätherdiacetat 744. methylätherdipropionat 744. Emodinol 709. Emodinol-acetat 709. methyläther 709. Emodin-triacetat 744. trimethylather 744. **Enneamethylcyclohexantriol** 472. Epicampher 86, 87,

Erythrooxyanthrachinon 650.

Erythrooxy-anthrachinonmethyläther 651. anthrachinonphenyläther 651. anthranol 577. Essigsăure- s. a. Acetoxy-, Acetyl-Essigsäuredesylester 572. Eucarvon 99. Eucarvoxim 100. Everninaldehyd 620.

F.

Fenchocamphoron 60. Fenchon 75, 76. Fenchon-azin 76. — hydrazon 76. – nitrimin 76. – oxim 76. semicarbazon 76. Fenchosantenon 58. Filicinsäure 470. Fisetol, Bezifferung 688. Fisetol-athylather 688. dimethylätheracetat 689. dimethylätheräthyläther 689. dimethylätherphenyläther 689. – methyläther 688. methylätherdiacetat 689. phenyläther 689. --- triäthyläther 689. Flavopurpurin 741. Flechtenchrysophansäure 743. Fluoranthenchinon 432, 437. Fluor-benzaldehyd 132. - benzaldoxim 132. - benzophenon 226. Fluorendimethylindandion

435. Fluorenon 250. Fluorenon-acetylimid 251. azin 251.

benzalhydrazon 251. dimethylindandion 484.

- hydrazon 251. hydrazoncarbonsäureåthylester 252.

hydrazondicarbonsaures. diathylester 252. imid 251.

oxim 251. Fluorenyl-acetophenon 299. benzoylmethan 299.

Formyl-acetophenon 365. athyleyelobutan 16. anthrachinon 481.

 benzochinondiphenylmethid 443.

camphen 106.

Formyl-campher 333.

- cyclobutan 5. --- cyclohexan 14.

 cyclohexanon 312. - cyclohexen 47, 48.

- cyclopentan 9.

cyclopentanon 311. cyclopenten 46.

- cyclopropan 3.

— dekahydronaphthalin 90.

- dekalin 90.

 desoxybenzoin 399. dibenzocycloheptatrien

 dihydrocarvon 332. fluoren 259; Azin 260; Oxim 259.

fluoren, dimeres 259.

fuchson 443. indandion 476. isothujon 333.

— menthon 320.

 nopinon 324. - oxymethylcampher 513.

Formylphenoxy-essigsäure **519**. propionsäure 519.

propionsaureathylester 519; Semicarbazon 523.

Formyl-phenylacetaldehyd 366. phenylindenon 433.

propiophenon 368. sabinaketon 324.

stilben 265.

 tetrahydronaphthalin 197. Frangulaemodin 743.

Fuchson 290. Fumarsäurediphenacylester

538.

G.

Gallacetophenon 685. Gallacetophenon-diacetat 685. dimethyläther 685.

dimethylätheressigsäure

686. trimethyläther 685.

Gallodiacetophenon 733. Gallusaldehyd 684. Gentisinaldehyd-bisnitrobenzylmercaptal 604.

dimethyläther 603. dimethylmercaptal 603.

semicarbazon 603. Geranylbenzalamin 120. Gluconsäurebenzalhydrazid

Glutarsäurediphenacylester Glykurovanillinsäure 606.

Gossypitol-tetraäthyläther 749.tetraäthylätheroxim 749. - tetramethyläther 749. Granatal 49. Grönhartin 644. Gurjunenketon 184.

H.

Helianthron 460. Heptabrom-anthrachinon 415. chinohemibrenzcatechin-Ather 598. Heptachlor-anthrachinon 414. chinohemiacetylbrenzcate = chinather 598. chinohemibrenzcatechin-Ather 598. Heptadecyl-naphthylketon 218. phenylketon 187. tolylketon 187. Heptakosylnaphthylketon Heptaoxo-Verbindungen 502. Heptylphenylketon 182. Hexascetoxybenzophenon 761. Hexabromanthrachinon 415. Hexabromdioxobis-dimethoxyphenylheptan 754. methoxyacetoxyphenylheptan 754. methoxycarbathoxyoxy: phenylheptan 755. Hexabrom-isopropylidencyclohexadienon 163. methopropylidencyclohexadienon 168. oxomethylphenyloctan 183. Hexachlor-anthrachinon 414. bromcyclohexenon 45. cyclohexadienon 96. cyclohexantrion 469. - dimethylcyclohexanon 18. indenon 205. jodcyclohexenon 45. methylcyclohexadienon - methylcyclohexenon 47, 48 - oxoinden 205. - phenol 96. phloroglucin 469. - propiophenon 161. Hexadecyldimethoxyphens athylketon 626. Hexahydro-acetophenon 16. - benzalacetophenon 209. benzaloampher 186. benzaldehyd 14; dimerer 14.

benzophenonimid 200. benzoylaceton 317. benzovlevelohexen 110. benzoyleyelopentanon 335. benzylidencampher 186. - butyrophenon 29. propiophenon 22. Hexaketohexamethylen, Hydrat 500. Hexamethoxy-anthrachinon chalkon 761. dibenzoylmethan 764. Hexamethyl-benzophenon evelohexantrion 472. cyclohexendion 334. phenanthrenchinon 431. phloroglucin 472. Hexanitrobisoxyphenylanthron 678. Hexaoxo-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_6$ 500. $C_nH_{2n-24}O_6$ 501. CnH2n-40O6 501. $C_nH_{2n-46}O_6$ 502. $C_nH_{2n-62}O_6$ 502. Hexaoxy-anthracen 752. anthrachinon 765. benzophenon 761. chalkon, Pentamethylather 762. dimethyldibutyryldiphe nylmethan 764. methylanthrachinon 765. methyloxanthron 764. Hexyl-cyclohexenylketon 93. phenylketon 180. propenylcyclohexandion 336. propenyldihydroresorcin 336. styrylketon 201. Homo-dypnopinakolin 267. dypnopinakon 267. menthon 40. salicylaldehyd 544, 545, 546 vanillin 619. veratrumaldehyd 619. Hydratropaaldehyd 163. Hydrazindicarbonsaure-bisanisalhydrazid 532. biscinnamalhydrazid 189. bissalicylalhydrazid 521. dihydrazid, Dibenzalverbindung 127. Hydrindantin 631. Hydrindenaldehyd 196. Hydrindon 191, 192. Hydrindonaldehyd 378. Hydrindylidenhydrindon 285. Hydro-anisamid 530. - benzamid 120.

Hydrobenzoindialdehyd 710. Hexahydro-benzophenon 200. Hydrochlor-benzalmenthon 203. - carvon 65. carvoxim 65, 66. Hydro-cinnamid 189. cotoin 702. - juglonsemicarbazon 632. pinencarbonsäurealdehyd Hydroxylaminomethylbuta: non, Nitrobenzaldehyddes rivat 142: Nitrobenzaldes hydderivat des Oxims 142. Hydrozimtaldehyd 162. Hystazarin 723. Hystazarindimethyläther 723. I. Iminocyclohexan 7. Iminodiessigsäure-bisbenzalhydrazid 130. bissalicylalhydrazid 522. Imino-dihydroanthracen 257. - fluoren 251 - methylcampher 334. - methylfluoren 259.

Indandion 374, 375 Indandionaldehyd 476. Indanindandionspiran 433. Indanon 191, 192. Indanthren-brillantviolett RR 465. dunkelblau BO 466. – goldorange G 463.

goldorange R 464. — orange 4 R 464. - schwarz B 466. --- violett B 466. violett R extra 465. violett RT 466. Indantrion, Hydrat 475. Indenolon 374, 375. Iron 110. Isoamylätherglykolsäurebenzalhydrazid 128. methylbenzalhydrazid 159.

Isoamylbenzyl-keton 180. menthanon 205. menthon 205 Isoamyl-campher 95. cyclopropylketon 27. dihydrocarvon 94. Isoamylidencampher 112. Isoamylmalonsäure-bisben= zalhvdrazid 126. bissalicylalhydrazid 521. Isoamvl-menthanon 44.

Isoamylbenzaldehyd 179.

menthon 44.

oxyessigsauremethylben« zalhydrazid 159. Isoanthraflavin 724.

cyclobutanon 48.

cyclohexanon 54.

cyclopentanon 52.

Iso-anthraflavinsāure 724. Isonitroso-acetophenonsemis aspidinol 692. carbazon 362. benzaldesoxybenzoin 297. benzalaceton 376. benzoylaceton 474. benzaldoximessigsaure 120. Isobutyl-benzylketon 178. benzylacetophenon 397.
campher 325, 327. cyclohexenylketon 88. cyanessigsäurebenzalhysdrazid 130. cyclopropylketon 22. desoxybenzoin 248.
diphenylylketon 247. dibenzoylmethan 479. naphthylketon 215. dimethyldihydforesorcin phenäthylketon 181. phenylketon 174. dinitrophenylaceton 365. — tolylketon 178, 179. epicampher 325, 326; Bens zoylderivat 326, 327; Me- trimethylphenylketon 183. Isobutyrophenon 168. thylather 326. Isobutyrophenon-imid 169. fluoren 251. - oxim 169. phenylaceton 365. - oximacetat 169. phenylcamphanon 387. semicarbazon 169. propiophenon 365. Isobutyryl-anisol 553. Iso-orcacetophenon 621. — benzol 168. păonol 614. - cinnamoylmethan 382. phoron 56. phthalaldehyd 364. – cyclohexan 29. — diphenyl 245. phthalophenon 443. - fluoren 271 propenylacetylcyclopen= - hydrindon 381. tan 71. Isopropylacetyl-butylbenzol — kresol 556. - naphthalin 215. 184. - toluol 175, 176. cyclopentan 39. Iso-camphenilanaldehyd 87. evelopenten 71. camphenon 103, 106. Isopropyl-anthrachinon 427. — campher 71, 72. anthranol 271. – camphon 87. anthron 271. - carvoncampher 105. benzalacetophenon 272. — cinnamalacetophenon 277. benzaldehyd 171. – cotoin 702 benzoylcyclopentan 202. benzylketon 174. — curcumin 758, 759 Isocurcumin-diacetat 759. brompropionylbenzol 179. dicarbonsäurediäthylester Isopropyleyelo-butanon 16. hexandion 315. Iso-diathylcarbobenzonsaure hexanon 23 233 hexenolon 315. ~ dibenzanthron 465. hexylketon 29. — dicampher 372. pentanon 20. — emodin 745. pentenon 51. Isoeugenoxy-acetophenonpentylphenylketon 202. oxim 539. Isopropyldibenzal-cyclohexa- methylphenylketoxim 539. non 287. Iso-fenchon 71, 72, 76. cyclopentanon 287. Isopropyl-dihydroresorcin hexylcyclopropylketon 40. - jonon 109. 315. menthon 36. diphenylylketon 245. Isonaphthalin-sulfonnaphtho-Isopropylformyl-bicyclohexas chinon 636. non 324. sulfoxydnaphthochinon cyclohexadien 100. Isopropyliden-acetophenon Isonaphthofluorenon 287. acetylcyclopentan 71. Isonitro-anthron 258. acetylcyclopenten 103. campher 83. anhydroacetonretenchinon Isonitroso- s. a. Oximino-. 592. Isonitrososcetophenon 361. cinnamalaceton 215. Isomitrosoccetophenon-azin

362.

-- hydrason 362.

- benzalhydrazon 362.

Isopropyliden-methoxybenzalaceton 563. oxybenzalaceton 562. Isopropylisopropyl-cyclopens tyleyelopentanon 95. cyclopentylidencyclopens tanon 112. Isopropylmethoxy-methylphenylketon 556. phenylketon 553. Isopropyl-naphthylketon 215. oxododecenylbenzol 205. oxohexenylbenzol 202. oxymethylenbicyclohexanon 324. oxymethylphenyldiketon 629. oxymethylphenylketon - phenäthylketon 178. Isopropylphenyl-aceton 178. ketimid 169. keton 168 ketoxim 169. Isopropyl-styrylketon 198. tolylketon 175, 176. trimethylphenylketon 181. trioxyphenylketon 691. Iso-pulegon 69. purpurin 742. santenon 61. thujon 72. valerophenon 174. Isovaleryf-acetophenon 370. benzol 174. cyclohexen 88 cyclopropan 22. diphenyl 247. hydrindon 382. naphthalin 215. pseudocumol 183. toluol 178, 179. Iso-vanillin 606. vanillinkohlensäuremethylester 607. violanthron 465. Istizin 722. Itaconsäurediphenacylester 538. J. Japancampher 77. Jodacetophenon 153. Jodacetyl-aminoessigsäures

Japancampher 77.
Jodacetophenon 153.
Jodacetyl-aminoessigsäurebenzalhydrazid 130.

brenzcatechindiacetat 618.

glycinbenzalhydrazid 130.
Jod-äthoxyacetophenon 537.

äthylanthrachinon 425.

äthyloxymethylphenylekton 554.

äthylphenylketon 161.

alizarindimethyläther 713.

Jod-anil 350. anilsäure 682. Jodanilsäure-äthyläther 682. äthylätheracetat 683. — diacetat 683. — diäthyläther 682. — dibenzyläther 682. — dimethyläther 682. - diphenyläther 682. ditolyläther 682. hemiäther 683. Jod-anthrachinon 415. benzaldehyd 135. — benzophenon 229. — campher 83. diacetoxyacetophenon 618. dibenzoylmethan 399. dimethoxyanthrachinon 713. dimethylanthrachinon 425. dioxodiphenylpropan 399. dioxomêthylhydrinden 378. gallacetophenontriacetat 686. isopropylanthrachinon $4\overline{27}$. Jodmethoxy-acetophenon 537. – anthrachinon 658. — benzaldehyd 526, 527. — benzophenon 570. Jodmethyl-acetophenon 165. — benzaldehyd 158. - benzoanthrachinon 443. indandion 378. tolvlketon 165 Jodnitro-anthrachinon 415. phenylbutyrophenon 243. Jodomethoxybenzophenon Jodoso-äthoxyacetophenon methoxyacetophenon 537. — methoxybenzophenon 570. Jodoxy-benzalacetophenon — methoxyacetophenon 616. - methylpropiophenon 554. oxodiphenylpropylen 399. Jodphenyl-acetaldehyd 156. acetaldehyddimethylacetal 156 äthylidencarbamidsäures methylester 156. Jod-propiophenon 161. - propylanthrachinon 427. — resacetophenonmethyl=

äther 616.

686.

Juglon 636.

Jonon 109, 110.

-- styrylcarbamidsäure=

methylester 156.

toluylaldehyd 158.

triacetoxyacetophenon

K. Keten, dimeres 309. Keto- s. a. Oxo-. Ketoaldehyde 309. Ketopinsäure, Keton C₂H₁₄O aus -- 60. Keto-terpin, Oxim 595. tetrahydronaphthalin 195. tetramethylen 3. Kohlensäureäthylester- s. a. Carbathoxy-. Kohlensäure - äthylesterbens zalhydrazid 126. äthylesterdesvlester 572. — äthylesterformylphenyl; ester 530. amidbenzalhydrazid 126. amidinbenzalhydrazid 127. amidsalicylalhydrazid 521. biscinnamalhydrazid 189. bisnitroformylphenylester campherylesterchlorid 511. didesylester 572. guanididbenzalhydrazid 127. imidbisbenzalhydrazid 127. - imidbisnitrobenzalhydr: azid 140. imidbissalicylalhydrazid --- methoxyphenylesterben: zalhydrazid 126. Kohlensäuremethylamidbenzalhydrazid 126. nitrobenzalhydrazid 143. salicylalhydrazid 521. Kohlensäuremethylester- s. a. Carbomethoxy.. Kohlensäuremethylesterbenzalhydrazid 126. formylphenylester 530. – nitrobenzalhydrazid 143. phenacylester 538. Kohlensäureureidbenzalhydr= azid 126. Kresoxy- s. a. Tolyloxy-. Kresoxymethylacetophenon 551.

L.

Lapachol 644.

Lapacholaeetat 645.
Lapachosäure 644.
Lauryl-benzol 186.
— cyclohexen 95.
Leuko-alizarinbordeaux 752.
— chinizarin II 705.
Limonennitrosoazid 69.

M

Maclurin 751. Maclurinmethyläther 751. Maleinsäurediphenacylester 538. Malonyl-anthracen 437. - naphthalin 391. Mandelsäurealdehyddiathyl= acetal 544. Mannonsäurebenzalhydrazid 129. Matricariacampher 84. Menthadienal 100, 103. Menthadienon 101, 102, 103. Menthandiolon, Oxim 595. Menthandion 317, 319. Menthanolon 507, 508. Menthanolon-oxim 507. semicarbazon 507. Menthanon 31-37. Menthazin 35. Menthenolon 317, 318, 510. Menthenon 64—69. Menthon 31, 34, 35, 36. Menthon-hydrazon 35. – oxim 35, 36. semicarbazon 35, 36. Mercapto-acetophenon 535. — anthrachinon 652, 659. aurin 728. benzaldehyd 524, 533. methylanthrachinon 665. Merodypno-pinakolin 267. — pinakon 267. Mesitoylmesitylen 248. Mesitylaldehyd 172. Meso-anthramin 257. benzdianthron 460. naphthodianthron 463. Mesoxalylnaphthalin 478. Methenylbisindandion 492. Methoäthyl- s. a. Isopropyl-. cyclohexanon 23. - cyclopentanon 20. Methoäthylol- s. Oxyisopros pyl-. cyclohexanon 505. Methoxyacetophenon 534, **535, 53**6. Methoxyacetophenon-oxim 536. - oximessigsäure 536. – semicarbazon 534, 535, 536. Methoxyacetoxy-acetophenon 618. anthrachinon 722. - benzaldehyd 601, 607. - benzaldiacetat 602, 607. - benzaldoximacetat 608.

- benzylaceton 623.

— chalkondibromid 643.

- diathylindandion 697.

- chalkon 647.

REGISTER

Methox vacetox v-methylpropiophenon 624.

phenylacetaldehyd 619. Methoxyacetyl-naphthalin 566, 567.

– phenoxyessigsäure 617. phenyljodidchlorid 537.

Methoxyathoxy-acetophenon 614.

— benzaldehvd 606.

benzylaceton 623.

Methoxyathylphenylketon 548.

Methoxyallyl-benzaldehyd 560.

mercaptoanthrachinon

oxybenzaldehyd 601. Methoxy-anisalacetophenon 647.

- anthrachinon 651, 658.

– anthrachinonoxim 651.

- anthrachinonylthioglykol**saure** 718.

anthranol 578.

anthron 578.

Methoxybenzal- s. a. Anisal-, Methoxy-benzalaceton 559.

- benzalacetophenon 579,

benzaldehyd 519, 525, 528;

s. a. Anisaldehyd. benzaldehydsemicarbazon

benzaldesoxybenzoin 593. benzaldiacetophenon 674.

— benzaldoxim 525; s. a. Anisaldoxim.

benzaldoximacetat 520. 525.

benzaldoximessigsāure

520. benzalhydrazin 526.

 benzalmethoxycinnamal= aceton 669.

- benzochinon 597, 599.

 benzochinonoxim 597. benzophenon 569.

Methoxybenzophenon-chlorimid 570.

imid 569. oxim 570.

Methoxybenzoyl- s. a. Anis soyl-

Methoxybenzoyl-acetophenon 649.

- anthrachinon 730.

— carbinol 618.

propylen 559.

Methoxybenzyl-aceton 552. – acetonsemicarbazon 553.

acetophenon 574.

acetophenonoxim 574.

- desoxybenzoin 591.

mercaptoanthrachinon 717.

Methoxy-benzylsulfonanthrachinon 717.

butyrophenon 552 Methoxycarbathoxyoxy-

benzaldehyd 607. benzylaceton 623.

Methoxycarbomethoxyoxybenzaldehyd 602, 607.

cinnamovlaceton 696.

methylbenzaldehyd 620.

- toluylaldehyd 620.

Methoxy-carboxymethoxy: benzalacetophenon 648.

chalkon 579, 580.

chinon 599.

Methoxychlor-acetylnaphthas lin 567.

acetylphenyljodidchlorid 538

benzalacetophenon 581.

cinnamalacetophenon 584. Methoxycinnamal-aceton 562.

- acetophenon 584.

acetophenonoxim 584. acetophenonsemicarbazon

584. Methoxycinnamoyl-naphthol

phenoxyessigsäure 648. Methoxydesoxybenzoin 571. Methoxydiacetoxy-acetophes

non 687, 689. anisalacetophenon 739.

 benzophenon 702. methoxybenzalacetophes

non 739.

methylanthrachinon 744. Methoxy-dibenzoylmethan

649. dimethoxycinnamoylphens

oxyessigsäure 738.

Methoxydimethyl-acetophes non 555.

acetylbenzol 555.

acetylcyclohexenon 596.

benzaldehyd 551.

diacetylbenzol 630.

Methoxy-dipropionyloxymes thylanthrachinon 744.

fuchson 589.

hydratropaaldehyd 549.

hydratropaaldehyddiace tat 549.

isobutyrophenon 553.

isonitrosobenzylacetophes non 649.

isonitrosopinan 511.

Methoxymethoxy-benzalaces tophenon 647.

cinnamoylphenoxyessigs saure 706, 707, 708.

phenylpropiophenon 643.

phenylpropiophenonoxim

Methoxymethyl-acetonylbenzol 554, 555.

acetophenon 549.

acetophenonsemicarbazon

- anthrachinon 663.

- benzaldehyd 545.

benzaldehydsemicarbazon 545.

benzaldoxim 545.

– benzalhydrindon 585.

-- benzalindanon 585.

benzoanthrachinon 674.

benzochinon 611, 612.

- chrysazin 743.

 dichlorbenzylketon 548. Methoxymethylencampher

515. Methoxymethyl-hydrindon

560, 561. hydrindonsemicarbazon

560, 531.

 isobutyrophenon 556. mercaptoanthrachinon

717 oxydimethoxymethylphes nylketon 733.

oxydimethoxyphenylketon 732.

oxyisobutyrylbenzol 624.

phenylaceton 554, 555. propiophenon 554.

Methoxy-naphthaldehyd 564, 565.

naphthaldehydazin 564.

Methoxynaphthochinonāthylimidoxim 635.

dioxim 633, 635.

– imidoxim 634. methylimidoxim 635.

oxim 633, 634. Methoxy-nitrobenzyloxybenz-

aldehyd 606. oxodihydroanthracen 578.

oxomethylendihydronaphs

thalin 565. oxoperinaphthindan 571.

pentamethylcyclohexens dion 597

perinaphthindanon 571. phenäthyloxynaphthyl= keton 669.

Methoxyphenyl-acetaldehyd 543, 544,

acetaldehydsemicarbazon

544. acetaldoxim 544.

aceton 548.

acetoxim 548. acetylindenon 668.

Methoxyphenylbenzoyl-acetylen 583.

acetylendibromid 580. - äthylcyclopentanon 668.

Methoxyphenylbenzyl-glyoxal | Methyläthyl-chlorpropyls glyoxaloxim 649. — glyoxim 649.— keton 571. Methoxyphenyl-brombenzovlpropylen 582. brombenzylglyoxal 649. — dinitrobenzylketon 571. — indenon 583. oxystyrylketon 648. — phenāthylketon 574. - propiophenon 574. sulfonacetophenon 540. Methoxy-propiophenon 547, - rhodananthrachinon 717. - salicylaldehyd 600, 603. - styrylcarbamidsäuremethylester 544. styryloxynaphthylketon tetraacetoxychalkon 753. tetraathylcyclohexendion 597. – toluchinon 611, 612. – toluylaldehyd 545. toluylaldehydsemicarbs azon 545. - toluylaldoxim 545. vinylanthrachinonylsulfid 655. vinylmercaptoanthrachis non 655. zimtaldehyd 558. Methyl-aceanthrenchinon 438. - acetonylcyclohexan 29, 30, acetonylcyclohexen 62, 63. acetophenon 163, 164. Methylacetoxy-cyclohexylketoxim 505. methylcyclohexylketoxim 506. Methylacetyl-benzoylencyclobutadien 397. - cyclohexan 23, 24. cyclohexanol 506. cyclohexanon 316. cyclohexen 54, 55. cyclopentan 21. — cyclopenten 52. - fluoren 270. naphthyläther 568. Methylathoxy-methylbenzoyls ketoxim 628 methylphenyldiketon 628. -- naphthylketon 566, 567, Methylathyl-acetophenon 173. acetylcyclohexanon 320. allylacetophenon 201. — benzochinon 358. benzylacetophenon 248.

- campher 93.

Methylbenzochinon-butyl acetophenon 182. imidoxim 352. cyclohexadiendion 358. dioxim 356. diphenylmethid 292. cyclohexanon 23. disemicarbazon 353. – cyclohexenon 54. cyclopentenon 52. – oxim 352. Methylathylisopropyl-cyclos – semicarbazon 352. hexanon 42. Methyl-benzocycloheptatries styrylketon 202. non 213. Methyläthyloncyclohexanon benzoin 575. **316.** benzophenon 234, 235. Methyläthyl-phenacylsulfo-Methylbenzophenon-hydrazon niumhydroxyd 539. 236. phenylketon 171. isoxim 224. propylacetophenon 182.
 Methylal- s. Formyl-. oxim 225; s. a. Phenyltolyl= ketoxim. Methylaldehydophenoxy-Methylbenzoyl- s. a. Toluyl-. essigsaure 545; Athylester Methylbenzovl-aceton 369. benzhydrol 592. propionsaure 546. – benzophenon 444. Methylallyl-acetophenon 198. — carbinol 547. benzylacetophenon 272. --- cyclopropan 197, 556. cyclohexanon 63, 64. — heptadien 209. Methylamyl-methoxystyryl---- hexan 182. keton 562. — hexylen 201. styrylketon 201. — indandion 483. Methylanhydroaceton-retens ketoxim 365. chinon 588. Methylbenzyl-aceton 174. retenchinondibromid 586. - acetophenon 244. Methyl-anisalsemicarbazid acetylcyclohexanon 383. 532. butyrophenon 248. – anisylketon 548. — cyclohexanon 201. — anisylketoxim 548. isobutyrophenon 248. anthrachinon 421. - keton 161. Methylanthrachinonyl-äther valerophenon 249. 651, 658. Methyl-bicycloheptanon 53. mercaptan 665. — bindon 485. — rhodanid 664. bisnitrobenzalcyclopentas - sulfid 653, 659. non 286. --- sulfon 653, 659. bisoxybenzalcyclohexanon sulfoxyd 653. Methylbenzal-aceton 196. bromacetoxynaphthyl= acetophenon 267, 268. keton **56**8 -- amin 119. – brombenzylketon 162. --- azin 159. Methylbromoxynaphthyl- oampher 217. keton, Azin 568. Methyl-benzaldehyd 157, 158. ketonsemicarbazon 568. benzaldoxim 122. --- ketoxim 568. Methylbenzal-hydrazincars Methylbutenylphenylketon bonsäuremethylester 127. - hydrindon 280. Methylbutyl-acetonylcyclos – indanon 280. - nonylketon 203. hexen 94. semicarbazid 126, 127. cyclohexanon 40. Methyl-benzamaron 462. cyclohexenylaceton 94. benzanthron 289. — phenylketon 178. benzil 400. Methyl-butyrophenon 175. benzoanthrachinon 442. butyrylphloroglucin 691. benzochinon 351, 355. butyrylphloroglucinmes benzochinon, dimeres 351, thyläther 692. campher 90, 91. Methylbenzochinon-athylcampheryldisulfoxyd 512. - chalkon 266, 267. imidoxim 352. bischlorimid 352. – chinizarin 725. bisoxyphenylmethid 671. - chinol 514.

Methylchlor-anthrachinonylsulfid 657. benzhydryläther 223. benzylnonylketon 186. dinitrobenzylketon 162.

— methylphenylketon 165. nitromethylphenylketon 165.

- oxybenzalcyclohexanon 563.

Methyl-chrysazin 725. - cinnamalacetophenon 281. cinnamovlaceton 380.

Methyloyolo-butylketon 9. - hexadiendion 351, 355. - hexadienolon 514

— hexandion 311, 312. — hexandiontrioxim 500.

— hexanolon 505.

— hexanoltrion 679. hexanon 10, 11, 12, 13.
hexanpenton, Trioxim 500.

 hexantrion 469. hexendion 323.

— hexendiondioxim 490.

hexenolon 312, 508.hexenoltetron, Trioxim

– hexenon 46, 47.

- hexenylaceton 62, 63. Methyleyclohexyl-aceton 29, **30, 3**1.

keton 16.

phenyläthylketon 202. Methyleyelo-pentanolon 504,

pentandion 310.

- pentanon 8, 9. pentantrion 469.

pentenolon 508.

pentenon 46. pentylformaldehyd 15.

pentylidencyclopentanon 106.

propylketon 5.

propylphenylketon 197.

Methyl-dekalylketon 92. desoxybenzoin 238, 239. Methyldiathyl-cyclohexenon 41.

isopropylindandion 383. Methyldiallyl-acetophenon

 cyclohexanon 109. cyclopentenon 108.

Methyl-dianisalcyclopentanon

- dibenzalcyolopentanon 286.

– dibensoylbutan 405.

 dibenzyloyelopentanon dibenzylidencyclopenta-

non 286.

dibrommethoxystyrylketon 559.

Methyldichlormethyl-athylcyclohexenon 70.

cyclohexadienon 98. - cvolohexanon 17, 18.

 diäthvlovelohexanon 42. isopropylcyclohexenon 88. 89.

methosthylcyclohexenon

Methyl-dicinnamalcyclopens tanon 301.

dihydrocarvon 89.

dihydroresorcin 311, 312. Methyldimethoxy-benzovlcarbinol 690.

benzylketon 621.

benzylketoxim 621.

phenylglyoxim 693.

Methyldimethylheptadienylcyclohexanon 112.

cyclohexenon 184.

Methyl-dimethylphenylketon 172.

dinaphthanthradichinon

dinitrobenzylketon 162. dioxydimethoxyphenyl.

keton 731. dioxystyrylketon 627.

Methyldiphenyl-acetaldehyd 239.

aceton 244.

acetylcyclopentenol 585.

athviketon 244.

methylenoyolohexadienon 292.

propylketon 247.

Methyl-diphenylylketon 237.

dipropylisopropylindan-dion 383. disalicylalcyclohexanon

Methylen-acetophenon 190.

campher 107.

Methyl-erythrooxyanthrachinon 663.

filicinsaure 470.

Methylformyl-cyclohexanon 314.

cyclopentan 15.

cyclopentanon 313. cyclopenten 48.

phenoxyessigsaure 545; Athylester 546.

phenoxypropionsaure 546. phenylsulfid 533.

propylbenzol 175.

Mothyl-fuchson 292.

glyoxaloximbenzalhydrazon 124.

heptanoltrion 678.

hexahydroacetophenon

hexahydrobensylketon 22. hexahydropropiophenon 30Methyl-hydrindon 195.

hydrozimtaldehyd 168. indandion 376, 378.

indandiondisemicarbason

indanon 195.

indenolon 378.

indenon 206, 207.

isoamylisopropenylcyclohexanon 94.

Methylisobutyl-cyclohexenon

evelopentanon 38.

Methylisobutyrophenon 175, 176.

Methylisobutyryl-benzol 175. 176.

cyclopentanon 319. Methylisopropenyl-benzyl-

oyolohexanon 210. cyclohexanon 68, 69.

cyclohexenon 101.

formyleyclohexanon 332.

oxymethylenoyclohexanon 332.

Methylisopropylacetyl-cyclohexanon 320.

cyclopentan 41.

- cyclopenten 89. Methylisopropyl-benzalcyclo-

hexanon 210. benzaldehyd 176.

benzhydrylcyclohexanon 274.

benzochinon 358.

benzochinonoxim 359.

benzochinonsemicarbazon 359.

benzoylcyclohexanon 383.

benzoylcyclopentan 202. benzyloyclohexanon 203.

bioyolohexanon 73. bisacetylbenzaldihydro-

phenanthren 460.

evelohexadiendioldion 691.

cyclohexadiendion 358. cyclohexadienoldion 624.

cyclohexandion 317, 319.

cyclohexanolon 507, 508. cyclohexanon 31, 34.

cyclohexenon 64, 65, 66.

cyclopentanon 25, 26.

oyclopentenon 56. cyclopentenylketon 71.

Methylisopropyldiathylmalonyl-phenanthren 440. phenanthrenchinon 492.

Methylisopropyl-diallylbis

cyclohexanon 185. diallyleyelohexanon 112.

dibenzalcyclohexenon 295.

fluorenon 272.

formylcyclohexanon 320.

Methylisopropylidenacetonylcyclohexen 109.

Methylisopropyliden-cycloshexanon 67.

— cyclopentanon 57.

Methylisopropyl-isoamylsbenzylcyclohexanon 205.

— isoamylcyclohexanon 44.

— oxymethylencyclohexanon

320. — phenäthylcyclohexanon 204.

phenanthrenchinon 428.
phthalsäure 383.

Methylisopropyltriallylbicyclohexanon 204.

— cyclohexanon 186. Methyl-isothujon 89.

jodäthoxyphenylketon
 537.

jodmethoxyphenylketon537.

Methyljodoso-äthoxyphenylketon 537.

 methoxyphenylketon 537.
 Methylmalonsäure-bisbenzalhydrazid 125.

— bissalicylalhydrazid 521. Methyl-malonylanthracen 438.

— menthanon 40. — menthon 40.

Methylmercapto-anthrachinon 653, 659.

benzaldehyd 533.

- benzaldehydsemicarbazon
533.

benzaldoxim 533.

benzochinon 599.
 benzochinonovim 5

- benzochinonoxim 599.

chinon 599.
methylanthrachinon 664.

- naphthochinon 633.

— phenylketon 535. — phenylmercantoani

phenylmercaptoanthraschinon 718.

 tolylmercaptoanthras chinon 719.
 Methylmethoäthyl- s. a. Mes

thylisopropyl-.
Methylmethoäthyl-benzoyl-

cyclopentan 202.
— cyclohexenon 64.

- cyclopentenon 56.

Methylmethopropyl-cyclos

hexenon 88.
— cyclopentanon 38.

Methylmethoxy-athoxyphenylglyoxim 693.

- anthrachinonylsulfid 717.

- benzylketon 548.

benzylketoxim 548.
dimethylphenylketon

dimethylphenylketon 555.
dimethylphenylketoxim

555.

Methylmethoxymethyl-benzoylketoxim 628.

benzylketon 554, 555.

Methylmethoxymethylphenyldiketon 628.

phenylketon 549.

phenylketonsemicarbazon
 550.

Methylmethoxynaphthylketon 566, 567, 568.

Methylmethoxyphenyl-bens zoyläthylcyclohexanon 668.

- keton 534, 535, 536.

— ketoxim 536.

Methylmethoxystyrylketon-559.

Methylmethyl-anthrachinos nylsulfid 664.

- anthrachinonylsulfon 664.

cyclohexenylketon 54, 55.
 cyclohexylcyclohexanon 94.

cyclohexylidencyclohexas
 non 111.

— cyclopentenylketon 52. — cyclopentylcyclopentanon 92.

cyclopentylidencyclopenstanon 108.

pentenylcyclohexenon
 109.

propenylacetylcyclohexen
 109.

Methyl-naphthochinol 562.
— naphthochinon 565.

- naphthylketon 213.

Methylnitro-benzaldoxim 138, 139, 142.

benzalhydrazincarbons
 säuremethylester 138.
 benzalsemioarbazid 143.

— methoxyphenylketon 538.

— methylphenylketon 165. Methylnitrooxy-benzylketon 548.

naphthylketon 568.
phenylketon 538.

Methyl-nitrosooxyphenylsuls fid 599.

- nopinon 75.

— norcampher 53.

— oxalylanthracen 438.

— oxododecenylbenzol 204. Methyloxyanthrachinonyl-

sulfid 716. — sulfoxyd 716.

Methyloxybenzal-cyclohexas non 563.

hydrindon 584.

— indanon 584.

Methyloxybenzhydrylbenzophenon 594.

Methyloxybenzyl-benzophes non 591.

cyclohexanon 561.

— keton 548.

Methyloxybenzyl-ketoxim

 phenylbenzoyläthylcyclohexanon 676.

Methyloxy-cyclohexylketon 505.

dimethylphenyldiketon
 629.

- dimethylphenylketon 555.

dimethylphenylketoxim
 555.

 isopropylcyclohexanolon, Oxim 595.

isopropylcyclohexenon
 510.

— methoxyphenyldiketon 693.

Methyloxymethyl-benzals cyclohexanon 563.

— benzoylketoxim 628. — benzylbenzophenon 592.

-- benzylketon 553.

 cyclohexenolon, Diathyls äther 596.

- cyclohexylketon 506.

cyclohexylketoxim 506.
 Methyloxymethylen-cycloshexanon 314.

— cyclopentanon 313. Methyloxymethylisopropenyls

cyclohexanon 512.

Methyloxymethylphenyl-dis

keton 628.

ketazin 549, 550.
keton 549, 550.

— ketonsemicarbazon 549, 550.

ketoxim 549.

Methyloxynaphthyl-keton 566, 567, 568.

- ketonsemicarbazon 567.

— ketoxim 567. Methyloxynhenyl

Methyloxyphenyl-äthylketon 552.

ketazin 534.

- keton 534, 535, 536.

ketoxim 534.

Methylphenacyl-alkohol 550.
— anisylcyclohexanon 668.

— benzylcyclohexanon 432.

— benzylcyclohexanon 43 — carbinol 552.

Methylphenäthylketon 167. Methylphenyl-acetylcarbinol 553.

acetylcyclopentendion 477.
acrolein 194.

- äthyloncyclopentendion 477.

- anthranol 299.

— anthron 299.

benzalbutyrophenon 300.benzoyläthylcyclohexanon

432.

— benzoylcyclopenten 282.

— butylketon 177.

	MEGISIMA
Methylphenyl-caprophenon 249.	Methyl-tetraoxyphenylketon 731.
— chalkon 299.— cyclohexandiol 200.	— tetrapropylcyclohexanon 45.
— cyclohexanon 200.	Methylthio- s. Methyl=
— cyclohexenol 200.	mercapto Methyltoluylbenzhydrol 592.
 cyclohexenon 208. diāthyloncyclohexenoxim 	Methyltolyl-anthrachinon 447.
477.	— anthranol 299.
— diazomethan 151.	— anthron 299.
— diketon 365.	— benzoylpropan 248. — ketazin 164.
— glyoxal 365. — glyoxaldisemicarbazon	— keton 163, 164.
365.	- ketonhydrazon 164.
— indenon 276.	— ketonsemicarbazon 164.
— ketazin 151.	— propylketon 178.
 keten 191; dimeres 428. ketimid 150. 	Methyl-triäthylcyclohexanon 44.
— keton 146.	- triallyleyclohexanon 185.
- ketoxim 150.	- trimethoxyphenylglyoxim
— oxybenzalcyclopentenon	733.
588. — propiophenon 244.	 trimethylphenylketon 177. trioxyphenylketimid 688.
— salicylalcyclopentenon 588.	- trioxyphenylketon 685,
— styrylpropiophenon 300.	686, 687.
— triketon 474.	- tripropylcyclohexanon 44.
- valeraldehyd 178.	— zimtaldehyd 194.
valerophenon 248. Methyl-phthalylanthrachinon	Milchsäure-benzalhydrazid 129.
493.	- phenacylester 539.
— propenylcyclohexanon 63.	— salicylalhydrazid 522.
— propenylphenylketon 196.	Monooxo-Verbindungen
Methylpropionyl-cyclohexan 30.	$C_nH_{2n-2}O_{45}$
cyclohexen 63.	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
— cyclopentanon 316.	$- C_nH_{2n-8}O$ 113.
— cyclopropan 16.	$-C_nH_{2n-100}$ 187.
Methylpropiophenon 169, 170.	$- C_nH_{2n-12}O$ 205.
Methylpropyl-acetophenon 178.	$\begin{array}{l} - C_n H_{2n-14}O & 212. \\ - C_n H_{2n-16}O & 218. \end{array}$
- benzylacetophenon 249.	$- C_nH_{2n-18}O$ 250.
— cyclohexanon 29, 30.	$- C_n H_{2n-20}O$ 274.
— cyclohexenon 62, 63.	- C _n H _{2n} -22O 283
Methyl-propylidenacetophes non 198.	$\begin{array}{c} - C_nH_{2n-24}O 287. \\ - C_nH_{2n-26}O 296. \end{array}$
— propylisopropylcyclohexa-	$-C_nH_{2n-28}O$ 301.
non 43.	$- C_n \mathbf{H}_{2n-80} \mathbf{O}$ 303.
— propylstyrylketon 199.	- CnH _{2n} -320 304.
— protocatechualdehyd 619.	$\begin{array}{lll} - & C_n H_{2n-34}O & 307. \\ - & C_n H_{2n-36}O & 308. \end{array}$
- resacetophenonmethyls āther 622.	$\begin{array}{c} - C_{n}H_{2n-38}O & 308. \\ - C_{n}H_{2n-38}O & 308. \end{array}$
— sabinaketon 73.	$- C_n H_{2n-40}O$ 308.
Methylsalicylal-hydrindon	$- C_n H_{2n-42}O$ 308.
584.	— C _n H _{2n} —440 309.
— indanon 584. — semicarbazid 521.	Morindon 746.
Methyl-styryldiketon 378.	Morindon-methyläther 746. — methylätherdiacetat 746.
— styrylketon 192.	— triacetat 746.
 sulfonphenanthrenchinon 	- trimethyläther 746.
662.	Myristyl-benzol 186.
— tetraāthylcyclohexanon 44.	— brenzcatechin 625. — hydrochinondimethyläther
— tetraallylcyclohexanon 204.	625.

phenetol 557.

phenol 557.

tetramethoxyphenylketon

732.

Myristylveratrol 625. Myrtenal 105.

N. Naphth-acenchinon, Beziffes rung 440. aldazin 212, 213. aldazindihydrobromid 212. aldazintetrabromid 212. - aldehyd 212, 213. - aldehydsemicarbazon 212. Naphthalinsaure 635. Naphthanthrachinon 440. Naphthazarin 698. Naphthazarin diacetat 699. dibromid 695, 696. dichlorid 695. dioxim 698. Naphthindandion 391. 77. Naphtho-benzanthron 303. chinon 384, 385. Naphthochinon-dibromoxys phenylimid 349. dinaphthylmethid 308. 44. - dioxim 385. — diphenylmethid 303, 304. ditolylmethid 304. — methid 212. – oxim 385, 386. Naphtho-dianthron 463. fuchson 303, 304. Naphthoxymethylacetophes non 551. Naphthoyl-anthrachinon 487, 488. naphthalin 302. Naphthyl-anthrachinonyls keton 487, 488. diphenylketon 304. - methylencampher 283. - methylphenacyläther 551. Naphthylsulfon acetophenon 540. acetophenonoxim 542. - naphthochinon 636. Naringenin 739. Nataloemodin-methyläther methylätherdiacetat 746. - triacetat 746. Natriumcampher 80. Ninhydrin 475. Nitranilsäure 683. Nitro-acetophenon 153. acetophenonoxim 153. acetoxybenzaldehyd 527. acetylnaphthol 568. athoxybenzaldehyd 523;

Azin 524.

zoin 591.

äthoxybenzaldehydsemis carbazon 524. äthoxybenzyldesoxybens

drinden 377.

Nitro-athylanthrachinon 425. – alizarin 713. alizarindimethyläther 713. – aminobenzoylcyclopens tadien 386. anisalaceton 559. — anisaldehyd 533. — anthrachinon 415. anthrachinonaldehyd 482. anthranol 258; Acetat 258; Benzoat 258. anthron 258. Nitrobenzal-aceton 194. acetonaphthol 590. — acetonaphthon 291. acetondibromid 168. acetophenon 263. acetophenondibromid 238. acetophenondichlorid 238. --- aminoguanidin 143. — biscarbamidsäureäthvls ester 138 campher 216, 217. camphervlidenaceton 406. Nitro-benzaldazin 140 benzaldehyd 136, 139, 141. Nitrobenzaldehyd-azidoäthyl= imid 142. -- benzalhydrazon 140. diäthylacetal 137. — diisobutylacetal 138. diisopropylacetal 137. dimethylacetal 137. dipropylacetal 137. -- guanylhydrazon 143. semicarbazon 138, 140, 143. Nitrobenzal-desoxybenzoin 297, 298. diacetat 138, 139, 142. diäthyläther 137. didesoxybenzoin 462. diisobutyläther 138. diisopropyläther 137. — dimethyläther 137. - dipropyläther 137. Nitrobenzaldithiocarbazins säure-äthylester 140. benzylester 140. methylester 140. Nitro-benzaldiurethan 138. benzaldoxim 138, 139, 142. Nitrobenzaldoxim-acetat 138, 140, 142. essigsäure 138, 143. - methyläther 138, 139, 142. Nitrobenzal-hydrazincarbon= säuremethylester 143. hydrazinoameisensäure: methylester 143. hydrazinodiessigsäurebisnitrobenzalhydrazid 141. indandion 433 - semicarbazid 138, 140, 143. Nitro-benzamaron 462. Nitro-dioximinomethylhy: benzanthron 288.

Nitro-benzoanthrachinon 441. | Nitrodioxo-diphenvlbisbroms benzochinonacetimid= phenylheptan 453. diazid 350. methylbenzoyl-hydrinden 483 Nitrobenzochinon-diazid 339. methylhydrinden 377. 350. Nitrodioxy-anthrachinon 713, imiddiazid 350. Nitro-benzoinacetat 573. - benzophenon 230. methylanthrachinon 725. oxoperinaphthinden 646. Nitrobenzoyl-brombenzoylphenanthrenchinon 724. cyclopentadien 438. Nitro-dithioresorcindiphens carbinol 539. acyläther 541. - cyclopropan 195. ditoluylcyclopentadien 439. — formåldehyd 363. fenchon 76. methan 153. flavopurpurin 741. Nitrobenzyl-anthrachinonyls fluorenon 254. sulfid 654. formylphenoxyessigsäure mercaptoanthrachinon 524 654. hydrindon 192. Nitro-bisbrombenzoylcycloiminobenzoylcyclopenten pentadien 439. 386. bisphenacylmercaptoben: indandion 375. zol 541. isopropylanthrachinon 427. - brommethylbenzoanthras isopropylbenzaldehyd 171. chinon 443. malonsaurenitrilbenzal= campher 83; Anhydrid der hydrazid 125. aci Form 84. mesoxalylnaphthalin 479. chalkon 263 Nitromethoxy-acetophenon — chinizarin 716. **538**. - cinnamoylnaphthalin 291. acetoxybenzaldehyd 610. - cinnamoylnaphthol 590. acetoxybenzaldoxim 610. — cuminol 171. acetoxy benzaldoximaceta t cyanessigsäurebenzalhydr= azid 125. anthrachinon 659. - desylacetat 573. benzalaceton 559. diacetoresorcin 694. benzalacetophenon 581. diacetoxymethylanthra: benzaldehyd 523, 527, 533. chinon 725. diacetoxyphenanthrenschinon 724. chalkon 581. methylbenzaldehyd 545. toluvlaldehyd 545. diacetylcyclopentadien Nitromethyl-acetophenon 165. 358. anthrachinon 421, 424. diäthylperiacenaphthin= benzaldehyd 158. dandion 430. benzaldehyddiacetat 158. dibenzalaceton 280. benzalhydrindon 280. dibenzoylcyclopentadien benzanthron 289. benzoanthrachinon 443. - dibenzoylmethan 399. benzophenon 237. dicinnamoylcyclopentas benzoylindandion 483. dien 448. camphanolon 513. Nitrodimethoxy-acetophenon Nitro-methylencampher 107. 616. methylhydrindon 195. anthrachinon 713. methylindandion 377. benzaldehyd 603, 610. Nitromethylphenyl-benzals benzaldehyddimethyl= acetal 611. thiohydroxylamin 122 benzaldoxim 611. mercaptoacetophenon 540. benzophenon 640. phenacylsulfid 540. benzophenonoxim 640. schwefelamid, Benzalver-Nitrodimethyl-anthrachinon bindung 122. **42**5. Nitro-naphthaldehyd 213. benzaldehyd 166. - naphthylacetaldehyd 214. perinaphthindandion 401. oximinohydrindon 375.

oxodihydroanthracen

258.

Nitrooxo-dimethylphenyls Nitrophenylenbisphenacyl-Nitroscoxy-dimethoxybenzol . hexylen 201. sulfid 541. 681. methyldiphenylpentan 247. Nitrophenyl-glyoxal 363. dimethylbenzol 357. indenon 275; dimeres 275. - oximinomethylhydrinden diphenyl 388. hydrochinondimethyläther isocaprophenon 247. phenylinden 275. ketenmethylimid 187. 679, 681, Nitrooxy-acetophenon 538, methylphenacyläther 550, methoxynaphthalin 633. 634. 539. 551. acetylnaphthalin 568. milchsäurealdehyd 548. methylisopropylbenzol anthracen 258. nitrobenzylketon 234. 359. schwefelamid, Benzalvers anthrachinon 652, 658. oxyisopropylnaphthalin benzalacetophenon 399. bindung 122 benzaldehyd 523, 527; tolylketon 237. tetrahydronaphthalin 368. trimethylacetylcyclopro-Carbonat 527 toluol 352. benzophenon 571. pan 201. Nitroso-phenol 337, 344. dimethylbenzaldehyd 551, valerophenon 246. phenylglycin 345. Nitro-propiophenon 161. pinen 104. 552. hydrozimtaldehyd 548. propulanthrachinon 427. pinocamphonoxim 74. Nitrooxymethoxy-acetophes resacetophenondimethyl= propylanilin 345. non 616. äther 616. resorcinmethyläther 597. benzaldehyd 602, 610. resacetophenonmethyl= tetrahydroeucarvon 317. - benzaldoxim 610. äther 616. tetrahydronaphthol 368. salicylaldehyd 523. benzaldoximacetat 610. thymol 359. Nitrooxymethyl-anthrachinon Nitrosalicylaldehyd-äthyls trimethylcycloheptenol 663. äther 523 benzaldehyd 546, 547. essigsäure 524. xylenol 357. - methyläther 523. benzaldoxim 546, 547. Nitrostyryl-bromoxynaphs campher 513. Nitrosoacetanilid 338, 345. thylketon 590. Nitrooxyoxoperinaphthinden-Nitrosoathyl-aminomethoxys carbamidsäure 156, 157. acetat 577. naphthalin 635. carbamidsäuremethylester — äthvläther 577. – aminotoluol 352. 156, 157, – methyläther 576. – anilin **345**. naphthylketon 291. Nitrooxy-phenanthrenchinon 662, 663, toluidin 352. oxynaphthylketon 590. Nitroso-allylphenol 366. Nitroterephthal-aldehyd 365. phenylaceton 548. aminomethoxynaphthalin aldehydtetraacetat 365. toluylaldehyd 546, 547. Nitro-tetramethylbicyclo-634. toluylaldoxim 546, 547. anilin 344. heptanolon 513. Nitro-peribenzanthron 288. benzaldehyd 136. toluylaldehyd 158. perinaphthindandion 391, trioxyanthrachinon 741. vanillin 610. butylaminotoluol 352. 392. butylanilin 345. — perinaphthindanoldion 646. butyltoluidin 352 vanillinacetat 610. perinaphthindantrion 479. diathylphenol 359. vanillinoxim 610. — perylenchinon 449. diallylphenol 380. veratrumaldehyd 610. veratrumaldehyddime- phenacylalkohol 539. dioxynaphthalin 633, 634, phenanthrenchinon 419. 638. thylacetal 611. phenoxymethylacetophes dioxytoluol 612. veratrumaldoxim 611. non 550, 551 — kresol 352. zimtaldehyd 190. Nitrophenyl-acetaldehyd 156, – menthanon 38. Nonyl-isopropylstyrylketon menthon 38. acetaldoxim 156, 157. Nitrosomethoxy-athylaminomethoxystyrylketon 562. Nitrophenyläthyliden-carb naphthalin 635. methylstyrylketon 204. amidsaure 156, 157. aminonaphthalin 634. – styrylketon 203. carbamidsäuremethylester - methylaminonaphthalin Nopinon 58 156, 157, 635. Norcampher 49, 60. Nitrophenyl-benzalthiohydro-Nitrosomethyl-aminomeths Nucin 636. oxynaphthalin 635. xylamin 122. benzoyleyelopropan 268. anilin 344. -- benzylglyoxal 398. - benzalhydrazin 131. 0. brombenzoylcyclopropan mercaptophenol 599. Nitroso-naphthol 385, 386. 268.

— nitrobenzoin 573.

heptan 74.

oximinotrimethylbicyclos

- oxydiallylbenzol 380.

- orcin 612.

BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. Erg. Bd. VII/VIII.

brombenzoylpropylen 266.

bromnitrophenylketon 232.

chlornitrophenylketon 231,

butyrophenon 242.

Oct- s. a. Okt-.
Octakosylnaphthylketon 218.
Octyl-anisalaceton 562.
— phenylketon 183.
Önanthoylcyclohexen 93.
Okt- s. a. Oct-.

Okta-acetoxyanthrachinon 767 - chlorhydrindon 192. - chloroxodihydroinden 192. jodehinhydron 350. Oktaoxo Verbindungen 503. Oktaoxyanthrachinon 766. Orcacetophenon 621, 622. Orcylaldehyd, Derivate 620. Oxalsäureäthylesterbenzals hydrazid 125. Oxalsaurebis-acetylnaphthyls ester 567. brombenzylester 119. — bromcinnamylester 189. — brommethoxyacetoxys benzylester 608. brommethoxybenzylester 530. bromnitrobenzylester 139. bromnitromethoxybenzyls ester 533. — bromoxymethoxybenzyl* ester 608. - chlorbenzvlester 119. dibrombenzylester 134. - formylphenylester 519. methoxyformylphenylester methylbenzalhydrazid 125. Oxalsäuredidesylester 572. Oxalyl-anthracen 436. anthron 483; Methyläther der Enolform 671. Oxanthranol 578. Oxanthron 578. Oximino- s. a. Isonitroso-. Oximino-acetophenon 361. diacetylcyclohexantrion 749. dinitrophenylacetophenon diphenylinden 301. - fluoren 251. hydrindon 374. malonsäurenitrilbenzalhydrazid 130. methylnaphthylketon 389. methylphenyldiacetyls evelohexen 477. — methylphenylketazin 362. methylstyrylketon 376. phenylcyclohexandion 477. Oxo-acenaphthen 218. acenaphthenaldehyd 392. athoxalylaminophenylbutylen 367. Oxoathyl-allylphenylamylen 209. - benzol 146, 154. — dibenzyl 244. — dihydroanthracen 269. — diphenyl 237. – inden 207.

- naphthalin 213.

Oxoathylphenanthren 276. Oxoathylphenyl-benzylbutan 249. benzylpentan 249. butan 178. — inden 280. - pentan 181. Oxo-allylbenzol 190. – allyľphenylamylen 209. aminophenylbutylen 367. - amvlbenzol 173. Oxobenzal-dihydroanthracen 301. heptan 201. - hexan 199. hydrinden 276. — pentan 198. – undecan 203. Oxobenzylhydrinden 268. Oxobischlor-naphthylpentadien 305. phenylacenaphthen 305. Oxobismethoxyphenyl-heptatrien 669. pentan 645. - propan 643. Oxobisoxyphenyl-dihydros anthracen 677. pentadien 666. - pentan 645. Oxo-butenylbenzol 192. butenylcamphen 183. butinylbenzol 206. Oxobutyl-benzol 166, 167, 168. diphenyl 245. raphthalin 215. Oxo-chlornaphthylpentan 215. chlorphenylmethoxyphes nylpentadien 584. crotylbenzol 194. cyclohexyldiphenylpropan 274. Oxocyclohexylphenyl-butan **2**02. pentan 202. propylen 209. Oxo-cyclopentylcyclohexyle keton 335. dekahydronaphthalin 73. Oxodiathyl-benzol 171. dihydrophenanthren 272. hydrinden 200. Oxo-diallylphenylamylen 216. diazoacenaphthen 390. dibenzaldekahydronaphthalin 295.

dibenzyl 232.

thren 307.

anthracen 275.

dicyclohexyl 91.

dibenzyldihydrophenan-

dibrommethylendihydro-

Oxo-dicyclopentylvalerism. săure 112. dicyclopropyläthan 53. dihydroanthracen 256. dihvdrodibenzoanthracen 303. diisopropyldicyclopentyl Oxodimethoxyphenyl-hexas decan 626 nonadecan 626. pentadecan 626. tetradecan 625. trimethoxyphenylpropan 751. Oxodimethyl-athylbenzol 172. athylbenzylhexan 185. - benzol 157, 158. butenylbenzol 198. diathylbenzol 180. dibenzyl 244. dicyclohexyl 94. dicyclopentyl 92. dicyclopentyliden 108. dihydrophenanthren 269. diphenylmethan 239, 240. hydrinden 198. naphthylbutan 215, 216. naphthylpropan 215. Oxodimethylphenyl-amylen 199, 200. butylen 198. pentan 181. propan 174. tolylpropan 248. Oxodimethyl-propylbenzol 176. tetrahydronaphthalin 199. Oxodinaphthylmethylendis hydronaphthalin 308. Oxodioxyphenyl-butylen 627. dioxyphenylpropylen 737. pentadecan 625. tetradecan 625. Oxodiphenyl-acenaphthen 305. - äthan 232, 234. — äthylen 254. — amylen 270. benzoacenaphthen 308. – benzylhexylen 301. - bisbromphenyläthan 306. - bischlorphenyläthan 306. - butan **244.** — butylen 266. — dibenzylpentan 307. dihydroanthracen 307. dihydrophenanthren 307. Oxodiphenylendihydrophenanthren 308. Oxodiphenyl-heptan 248. heptatrien 285.

- heptylen 272.

REGISTER

Oxodiphenyl-hexadien 281.	Oxomethoxyphenyl-oxymeths	Oxomethylphenyl-octatrien
inden 301.	oxyphenylpropan 704.	215.
— methan 218.	— propan 549.	— octylen 201.
— methylendihydronaphthas	- trimethoxyphenylpropan	— pentan 178.
lin 303, 304.	736.	— propan 168.
- nitrophenylpropylen 297,	Oxomethyläthyl-benzol 163,	— propylen 194.
298.	164, 165.	Oxomethyl-propylbenzol 169,
— nonan 249.	- phenylamylen 201.	170.
nonatetraen 293.	— phenylpentan 182.	— tetrahydronaphthalin 197.
 oxyphenylpropylen 592, 	Oxomethyl-allylphenylamylen	— tolylbutan 178.
593.	209.	- tolyldihydroanthracen
pentadien 277, 278.	— benzalhydrinden 280.	299.
— pentan 245, 246, 247.	— benzol 113.	— triphenylamylen 300.
 phenoxyphenylpropan 	— bisoxymethoxyphenyl=	Oxonaphthyl-butan 215.
591.	heptatrien 747.	— hexadecan 218.
— propan 237, 238, 239.	— butylbenzol 175.	— nonakosan 218.
— propin 275.	— cyclohexylbenzol 200.	— octadecan 218.
propylen 260, 265.	— cyclohexylphenylcinns	- octakosan 218.
- tolyläthan 294.	amoyläthan 436.	— propan 214.
— tolylpropan 295.	— dibenzyl 239.	Oxo-nitronaphthyläthan 214.
Oxo-dipropyldihydrophens anthren 273.	— dicampherylidenamylen 478.	— nonakosyinaphthalin 218. — nonenylbenzol 201.
- ditolylmethylendihydros	Oxomethyldiphenyl-benzyls	— nonylbenzol 183.
naphthalin 304.	hexylen 301.	— octadecylbenzol 187.
- dodecenylbenzol 203.	— methan 234, 235.	— octadecylnaphthalin 218.
— dodecylbenzol 186.	— pentan 248.	— octakosylnaphthalin 218.
— fluoren 250.	— propan 244.	— octinylbenzol 209.
— formylhydrinden 378.	— propylen 267.	— octylbenzol 182.
- heptenylbenzol 199.	Oxomethyl-diphenylylbutan	— oxalyldihydroanthracen
— heptinylbenzol 208.	247.	483.
— heptylbenzol 180.	— diphenylylpropan 245.	Oxooximino-athoxymethyl-
- hexadecylbenzol 186.	— dodecenylketon 204.	phenylpropan 628.
— hexadecylnaphthalin 218.	Oxomethylendihydronaph.	- dimethoxyphenylpropan
- hexadienylbenzol 208.	thalin 212.	693.
- hexamethyldiphenyls	Oxomethyl-hexadecylbenzol	— dinitrophenylpropan 365.
methan 249.	186.	— diphenylpropan 397; s. a.
 hexenylbenzol 198. hexinylbenzol 208. 	— hexahydronaphthalin 177. — hydrinden 195, 196.	Dibenzoylmethanoxim. — methoxymethylphenyl*
- hexylbenzol 177.	— inden 206, 207.	propan 628.
— hydrinden 191, 192.	— isoamylbenzol 179.	— methylhydrinden 376.
 hydrindylidenhydrinden 	Oxomethylisopropyl-benzol	 oxymethylphenylpropan
285.	171.	628.
Oxohydrindyl-methylens	 oxobutylidendihydrophen= 	— phenylamylen 379.
hydrindon 439.	anthren 436.	— phenylheptadien 387.
— oxohydrindylidenmethan	Oxomethyl-naphthalin 212,	— phenylpropan 365, 366.
439.	213.	- trimethoxyphenylpropan
Oxoimino-acetylhydrinden	— naphthylbutan 215.	733.
477.	— naphthylpropan 215.	Oxooxomethylcyclohexyldis
— benzoylhydrinden 483.	- nitrophenylbutan 174.	phenylamylen 436.
— xylylenhydrinden 434. Oxo-isobutyldibenzyl 248.	— octadecylbenzol 187.	Oxooxy-benzalpentan 561.
— isobutyrylhydrinden 381.	octancarbonsäure 30.oxymethylphenylpropan	— dimethylphenylpropan 557.
Oxoisopropyl-benzalpentan	556.	— methoxyphenyldimeth
202.	- oxyphenylhexadien 562.	oxyphenylpropan 736.
benzylpentan 184.	Oxomethylphenyl-amylen	- methylenhydrinden 378.
— dihydroanthracen 271.	198.	— methylphenylpropan 554.
— hexylbenzol 184.	- benzylbutan 248.	Oxooxyphenyl-benzoyls
- phenyldodecylen 205.	— benzylpentan 249.	butylen 667.
- phenylhexan 184.	— butan 173, 174.	— butan 552.
— phenylhexylen 202.	— butylen 196.	— propan 547.
Oxoisovalerylhydrinden 382.	— dihydroanthracen 299.	— tetradecan 557.
Oxomethoxyphenyl-inden	hexan 180, 181.	— trioxyphenylpropan 735.
583.	hexin 208.	— trioxyphenylpropylen 739.
— oxydimethoxyphenylpro-	- hexylen 200.	Oxopentamethyldiphenyls
pan 736.	— inden 276.	methan 248. 51*

Oxo-propyldiphenyl 241.

Oxo-pentenylbenzol 196. - pentenykamphen 184. pentinylbenzol 207. - phenäthylhydrinden 271. Oxophenyl-athylfluoren 299. – amvlen 196. - benzoyläthyldihydroans thracen 454. - benzylbutan 247. - butan 166, 167, 168. butin 206. — dibenzylbutan 295. — dihydroanthracen 296. — dioxyphenylpropan 642. — dioxyphenylpropylen 648. - dodecan 186. - dodecylen 203. — heptan 180. — heptin 208. - heptylen 199. - hexadecan 186. hexadien 208. — hexan 177. — hexin 208. --- hexylen 198. — hydrinden 265. inden 275. isopropylphenylpropylen methoxyphenylpentadien methoxyphenylpropin 583. naphthylpentadien 299. - naphthylpropan 285. - nonan 183. - nonvlen 201. — octadecan 187. — octan 182. — octin 209. -- oxydimethoxyphenylpropan 703. - oxyphenylpropan 574. - oxyphenylpropylen 579, 580. - pentan 173. — pentin 207. -- propan 159, 161, 162, 163. — propin 205. -- propylen 187, 190, 191. - tetradecadien 211. – tetradecan 186. Oxophenyltolyl-athan 239. - hexan 249 – hexylen 272. - pentadien 281. propan 244. propylen 268. Oxophenyl-trimethoxyphenylpropen 704. trioxyphenylpropan 708. Oxo-propenylbensol 187. - propinylbenzol 205. propylbenzol 159, 161, 162. - propyldihydroanthracen

phenylketonsemicarbazon propylnaphthalin 214. 547. styrol 187. Oxvaldehyde 504. tetradecylbenzol 186. tetrahydronaphthalin 195. Oxyallyl-anthron 585. tetrakischlorphenyläthan benzaldehyd 559, 560. 306. benzaldoxim 560. Oxotetramethyl-benzol 172. benzaldoximacetat 560. Oxy-amylphenylketon 557. diphenylmethan 247. anisalacetophenon 649. anthracen 256; Acetat diphenylpentan 250. phenylpentan 183. Oxotetraphenyl-athan 305. penten 307. - anthrachinon 650, 658. — propan 306, 307. Oxotolyl-butan 175. Oxyanthrachinonyl-mercaptan 716; s. a. Thioalizarin. oxyessigsaure 722. - dodecylen 204. - hexadecan 186. oxyessigsäureäthylester 722. - octadecan 187. Oxy-anthranol 577, 578. pentan 178. - propan 169, 170. anthrapurpurin 755. anthrarufintrimethyläther Oxotrimethyl-athylbenzol 741. 177. anthron 577, 578. - benzol 165, 166. - butvlbenzol 181. Oxybenzal- s. a. Salicylal-. – diphenylmethan 245. Oxyberizal-aceton 559. - acetophenon 397, 398, 579, — phenylhexan 183. 580 - propylbenzol 180. Oxotriphenyl-athan 291, 292. campher 387. - amylen 300. Oxybenz-aldazin 525, 531. butan 294, 295. aldehyd 515, 524, 527. Oxybenzaldehyd-s. a. Salicyl- butvlen 299. chlorphenyläthan 306. aldehyd-Oxybenzaldehyd-dimethyls pentadien 302. acetal 520, 525, 530. propan 293. dimethylmercaptal 527, propylen 296, 297. Oxo-valerylhydrinden 382. 534. hydrazon 525, 531. vinylbenzol 187. Oxy-acenaphthylenaldehyd hydrobromid 530. - semicarbazon 531. acetonaphthochinon 700. Oxybenzal-desoxybenzoin acetophenon 534, 535, 536, 592, 593. dibenzoylmethan 485. **538**. Oxyacetophenon-azin 534. Oxybenz-aldoxim 520, 525, oxim 534, 539. 530. semicarbazon 534. - aldoximacetat 520, 530, Oxyacetoxyacetophenon 614. Oxybenzal-hydrazin 525, 531. indandion 668. Oxyacetyl-aminoessigsäures benzalhydrazid 130. - semicarbazid 531. glycinbenzalhydrazid 130. Oxybenzanthron 589. glycylglycinbenzalhydrazid 130. Oxybenzhydryl-benzophenon naphthalin 566, 567, 568; naphthochinonoxim 676. Azin 567, 568. - salicylaldehyd 671. naphthochinon 700. Oxybenzo-anthrachinon 673. styrol 559. chinon 599. Oxyathoxy-diphenylpropen chinon, Methyläther 597. 223. - fluorenon 589. phenylbutan 148. Oxy-benzolazoformamid 345. Oxyathyl-anthracen 269. benzophenanthrenchinon anthrachinonylsulfid 654. 673. 660. - benzophenon 569. anthron 582. Oxybenzoyl-acetophenon 649. Oxy-athylidencampher 335. amylen 561. athylmercaptoanthrachi-· butylen 561. non 654, 660. - naphthalin 586, 587.

Oxyathyl-phenylketon 547.

Oxybenzyl-aceton 552. Oxydimethyl-benzaldehyd Oxy-mercaptodiphenylpropys 551, 552. len 264. acetophenon 574, 575. benzalhydrindon 585. anthron 593. methoxyacetophenon 614, mercaptoanthrachinon benzalindanon 585. 617, 618. 717. diacetylbenzol 630. Oxymethoxyacetophenon-- phosphinsäure 131. hydrindon 561. azin 614. sulfonanthrachinon 717. phenylbutyrophenon 576. hydrazon 614. Oxy-butylidencampher 336. propiophenon 556, 557. - semicarbazon 614. butylphenylketon 556. propiophenonoxim 556. Oxymethoxy-allylbenzaldes butylphenylketoxim 556. valerophenon 557. hvd 627. - butyrophenon 552. Oxydioxo-diathylnaphthalin anisalacetophenon 707. campher, Derivate 511, 642. – anthracen 578. 512. dimethylpropylbenzol 629. - anthrachinon 712, 715, Oxycarbomethoxyoxy-benzhydrinden 631. 722. aldehyd 601, 607. methylbutylbenzol 629. benzalaceton 627. methylbenzaldehyd 620. methylisoamylbenzol 629. benzalacetophenon 647, - toluylaldehyd 620. methylpropylbenzol 628. 648. Oxy-carvomenthon 507. perinaphthindan 646. benzaldehyd 600, 603, 604, carvotanaceton 510. Oxydioxybenzoylnaphthalin 606. — chalkon 398, 579, 580. 728. benzaldehydsemicarbazon — chinon 599. Oxydiphenyl-methoxyphenyl-602, 608. — chinone 504. pyran 675. chloracetylnaphthalin 567. benzaldesoxybenzoin 674. oxyphenylpyran 675. benzaldoxim 602, 608. — chlornitrobenzylacetophes tolylbenzodihydrofuran non 575. benzaldoximacetat 608. 594. — chrvsazin 742. benzophenon 639, 640. Oxy-ditolylbenzodihydrofuran — chrysazintriacetat 742. 592. chrysazintrimethyläther - fenchon 76, 319. 742. – flavopurpurin 755. chrysenchinon 673. Oxyformyl-benzylhydrindon — chrysofluorenon 589. 667. cinnamoylaceton 632. phenanthren 583. cinnamoylnaphthalin 590. triphenylcarbinol 671; diacetoxyanthron 706. Oxim und Semicarbazon diacetylnaphthalin 642. aldehyd 623. diäthoxychalkon 706. Oxy-fuchson 589. - diallylbenzaldehyd 563. hexylpropenylbenzochinon - dibenzoylmethan 649. **63**0 dibrompropylanthron 582. hydrindon 558. dichlornitrophenylpropions non 622. hydrindonsemicarbazon aldehyd 548. 558, 559. Oxydimethoxy-acetophenon indandion 631. 685, 686, 688, 689. - indon 375. anisalacetophenon 738, hyd 619. isoamylnaphthochinon 739. - benzalacetophenon 708. – isoanthraflavinsäure 742. 619. - benzaldehyd 684. – isobutyrophenon 553. benzaldehydhydrazon 685. benzaldiacetophenon 748. Oxyisobutyryl-cyclohexan 507. propylen 549. benzophenon 701, 702. — chalkon 707, 708. kresol 624. 621. desoxybenzoin 703. – kresolmethyläther 624. methoxybenzalacetophe-Oxyisopropyl-anthracen 271. non 738, 739. cyclohexanon 505. 550. methoxyphenylpropiocyclohexylketon 507. phenon 736. dimethylcyclopropylketon 549, 550. oxybenzalacetophenon 506. 739.

- phenylpropiophenon 703.

- propiophenon 689, 690.

- allyhaphthochinon 644.

Oxydimethyl-acetophenon

acetylbenzol 555.

- anthrachinon 666.

555.

benzylaceton 623. – chalkon 647, 648, 649. — cinnamoylaceton 696. — desoxybenzoin 641. Oxymethoxydimethoxy-bens zalacetophenon 737. - phenylpropiophenon 736. Oxymethoxydimethylbenz-Oxymethoxymethoxy-benzal = acetophenon 707. phenylpropiophenon 704. Oxymethoxymethyl-acetophebenzaldehyd 619, 620. propiophenon 624. Oxymethoxyphenyl-acetaldes acetaldehydsemicarbazon acetaldoxim 619. propiophenon 642. Oxymethoxy-propiophenon toluylaldehyd 619, 620. Oxymethylacetophenon Oxymethylacetophenon-azin oxim 549. – methylcyclopropyläthyl: semicarbazon 549, 550. keton 508 naphthochinonoxim 638. Oxymethyl-anthrachinon 663. phenylketon 553. Oxy-ketone 504. benzaldehyd 544, 545, 546. mandelsäurealdehyd 619. benzaldehydsemicarbazon mercaptoanthrachinon 544, 548. 713, 716. benzalhydrazin 546.

Oxyoxomethylendihydro-Oxy-naphthaldehydsemicarbs Oxymethyl-benzalhydrindon 584. azon 565. naphthalin 565. benzalindanon 584. naphthanthrachinon 673. Oxyoxomethyl-hydrinden 560, naphthochinon 634, 635, benzoanthrachinon 674. 561. 636, 638, inden 378. - benzochinonoxim 612 benzolazoformamid 352. Oxynaphthochinon-acetimid isopropylacetylbenzyldis benzophenonazin 573. hydrophenanthren 676. benzylbenzophenon 592. diphenylenmethid 593. methylcyclopropylpentan — campher 513 - imid 633, 636. 508 - campheroxim 513. methid 565. naphthalin 564, 565, 566. — chloracetylbenzol 549, 550. oxim 633, 634, 638; nitrophenylpropan 553. phenylbutylen 561. - chlorphenylketon 539. acetat 634, 638, Oxvnaphthyl-äthylidenacets — chroman 552. phenylpropan 553. — chrysazin 743, 745. oxynaphthyläthyliden: propylbenzol 554. — dihydrocarvon 512. hydrazin 567. Oxyoxo-pentaphenylbutylen anthrachinonylsulfid 654. 594.Oxymethylen-acetophenon 365. mercaptoanthrachinon 654. perinaphthinden 391. methylenacetoxynaphthyl= Oxyoxoperinaphthinden. campher 333, 334; Ans äthyläther 576. methylenhydrazin 565. hydrid 515. methylenindandion 674. methyläther 576. - cyclohexanon 312. Oxyoxophenyl-bisoxyphenyl-Oxynitro-methylcampher 513. cyclopentanon 311. phenylpropionaldehyd pentadien 729. desoxybenzoin 399. butan 552, 553. — dihydrocarvon 332. Oxyoxoäthyl-benzol 534, 535, butylen 559. — fluoren 259. dihydroanthracen 592. hydrindon 378. dihydroanthracen 582. dihydroperinaphthinden — indandion 476. - naphthalin 566, 567, 568. 590. — isothujon 333. Oxyoxo-allyldihydroanthras dimethylphenylpropylen — menthanon 512. cen 585. 403, 404 — menthon 320: Acetat 512: benzylbishydrindenspiran hexan 557. Athyläther 512. methoxyphenylpropylen – nopinon **324**. benzyldihydroanthracen propiophenon 368. 649. 593. perinaphthindan 590. sabinaketon 324. butenvlbenzol 559. perinaphthinden 442. Oxymethyl-hexahydroacetos propan 547, 548. butylbenzol 552. phenon 506. chlornaphthylpentan 568. propylen 365. - hydrindon 560, 561. dichlornitrophenylbutan tolyläthan 575. — hydrindonsemicarbazon tolylpropylen 402. 560, 561. dihydroanthracen 577,578. Oxyoxo-propylbenzol 547, indon 378. 548. Oxyoxodimethyl-athylbenzol isobutyrophenon 556. propyldihydroanthracen 555. Oxymethylisopropyl-benzamylbenzol 557. 582 aldehyd 557. tetradecylbenzol 557. - benzol 544, 545, 546. benzochinon 624. diphenylbutan 576. tetraphenylpentadien 454. benzołazoformamid 359. hydrinden 561 trimethylbenzol 551, 552. -- diphenylbicyclononanon isopropylbenzol 557. phenylpentan 557. phenylpropan 556. propylbenzol 556, 557. triphenylpentadien 448. triphenylpropan 591. Oxymethyl-mercaptoanthra-Oxyoxo-Verbindungen chinon 716. Cn H2n-2O2 504. methoxyphenylketon 618. Oxyoxodiphenyl-methoxy- $C_n H_{2n-2} O_3 595.$ — nitrophenylketon 539. phenylpentadien 675. $C_n H_{2n-4} O_2 508.$ — nitrophenylpropions oxyphenylpentadien 675. $C_n H_{2n-4} O_8 596.$ aldehyd 553. propan 575. CnH2n-4 O4 678. CnH2n-6 O2 513. CnH2n-6 O3 596. oxyisobutyrylbenzol 624. propylen 397, 398, 399. Oxymethylphenyl-aceton 553. Oxyoxo-fluorenylidendihydroanthracen 299. naphthalin 593. Cn H2n-6 O4 679. keton 538. hexylbenzol 557. Cn H2n-8 O2 515. ketoxim 539. hydrinden 558. Cn H2n-8 O8 597. Oxymethyl-propiophenon 554. inden 374, 375. Cn H2n-8 O4 679. tolylanthracen 299. Oxyoxomethyl-athylbenzol Cn H2n-8 O5 731. - tolylketon 550. **549,** 550. Cn H2n-8 O6 748. Oxy-naphthacenchinon 673. allylbenzol 559, 560. CnH2n-10O2 558. naphthaldehyd 564, 565, 566. benzol 515, 524, 527. $C_n H_{2n-10} O_8$ 626. diallylbenzol 563. Cn H2n-10 O4 603.

dihydronaphthalin 562.

CnH2n-10O5 733.

naphthaldehydoxim 564.

Oı	tyoxo-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O_6$ 749.
	$C_n H_{2n-12} O_2 562.$ $C_n H_{2n-12} O_3 631.$
	$C_n H_{2n-12} O_3 631.$
	$C_n H_{2n-12} O_4$ 694. $C_n H_{2n-12} O_6$ 749.
	Cn H2n-14 O2 564.
	$C_n H_{2n-14} O_3 633.$
	$C_n H_{2n-14} O_4 697.$
_	$C_n H_{2n-16} O_2$ 569. $C_n H_{2n-16} O_3$ 639.
	$C_n H_{2n-16} O_4 700.$
	$C_n H_{2n-16} O_5 734.$
	$C_n H_{2n-16} O_6$ 750. $C_n H_{2n-16} O_7$ 761.
	$C_n H_{2n-18} O_2 576$
_	$C_n H_{2n-18} O_3 645.$
	$C_n H_{2n-18} O_4$ 705.
_	$C_n H_{2n-18} O_5$ 736. $C_n H_{2n-18} O_6$ 751.
	C _n H _{2n-18} O ₇ 761.
	$C_n H_{2n-18} O_8 764$.
	$C_n H_{2n-20} O_2$ 583. $C_n H_{2n-20} O_3$ 650.
	$C_n H_{2n-20} O_3 650.$ $C_n H_{2n-20} O_4 710.$
	$C_nH_{2n-20}O_5$ 740.
	$C_n H_{2n-20} O_6$ 755.
_	$C_n H_{2n-20} O_7$ 762. $C_n H_{2n-20} O_8$ 765.
	$C_n H_{2n-20} O_{10}$ 766.
	$C_n H_{2n-22} O_2 586.$
	C _n H _{2n} —22 O ₃ 668.
	$C_n H_{2n-22} O_4 727.$ $C_n H_{2n-22} O_5 747.$
	$C_n H_{2n-22} O_0$ 757.
	$C_n H_{2n-22} O_7 762$.
	C _n H _{2n} —24 O ₂ 589. C _n H _{2n} —24 O ₈ 671.
	$C_n H_{2n-24} O_4 728.$
	$C_nH_{2n-24}O_6$ 759.
	$C_nH_{2n-24}O_7$ 762.
	C _n H _{2n} —26 O ₂ 592. C _n H _{2n} —26 O ₃ 673.
	Cn H _{2n} -26 O ₄ 729.
	Cn H _{2n} —26 O ₅ 748.
	$C_n H_{2n-26} O_7 763.$ $C_n H_{2n-28} O_2 593.$
	C _n H _{2n} -28 O ₃ 674.
_	$C_n H_{2n-28} O_4 729$.
	Cn H _{2n} —30 O ₃ 676.
_	$C_nH_{2n-30}O_4$ 730. $C_nH_{2n-32}O_2$ 593.
-	C _n H _{2n} —32 O ₈ 677. C _n H _{2n} —32 O ₆ 760. C _n H _{2n} —34 O ₈ 677.
_	C. How 04 O4 730
_	Cn H2n-84 Or 748.
_	Cn H2n-36 O2 594.
	$C_n H_{2n-38} O_4 731.$
_	C _n H _{2n} —40 O ₃ 678. C _n H _{2n} —40 O ₇ 763.
	Cn H2n-42 O2 594.
-	Cn Hon49 O4 731.
	$C_n H_{2n-42} O_6 760$.
	$C_nH_{2n-42}O_8$ 765.

Oxyoxo-Verbindungen
$C_nH_{2n-58}O_6$ 761.
Oxy-perezon 694. — peribenzanthron 589.
— phenanthrenchinon 662.
- phenanthrenchinonsemi=
carbazon 662.
Oxyphenyl-aceton 548. — acetoxim 548.
— anthracen 296.
— anthron 592.
- bisoxyphenylpyran 729.
desoxybenzoin 590.dioxyphenylketon 702.
Overhenviketon 640
— propiophenon 574, 575. — styrylketon 580.
- suiionna dataocainon og 7.
— tolylbenzodihydrofuran
591, 592.
Oxy-phthalylanthracen 677. — phthalylnaphthalin 673.
- pinocamphonmethyläther=
oxim 511.
— pinocamphonoxim 511. — pipitzahoinsäure 694.
Oxypropionsäure-benzal=
hydrazid 129.
— salicylalhydrazid 522. Oxypropionyl-benzophenons
hydrazon 225.
- kresolmethyläther 624.
Oxy-propiophenon 547.
- propiophenonsemicarbazon 547.
- propylanthracen 271.
— propylanthron 582.
 propylidencampher 335. propylphenylketon 552.
rhodananthrachinon 717.
— tetraacetoxyanthron 752.
Oxytetraäthoxy-acetophenon 749.
- acetophenonoxim 749.
Oxytetrahydro-carvon 507.
— thebaon 700.
Oxytetramethoxy-acetophes non 749.
— benzophenon 750.
Oxy-tetramethylbicyclohepta-
non 513. — tetraphenylbenzoylpros
pylen 594.
— thymochinon 624.
— toluchinonoxim 612. Oxytoluyl-aldehyd 544, 545,
546.
— aldehydhydrazon 546.
— aldehydsemicarbazon 544,
546. Oxy-tolylmercaptomethyl=
anthrachinon 725.
- triacetoxyanthracen 706.
triäthoxyacetophenon 732.
104.

Oxytrimethoxy-acetophenon
732.

— benzophenon 734.

— chalkon 737, 738, 739.

— dimethoxybenzalacetosphenon 762.

— methylacetophenon 733.
Oxytrioxybenzoylnaphthalin
747.
Oxytriphenyl-äthylen 291.

— benzodihydrofuran 594.

— pyran 448.
Oxytris-diketohydrinden 763.

— indandion 763; Diäthylsäther der Enolform 764.

P.

Päonol 614. Päonol-azin 614. hydrazon 614. - semicarbazon 614. Palmitinsäurephenacylester 538. Palmityl-benzol 186. - naphthalin 218. — phênetol 558. - veratrol 626. Pentaäthyl-cyclohexantrion 473. - phloroglucin 473. Pentabrom-aloeemodin 745. - anthrachinon 415. benzaldehyd 135. — cyclohexendion 323. - cyclopentanon 5. — dioxobismethoxycarbs äthoxyoxyphenylheptan 754. — isopropylidencyclohexas dienon 163. methopropylidencyclos hexadienon 168. - methylbenzoanthrachinon nataloemodinmethyl= äther 746. - oxodiphenylpentan 246. - resorcin 323. — trioxymethylanthrachinon Pentachlor-athylchlorphenylketon 161 – äthylphenylketon 161. — anthrachinon 414. — benzaldehyd 134. cyclohexendion 323. Pentachlormethyl-cyclohexadienon 97. cyclohexantrion 469. cyclohexendion 323.

- isopropylcyclohexadienon

100.

391.

indandion 391.

indanoldion 646.

Perinaphthindantrion 478. Phenylacetyl-decylen 203. Pentachlor-orcin 323. ketoxim 365. Pernitroso-campher 81, 85. phenolchlor 96. pinakolin 370. propiophenon 161. dicampher 372. Phenylacrolein 187. — resorcin 323. — fenchon 76. - isonitrosocampher 332. Phenylathoxy-acetylphenyls thvmol 100. jodoniumhydroxyd 537. Pervlenchinon 449. Pentadecyl-athoxyphenylnaphthylketon 586. Phenacetyl-acetophenon 401. keton 558. phenylbutylketon 576. dimethoxyphenylketon anisol 571. phenylketon 569 Phenacyl-aceton 368. 626. Phenyläthyliden-azidoacetyl naphthylketon 218. - alkohol 538. - phenylketon 186. hydrazin 151. anisylcyclopentanon 668. biscarbamidsäureäthyltolylketon 186. azid 154. benzyleyelopentanon 431. ester 156. Pentamethoxy-athylbenzos bromid 152. campher 217. phenon 751. - carbamidsäure 155. benzophenon 750, 751. chlorid 151. carbamidsauremethylester benzophenonoxim 751. fluoren 299. - chalkon 752, 753. Phenathyl-aceton 173. 155. dibenzovlmethan 762. campher 211. desoxybenzoin 299. – glyoxal 368. – hydrindon 271. Pentamethyl-acetylcyclos – diacetat 155. diurethan 156. pentanol 91. Phenylanisoyl-acetylen 583. acetylcyclopenten 91. – indanon 271. athylenglykoldiacetat 704. — benzophenon 248. menthanon 204. menthon 204. Phenylanthrachinon 446. benzoylaceton 371. naphthylketon 285. Phenylanthrachinonyl-äther — benzylaceton 183. – bicycloheptanon 93. phenylbutylketon 248. propionylacetylen 208. — cyclohexanon 41. - keton 485. - sulfid 653, 660. - cyclohexantrion 472. styrylketon 270. Phenyl-anthranol 296. cyclohexendion 333. Phenanthren-chinhydron 417. anthron 296. – cyclohexenoldion, Methyl= chinon 416. - anthronyl 296. Phenanthrenchinon-diathylather 596. indandion 492. azidophenylketon 232. - cyclopentanon 39. Pentamethylencyclopropanon dimethylindandion 492. benzalacetophenon 297. benzalbutyrophenon 300. --- kalium 417. oxim 418. benzanthron 304. Pentamethyl-orein 334. – semicarbazon 418. benzhydrylketon 291. - phloroglucin 472. phloroglucinmethyläther Phenanthren-diäthylindandion – benzochinonoxim 388. 597. - benzophenon 290. benzophenondinatrium Pentantetracarbonsăuretetra: dimethylindandion 439. hydrazid, Tetrabenzals Phenanthrolaldehyd 583. Phenochinon 343. benzophenonkalium 291. verbindung 126. Phenylbenzoyl-acetaldehyd Pentaoxo-Verbindungen 500. Phenoxy-anthrachinon 651. Pentaoxy-acetophenon, Deris anthrachinonoxim 651. vate 749. - benzalacetophenon 581. aceton 401. - anthrachinon 762. - benzoylaceton 627. - acetylen 275. acetylendibromid 263. - anthron 752. chalkon 581. benzophenon 750, 751.fuchson 759, 760. diphenylpropiophenon 591. äthan 237, 238. Phenoxymethyl-acetophenon Phenylbenzoyläthyl-anthron - oxodihydroanthracen 752. 550. Perchlor-benzophenon 228. benzalcyclopentanon 450. anthrachinon 664. - hydrindon 192. tolylketon 550. cyclopentanon 431. - indon 205. Phenoxyphenyl-bromdiphes Phenylbenzoyl-athylen 260. Perezinon 632. nylathylketon 591. athylenglykoldiacetat 644. Perezon 630. diphenyläthylketon 591. butadien 277. butan 245, 247. Phenyl-acetaldehyd 154; di-Perezon-athylchinol 630. – methylchinol 630. merer 155. butylen 270. propylchinol 630. acetaldehyddiacetat 155. cyclohexan 273. Peribenzanthron 288. acetaldehydoxim 156. cyclohexen 281. Pericyclo-camphanon 105. acetaldoxim 156. cyclopenten 281 camphanonhydrobromid aceton 161. diazomethan 395. acetonretenchinon 676. fluoren 307 Perillaaldehyd 103. acetophenon 232, 237. hydrazimethylen 394. Phenylacetyl- s. a. Phen-Perinaphth-indan, Bezifferung indandion 486.

acetyl-

carbinol 548.

Phenylacetyl-acetylen 206.

– ketazin 394.

pentan 248.

methan 232.

243.

Phenylbenzoyl-propan 244. propylen 266, 267. Phenylbenzyl-diketon 397. - glyoxal 397. glyoxim 397. — ketazin 234. — ketimid 233. — keton 232. ketoxim 233. Phenylbismethoxyphenylacetaldehyd 672. propionaldehyd 672. Phenylbrom-benzoylaceton - benzylglyoxal 398. benzylketon 234. - malonylnaphthalin 442. Phenylbromnitrophenylbutylketon 246. keton 231. propylketon 241, 242. Phenylbromphenylketon 228. Phenylbutyliden-campher 217. carbamidsäureäthylester Phenyl-butylstyrylketon 272. butyraldehyd 168. butyrophenon 244, 245. — butyrylacetylen 208. - camphanon 210. — campher 210. — campherchinon 387. capronaldehvd 177. - capronylacetylen 209. – chalkon 296, 297. Phenylchlor-anthrachinonyls keton 486. benzoyläthylenglykol: diacetat 644. – benzylketon 234. methylphenylketon 235, nitrophenylketon 230. oxynitrophenyläthylketon - phenyläthylketon 237. phenylketon 227. Phenyl-cinnamalaceton 281. cyclohexandion 380. cyclohexanon 199. — cyclohexenolon 380. desoxybenzoin 291. desylpropionaldehyd 445. diazomethan 131. Phenyldibenzoyl-äthan 444. äthylen 447. cyclopropan 448. cyclopropen 450. methan 444. propen 444. vinylalkohol 485. Phenyldibrom-chlorphenyläthylketon 238. nitrophenyläthylketon 238.

Phenyldibrom-nitrophenyl-Phenyl-jodomethoxyphenylpropylketon 243. keton 571. phenyläthylcyclohexenon jodosomethoxyphenyl² 282. keton 570. phenyläthylketon 237. jodphenylketon 229. phenylketon 229. keten 187. malonylnaphthalin 442. Phenyldichlor-acetaldehyds hydrochlorid 156. Phenylmercapto-anthrachinon benzylketon 234. 653, 660. nitrophenyläthylketon rhodananthrachinon 719. Phenylmesitylketon 245. Phenylmethoxy-acetylphenyl-Phenyl-dihydroresorcin 380. jodoniumhydroxyd 537. dimethylbenzoyläthylen: glykoldiacetat 645. dimethylphenylketon 239. benzoylphenyljodonium: hydroxyd 571. - dinitrobenzylketon 234. phenyläthylketon 574. phenylketimid 569. dioxymethylphenylketon - phenylketon 569. 642. dioxyphenylketon 639, Phenylmethyl-benzoyläthylen= 640. glykoldiacetat 645. diphenyläthylketon 293. phenacyläther 550. phenacylsulfid 551. diphenylvinylketon 296, styrylketon 268. diphenylylketon 290. Phenylnaphthylketon 283, Phenylenbisdiphenylylketon Ž84. Phenylnitro-benzalacetos 462. Phenylenbisphenacyl-sulfid phenon 297, 298. 540, 541. benzylglyoxal 398. sulfiddioxim 542. oxyphenylketon 571. phenylbutylketon 246. — sulfon 541. sulfondioxim 542. phenylketon 230. phenylpropylketon 242. - sulfoxyd 541. Phenylen-bisphenylketon 443, Phenyl-önanthol 180. 444. oxanthranol 592. naphthylenketon 287, 288. Phenyloxy-benzalcyclopentes Phenyl-fluorenylketon 296. non 587. fluorphenylketon 226. benzhydrylketon 590. glykolaldehyddiäthylacetal benzylketon 572. diphenyläthylketon 591. 544. glyoxal 360. naphthylketon 586, 587. Phenylglyoxal-acetylhydrazon phenyläthylketon 574, phenylketon 569. aldoxim 361. diäthylacetal 361. styrylketon 397, 579. Phenyl-perinaphthindandion — disemicarbazon 362. - hydrazon 361. – nitrobenzalhydrazon 361. phenäthylketon 237, 238. Phenylglyoxaloxim-acetat= Phenylphenyl-äthylidenacetos acetylhydrazon 362. phenon 299. benzalhydrazon 362. butylketon 245. — hvdrazon 362. isoamylketon 248. — semicarbazon 362. – propylketon 244. Phenyl-hydrindon 265. Phenyl-propargylaldehyd indandion 420. 205. indanon 265. propiolaldehyd 205. — indenon 275. — propionaldehyd 162, 163. – propionylacetylen 207. isobutyrophenon 245. isocaprophenon 248. propionylbutin 208. – isopropylstyrylketon 272. propiorylearbinol 552. propiophenon 237, 238. – isovalerophenon 247. - isovalerylacetylen 208. 241. propylcampher 211. jodmethoxyphenylketon propylidencampher 217. jodnitrophenylpropylketon salicylalcyclopentenon

587.

810 Phenylstyryl-acetylcyclohexanolon 670. acetylevelohexenon 440. benzoylcyclohexanolon - benzoyloyolohexenon 451. cyclohexenon 286; Tetras chlorid 273. keton 260. - ketonsemicarbazon 262. ketoxim 262. propiophenon 300. pyroxoniumchlorid 285. Phenylsulfon-acetophenon 540. - acetophenonoxim 542. acetophenonsemicarbazon 543 Phenyltetrabenzoylpropan 499. Phenyltolyl-acetophenon 294. - diazomethan 236. diketon 400.
 ketimid 235. keton 234, 235. – ketonhydrazon 236. ketoxim 236. ketoximmethyläther 235. Phenyl-tribenzoylmethan 488. tribromnitrophenylpropyls keton 243 trichlorphenylketon 228. — trimethoxyphenyltris methoxybenzoylathan — trimethylphenylketon 245. trioxyphenylketon 701. triphenylmethylketon 305. - valeraldehyd 173. zimtaldehyd 265. Phloracetophenon 687. Phloracetophenon-dimethyl ather 688. imid 688. Phloretin 735. Phloretintetraacetat 736. Phloroglucinaldehyd 684. Phloron 357. Photoacetophenin 150. Phthalaldehyd 363. Phthalyl-anthrachinon 493. benzanthron 488. — fluorenon 487. - naphthol 673. peribenzanthron 488. Physcion 743. Physcion-diacetat 744. dipropionat 744. Picenchinon 451. Picylenketon 303. Pimelinsaure-bisbenzalhydrazid 126. bissalicylalhydrazid 521. Pinen, Aldehyd C₁₆H₁₆O aus 88.

Pinennitroso-azid 74, 75. oxim 74. Pinocamphon 74. Pinolon 71, 72. Pinonaldehyd 320. Pinsaure, Keton C₈H₁₈O aus Piperiton 64. Pipitzahoinsäure 630. Pipitzol 630. Pivalophenon 174. Polystichalbin 503. Propargyloxanthranol 582. Propenylphenylketon 194. Propionyl-acetophenon 368. anisol 547. benzol 159 - campher 335. cinnamoylmethan 380. cyclohexan 22 - cyclohexanon 315. cyclopentanon 315. - dibenzoylmethan 480. – diphenyl 241. - diphenylmethan 244. hydrochinon 621. hydrochinondimethyläther 621. hydrochinonmethyläther **621.** — kresol 554. – naphthalin 214. phenol 547. pseudocumol 180. resorcin 620. — toluol 1**69, 17**0. — veratrol 621. xylol 176. Propiophenon 159. Propiophenon-acetylimid 160. azin 161. — butyrylimid 160. dimethylacetal 160. — imid 160. isovalerylimid 161. – oxim 161. semicarbazon 161. Propylätherglykolsäure-benzalhydrazid 128. nitrobenzalhydrazid 141. Propyl-anthrachinon 427. anthranol 271. anthron 271. benzaldehvd 170. benzocycloheptatrienon 214, benzylketon 173. butyrylcyclopentan 43. campher 93 cyclohexenylketon 61. cyclohexylketon 29. cyclopentylketon 25.

cyclopropylketon 16.

Propyldiphenylylketon 245. Propyliden-campher 110. propiophenon 198. Propylisopropylstyryl-keton 202. ketondibromid 184. Propyl-menthanon 43. menthon 43. — methoxyphenylketon 552. — naphthylketon 215. Propylon- s. a. Propionyl-. Propylon-cyclohexanon 315. cyclopentanon 315. Propyl-oxanthranol 582. phenathylketon 177. phenylketimid 167. — phenylketon 166. phenylketoxim 167. styrylketon 198. tolylketon 175. trimethylphenylketon 181. Propyltrioxy-dimethylphenylketon 692. methylphenylketon 691. phenylketon 691. Protocatechu-aldazin 608. aldehyd 604. Protocatechualdehyd-dimes thyläther 606. dimethylätheroxim 608. - dimethylmercaptal 611. kohlensäuremethylester — methyläther 604, 606. - methyläther- s. a. Vanillin-. Protocatechualdehydmethyl= äther-acetat 607. - äthyläther 606. kohlensäureäthylester 607. kohlensäuremethylester 607. nitrobenzyläther 606. - oxim 608 triacetat 607. Protocatechu-aldehydsemicarbazon 608. aldehydtetraacetat 608. aldoxim 608 Pseudo-diphenylenketon 250. jonon 109. Pulegenon 56. Pulegon 67; Menthanon aus — 36. Pulegon, synthetisches 62, 70. Pulegonoxim 68 Pulegopinakon 68. Purpurin 740. Purpurinmethylather 740. Purpuroxanthin 714. Pyranthron 463. Pyren (Bezifferung) 305. Pyrenchinon 436.

Pyrogaliolaldehyd 684.

Quercetagetol-tetraäthvlather 749. - tetraäthylätheroxim 749.

R.

Resacctophenon 613.

Resacetophenon-acetat 614. - dimethyläther 614. – methyläther 614. - methylätheräthyläther 614. Resaurin 759. Resodiacetophenon 694. Resorcyl-aldazin 603. - aldehyd 603. Resorcylaldehyd-dimethylather 603. – methyläther 603 - semicarbazon 603. Retenchinon 428. Retenchinon-diathylindans dion 492. guanylhydrazon 429. oxim 429. semicarbazon 429. Reten-diathylindandion 440. fluorenon 272. keton 272. Rhabarberon 745. Rheochrysidin 743. Rheumemodin 743. Rhizoninaldehyd 623. Rhodan-anthrachinon 655, 661. benzaldehyd 524, 533. methylanthrachinon 664: Rhodocladonsäure 765. Rosolsäure 671. Rufigallol 765. Rufigallus-säure 765. - säurehexamethyläther 765.

8.

Salicoyl-phenol 640.

- resorcin 702. Salicylal-acetophenon 579. azidobutyrylhydrazin 520. bisdiathoxyacetophenon - crotonylhydrazin 520. Salicylaldazin 520. Salicylaldazin-diäthyläther 523. - dibenzyläther 523. – dimethyläther 522. Salicyl-aldehyd 515. - aldehydäthyläther 519.

Salicylaldehyd-äthyläther= semicarbazon 523.

allyläther 519.

anthrachinonyläther 651.

azidobutyrylhydrazon **520**.

- crotonylhydrazon 520. - dimethylacetal 520.

- essigsaure 519. — methyläther 519.

methylätheroximacetat

520. methyläthersemicar bazon

522. methylsemicarbazon 521.

propionsaure 519.

propionsaureathylester 519.

schweflige Säure 520. semicarbazon 521.

triacetat 520.

Salicylaldesoxybenzoin 592.

Salicyl-aldoxim 520. aldoximacetat 520.

Salicylal-hydrazinessigsäures propionsaure 522

hydrazinodiessigsäure 522. — hydrazinsulfonsāure 522.

indandion 668.

Salicylphenol 640. Salpetersäure-dichlormethyl=

chinitrol 96. dichlornitromethylchini=

trol 97. oxycinnamylester 189.

tetrachlormethylchinitrol 98.

tribromdimethylchinitrol

tribrommethylchinitrol 97.

trichlormethylchinitrol 97. Santenolon 509.

Santenon 59. Santolinaöl, Ketone C₁₀H₁₆O

aus -- 88. Santolinenon 88.

Schleimsäure-bisbenzalhydr azid 130.

b ssalicylalhydrazid 522. Selenobenzaldehyd 145, 146. Selinen, Dioxo-Verbindung

C₁₃H₂₀O₂ aus — 336. Semicarbaziddiessigsäurebis⁵ benzalhydrazid 131.

Semicarbazinodiessigsäurebis: benzalhydrazid 131.

Sennaisoemodin 746. Seseli Bocconi, Aldehyd $C_{10}H_{16}O$ aus — 88.

Siriusgelb G 440. Sitostendion 384. Soloron 764.

Stearinsäurephenacylester 538.

Stearyl-benzol 187. - naphthalin 218.

Styryl-carbamidsäure 155.

carbamidsäuremethylester 155. glyoxalaldoxim 376.

— indandion 433. naphthylketon 291.

nitrooxynaphthylketon 590.

oxynaphthylketon 590. Suberanaldehyd 16.

Suberon 9. Sulfhydryl- s. Mercapto-. Syringa-aldehyd 684.

aldehydhydrazon 685.

T.

Taigusāure 644. Tanaceton 73. Tanacetonhydrazon 74. Tanacetophoron 51. Tecomin 644 Terephthalaldehyd 364. Terephthalophenon 444. Terpineolnitroso-azid 507. chlorid, Keton C₁₀H₁₄O aus -- 105. Tetraacetoxy-anthrachinon 756. chalkon 737. - dianthrachinonyl 766. Tetraäthyl-cyclobutandion 321. cyclohexantrion 472. cyclohexenoldion, Methyläther 597. phloroglucin 472. phloroglucinmethyläther 597. Tetraallylcyclohexanon 204. Tetrabenzoyl-āthan 494. - propan 494. Tetrabenzyl-aceton 307. cyclobutandion 455. Tetrabrom-aloeemodin 745. – anthrachinon 414. anthrachryson 756. benzaldehyd 135. — benzochinon 339, 349. bismethylmercaptostilben: chinon 705. - bisoxyphenylanthron 677. carminon 632 chinon 339, 349.

- chrysazin 722.

cyclohexadienon 96.

- cyclohexanon 8. cyclohexentrion 473.

- cyclopentanon 5. - cyclopentendion 321, 322.

- dianthrachinonyl 495.

- dimethylcyclohexanon 19.

Tetrachlor-methylenchinon

146.

methylencyclohexadienon

Tetramethyl-bicycloheptanon Tetra brom-dioxohexamethyls Tetrachlor-naphthazarin 698. oxodihydronaphthalin 90. 91. dicycloheptyl 336. bicyclopentanolon 509. dioxyanthrachinon 722. 206. - diphenochinon 388. cinnamoylcyclopentan oxymethylanthrachinon - menthanon 34. 663. - mesobenzdianthron 461. terephthalaldehyd 365. Tetramethylcyclo-butandion Tetrabrommethyl-cyclohexatrimethylcyclohexenon hexadiendion 359. dienon 96. hexandion 319. trioxymethylanthrachinon - cyclohexanon 11, 14. hexanoltrion, Methylather Tetrabromoxodiphenvl-745 Tetradecyl-dimethoxyphenylamylen 270. keton 626. hexanon 38. - pentan 245. dioxyphenylketon 625. hexantrion 472. Tetrabromoxy-dioxomethylhexenon 70. hydrinden 632. Tetrahydro-acetophenon 49. methoxyacetophenon 616. benzaldehyd 47, 48. pentandioldion, Diacetat methylformylstyrol 560. carvon 31, 33. Tetrabrom-tetrahydrocarvon carvoxim 32. pentanon 27. chinon 310. pentenon 57. tetrahydrocarvoxim 33, 34. curcumin 754. pentylstyrylketon 211. dicarvelon 336, 337. Tetramethyl-dianthrachinonyl tetraoxvanthrachinon 756. dieucarvelon 336. 497. trioxymethylanthrachinon dibenzylaceton 250. 745 dioxymethylanthrachinon Tetrachlor-aloeemodin 745. 725. iretol 679. - anthrachinon 413, 414. eucarvon 27. isopropylcyclopentenon eucarvoxim 28 anthratrichinon 501. benzaldehyd 134. hydratropaaldehyd 53. isopropylidencyclobutanon benzochinon 338, 347. iron 43. — benzophenon 228. jonon 43. – methoxycinnamovlcyclo• naphthochinon 368. pentan 564. — benzpinakolin 306. — brommethylcyclohexens naphthochinonoxim 368. orcin 333. - phenylaceton 181. dion 323. Tetrajod-benzochinon 350. - chinhydron 338. chinon 350. phloroglucín 472. diphenochinon 389. – chinizarin 716. propionylcyclopentan 43. — chinon 338, 347. Tetrakisanthrachinonylmer-Tetranitro-aloeemodin 745. captoanthrachinon 757. anthraflavinsaure 724. cvclohexadienon 96. diacetoxyanthrachinon Tetramercuritricampherdis anthrarufin 720. benzaldazin 144. jodid 80. - dianthranylchinon 458, Tetramethoxy-acetophenon benzochinon 340. bisoxyphenylanthron 677. — chrysazin 723 dianthron 458, 459. anhydrobisdioxohydrinden dihydrodianthron 456, 457. 763. — chrysophanol 726. Tetrachlordimethyl-cycloanthrachinon 756. – chrysophansäure 726. benzalacetophenon 739. dimesitylketoxim 249. hexadienon 99. benzaldazin 602, 609. - dioxyanthrachinon 720, cyclohexenon 49. Tetrachlordioxotetrahydro-– benzil 751. 721, 723, 724. dianthranyl 456, 457. benzophenon 734, 735. — dipseudocumylketon 249. naphthalin 376. benzoylacetophenon 754. dipseudocumylketoxim Tetrachlor-dioxyanthrachinon chalkon 736, 737, 738, 739. 249. 716. – dianthrachinonyl 766. – emodin 745. - hydrindon 191. dibenzoylmethan 754. fluorenon 254. isophthalaldehyd 364. diphenochinon 750. hexamethylbenzophenon mesonaphthodianthron - diphenyldialdehyd 752. 249. methoxybenzalacetos tetramethylanthrachinon Tetrachlormethyl-anthras phenon 753. 428. chinon 423. methoxybenzoylacetotrioxymethylanthrachinon phenon 762. chinol 513. chlorisopropylcyclohexas propiophenon 732. Tetraoxo-tetrahydroanthradienon 100. Tetramethyl-acetylcyclopencyclohexadienolon 513. triphenylundecadien. Ditan 41. - dichlormethylcyclohexaathylbicycloheptanon 93. oxim 494. non 18. anthrachinon 428. Tetraoxo-Verbindungen

benzochinon 359.

benzophenon 247.

383.

benzoylacetylcyclopentan

 $C_nH_{2n-8}O_4$ 489.

 $C_nH_{2n-10}O_4$ 490.

 $C_nH_{2n-14}O_4$ 490.

- CnH2n-18O4 490.

Tolyl-propylstyrylketon 272.

propiophenon 704. dihydrocinnamalacetophe:

dimethylchinitrol 99.

non 270.

Tolu-chinhydron 352.

Tetraoxo-Verbindungen
$C_nH_{2n-22}O_4$ 491.
- CnH _{2n} -26O ₄ 491.
$\begin{array}{lll} - & C_nH_{2n-28}O_4 & 492. \\ - & C_nH_{2n-30}O_4 & 493. \end{array}$
$\begin{array}{lll} & - & C_{n}H_{2n} - & 3004 & 493. \\ & - & C_{n}H_{2n} - & 3204 & 493. \end{array}$
$- C_{n}H_{2n-34}O_{4} 493.$
$- C_{n}H_{2n} - 38O_{4} 494.$
CnH2n-42O4 494.
$-C_nH_{2n-44}O_4$ 497.
$- C_nH_{2n-46}O_4$ 498.
$- C_nH_{2n-50}O_4$ 499.
C _n H _{2n} -54 O ₄ 499.
$- C_n H_{2n-56}O_4 500.$
Tetraoxy-acetophenon 731;
Derivate 731, 732.
- anthrachinon 755, 756.
 benzaldazin 603, 608. benzochinon, Tetraphenyl
äther 748.
- benzophenon, Derivate
734, 735.
— chalkon 737, 739.
- chinon, Tetraphenyläther
748.
 dianthrachinonyl 715, 765 766.
- diphenochinon 750.
— mesobenzdianthron 765.
- methoxybenzonbenon 751
— methylacetylanthrachinon
762.
- methylanthracen 709.
— methylanthrachinon 757.
 oxoāthylbenzol 731. propiophenon, Derivate
— propiophenon, Derivate 732.
Tetraphenoxybenzochinon
748.
Tetraphenyl-aceton 306, 307
- cyclobutandion 453.
Tetrapropylcyclohexanon 45.
Tetrastyrvläthylenoxyd 279.
Thio-alizarin 713.
— anisaldehyd 533.
— benzophenon 232.
— carbamidsaureanthra:
chinonylester 655.
— chinizarin 716.
— isothujon 72. Thuja-menthon 39.
— menthonoxim 39.
Thujon 73.
Thujon-hydratglucuronsäure
74.
- hydrazon 74.
- semicarbazon 73.
Thymo-chinon 358.
- chinonoxim 359.
- chinonsemicarbazon 359.
— menthon 36, 37.
Thymotinaldehyd 557.
Tolil 402.
Tolil-dihydrazon 402.
- hydrazon 402.

styrylcyclohexenon 286. chinol 514. chinon 351. Tolykulfon-acetophenon 540. acetophenonsemicarbazon Toluchinon-athylimidoxim 352. 543. Tolyltoluyl-diazomethan 402. bischlorimid 352. butylimidoxim 352. ketazin 402. — dichloridoxim 323. Triacetoxy-acetophenon 687. — disemicarbazon 353. anthrachinon 742. oxim 352. anthron 706. semicarbazon 352. benzaldehyd 685. Toluoin 576. benzophenon 702. chalkon 706, 707, 708. Toluoinhydrazon 576. chalkondibromid 704. Toluyl-aldazin 159. aldehyd 157, 158; polys methoxyacetoxybenzals acetophenon 753. merer 159. Toluvlaldehyd-azidoacetyls methylanthrachinon 744, hydrazon 159. 745, 746. nyl= semicarbazon 157, 159. phenanthrenchinon 743. Toluyl-aldoximessigsaure 159. Triacetyl-benzol 474 cyclohexantrion 750. anthrachinon 486. benzhydrol 591. phloroglucin 750. Triäthoxyacetophenon 689. carbinol 550. cyclopropan 197. Triathyl-acetylbischloracetyls naphthalin 284, 285. benzol 475. 65, bischloracetylbenzol 371. naphthoylbenzol 451. chloracetylbenzol 183. triphenylcarbinol 594. Tolvl-acetaldehyd 163, 164, phosphinbenzophenonazin 165 226. 51. äthylidendiurethan 164. phosphinfluorenonazin anthrachinonylketon 486. 252 on Triallyl-acetophenon 216. anthrachinonylsulfid 654, cyclohexanon 184. 660. menthanon 186. benzoylindandion 487. Tolylbenzyl-diketon 402. menthon 186. glyoxal 402. ketazin 239. thujon 204. Triazo- s. Azidoketon 239. Tribenzaldehyd 118. ketoxim 239. Tribenzoylenbenzol 488. Tolyl-butyraldehyd 175. 307. Tribenzoyl-methan 485. chloranthrachinonylketon pyren 489. 45. Tribrom-acetophenon 153. desoxybenzoin 294. acetoxynaphthochinon -- dibrombenzylketon 239. 638. dichloracetaldehydhydros athoxycyclopentendion chlorid 165. 473. dinitrobenzylketon 239. athylhydrindon 198. - diphenyläthylketon 295. benzaldehyd 135. formylphenyljodoniums
 hydroxyd 135; Semicarbs benzaldiacetat 135. benzaldoxim 135. azon des Bromids 136. coccin 757. isobutyraldehyd 176. Tribromcyclopentan-trion Tolymercapto-anthrachinon 654, 660. triondimethylacetal 469. rhodananthrachinon 719. Tribromcyclopentenol-dion Tolylmethyl-benzylketazin 468. dion, Acetat 596. 244. benzylketon 244. dionmethylätherdimethyl= phenacyläther 551. acetal 596. Tolylnaphthylketon 284, 285. Tribrom-cyclopentenon 45. Tolyloxy-benzylketon 575. diathoxyacetoxyphenyl-

methylbenzylketon 576.

phenylvinylketon 402. Tolyl-phenäthylketon 244.

– phenylamylketon 249.

814 194.

424. 159. 747.

Tribrom-dimethylchinol 515. dimethylcyclohexenon 50. — dioxotetrahydronaphtha= lin 376. -- dioxymethylnaphthochis non 700. - dioxynaphthochinon 698. --- menthanon 32, 33, 34. -- methoxycyclopentendion 473. Tribrommethyl-anthrachinon benzochinon 355. benzochinonmethid 159. cvclohexadienon 97, 98. --- cyclohexandion 311. – cyclohexanon 13. -- diphenylacetylcyclopenta: nol 582. --- methylencyclohexadienon Tribrom-nitrophenylbutyros phenon 241, 243. nitroretenchinon 430. — oxodiphenylamylen 270. - oxodiphenylpentan 246. - oxyanthradichinondiazid - oxynaphthochinon 637. -- phenoIbrom 96. phenylstyrylcyclohexanon 282. retenchinon 430. tetrabromoxyphenoxyben= zochinon 598. Tribromtetrahydro-carvon 32, 33, 34. – carvoxim 33, 34. eucarvon 28. Tribromtetraoxy-anthrachis non 755. - methylanthrachinon 757. Tribrom-toluchinon 355. trimethylcycloheptanon Tricampherylstibinchlorid 80. Trichinoyl, Hydrat 500. Trichlor-acetophenon 152. äthylidenacetophenon --- anthrachinon 413. — benzochinon 347. - benzophenon 228. brombenzochinon 349. - bromchinon 349. — bromdiketomethyltetra= hydronaphthalin 379. chinon 347. dimethylcyclohexadienon 98. - jodbenzochinon 349.

-- jodchinon 349.

-- benzochinon 354.

423.

Trichlormethyl-anthrachinon

REGISTER Trichlor-methylisopropyl= cyclohexadienon 100. nitrooxydihydroanthracen 258. oxymethylanthrachinon 665. – phenolchlor 96. - phenyläthylalkohol 156. - propenylphenylketon 194. Trichlortetrachlor-acetoxy= phenoxybenzochinon 598. oxyphenoxybenzochinon 598.Trichlor-thymol 100. toluchinon 354. trimethylcyclohexadienon 99.

Trichlorvinyl-athoxyphenylketon 558. chlorphenylketon 190.

dimethylphenylketon 197. isopropylphenylketon 198. methoxyphenylketon 558. phenylketon 190.

 pseudocumylketon 199. - tolvlketon 194.

xylylketon 197. Tridecyl-athoxyphenylketon

dimethoxyphenylketon

dimethoxyphenylketoxim dioxyphenylketon 625.

— oxyphenylketon 557. phenylketon 186.

Triglykolamidsäuretrisbenzals hydrazid 130.

Triketo- s. a. Trioxo-. Triketo-hydrindenhydrat 475. triacetylhexamethylen

750. Trimethoxy-acetophenon 685, 686, 688.

acetophenonoxim 687, 688.

acetophenonsemicarbazon 687, 688.

Trimethoxyacetoxy-anthraschinon 756.

benzalacetophenon 738. 739.

chalkon 738, 739.

chalkondibromid 735.

Trimethoxy-acetylbenzochis non 749.

anisalacetophenon 738, 739.

anthrachinon 741, 742. -- benzalacetophenon 708.

- benzaldehyd 684. -- benzaldoxim 684, 685.

- benzophenon 701, 702. benzoylacetophenon 740.

- butyrophenon 691.

Trimethoxy-carboxymethoxychalkon 738.

- chalkon 707, 708. - chalkondibromid 704.

— desoxvbenzoin 703.

 dibenzoylmethan 740. — dimethoxybenzalacetophes non 753.

dimethoxyphenylpropio-phenon 751.

methoxybenzalacetophes non 738, 739.

methoxyphenylpropios phenon 736.

methylanthrachinon 744.

oximinopropiophenon 733. oxybenzalacetophenon 738, 739.

Trimethoxyphenyl-acetaldes hyd 689.

benzylketon 703. propiophenon 704.

Trimethoxy-propiophenon 690.

 propiophenonoxim 690. - propiophenonsemicarbs

azon 690. trimethoxybenzalaceto-phenon 761.

trimethoxybenzhydrylaces tophenon 763.

Trimethyl-acetonaphthon 215. acetonylbicycloheptanon

acetophenon 174, 177.

Trimethylacetyl-benzol 177. bicycloheptanon 335.

bicycloheptenol 335.

— cyclohexandiol 595. cvclohexandion 472.

cyclohexanon 320.

 cyclohexen 89. – cyclohexenon 333.

dihydroresorcin 472.

- phenylacetylmethan 370. Trimethyl-athylbenzylbicyclos

heptanon 211. äthylbicycloheptanon 92.

äthylidenbicycloheptanon

allylbicycloheptanon 111.

 benzalbicycloheptanon 216.

benzaldehyd 172.

benzhydrylbicycloheptanon 283.

benzophenon 245.

benzoylbicycloheptanon

benzylbicycloheptanon 210.

Trimethylbicyclo-heptandion

– heptanolon, Oxim 511.

Trimethylbicyclo-heptanon 73, 74, 75, 76, 77, 84, 85, 86, 87.

heptenon 104.

Trimethyl-butylidenbicycloheptanon 111.

--- butyrophenon 181.

Trimethylbutyryl-benzol 181.

bicycloheptanon 336.bicycloheptenol 336.

Trimethylchinol 515.

Trimethylcyclo-heptadienon 99.

-- heptanolon 506.

- heptanon 27.

- heptenon 61.

--- hexadienolon 323, 515.

hexandion 316.
 hexanon 24, 25.

- hexantrion 470.

-- hexendion 323.

- hexenolon 509.

-- hexenon 55, 56.

-- hexylmethylenbicyclosheptanon 186.

-- pentandion 315.

pentanon 21.

pentenon 52.

--- pentenylacetaldehyd 72. Trimethyl-diathylbenzylaceton 185.

diäthylbicycloheptanon 94.

diallylbicycloheptanon
 185.

-- dibenzylbicycloheptanon 283.

 dibenzylcyclopentanon 274.

--- dichlormethylcyclohexas non 38.

Trimethyldihydro-brenzcateschin 316.

- resorcin 316.

- resorcinanhydrid 509.

Trimethyl-diphenylmethylensbicycloheptanon 287.

— dipropylbicycloheptanon 95.

Trimethylformyl-bicyclohepstan 90.

- bicycloheptanon 333.

bicycloheptenol 333.
cyclohexan 38.

-- cyclohexen 70.

Trimethyl-hexahydrobenzals dehyd 38.

- isoamylbicycloheptanon 95.

isoamylidenbicycloheptas
 non 112.

isobutyrophenon 181.
isobutyryibenzol 181.

Trimethylisopropyl-bicyclohexanon 92.

— cyclohexanon 42.

Trimethylisopropyl-cyclopenstenon 89.

— indandion 382.

Trimethyl-isovalerylbenzol 183.

methylbenzalbicyclohepstanon 217.

Trimethylmethylenbicycloheptanon 107.

— hexanon 105.

Trimethylnaphthylmethylensbicycloheptanon 283.

Trimethyloxo-butenylcyclohexan 93.

 butenylcyclohexen 109, 110.

- butylcyclohexan 43.

— butyleyclohexen 93. Trimethyl-oxybenzylidenbi-

cycloheptanon 387. — oxymethylenbicyclohepta=

non 333.

— phenäthylbicycloheptanon

211. Trimethylphenyl-äthylidenbis

cycloheptanon 217.

— bicycloheptandion 387.

bicycloheptanon 210.
 butylidenbicycloheptanon

217.

propylbicycloheptanon 211.

propylidenbicycloheptas
 non 217.

Trimethylpropionyl-bicycloheptanon 335.

heptenol 335.

Trimethyl-propiophenon 180.

propylbicycloheptanon 93.
 propyliden bicycloheptas
 non 110.

- tetrahydroacetophenon 89.

— tetrahydrobenzaldehyd 70. Trinaphthoylpyren 489.

Tr.n.tro-benzaldiacetat 144.

— benzochinondiazid 350.

benzochinonimidtrimethylimid 350.

fluorenon 254.

Trioxo-äthylhydrinden 476.

butylbenzol 474.
diphenylpropan 479.

hydrinden, Disemicarbs
 azon 476; Hydrat 475;
 Verbindung mit Guanidin 475.

- methyldihydroanthracen 481.

— methylhydrinden 476.

— phenylbutan 474. — triäthylbenzol 474.

Trioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O_3$ 468. — $C_nH_{2n-8}O_3$ 473.

 $-C_nH_{2n-12}O_3$ 474.

Trioxo-Verbindungen

 $C_nH_{2n-14}O_3$ 475. - $C_nH_{2n-16}O_3$ 477.

 $\begin{array}{l} - C_{n}H_{2n-18}O_{3} \ 478. \\ - C_{n}H_{2n-20}O_{3} \ 478. \end{array}$

 $- C_nH_{2n-22}O_3$ 481. $- C_nH_{2n-24}O_3$ 483.

 $\begin{array}{lll} & - & C_nH_{2n} - & 30O_3 & 485. \\ & - & C_nH_{2n} - & 82O_3 & 487. \end{array}$

 $- C_{n}H_{2n} - 36O_{2} 487.$ $- C_{n}H_{2n} - 36O_{2} 487.$

 $\begin{array}{lll} & - & C_nH_{2n-38}O_3 & 488. \\ & - & C_nH_{2n-42}O_3 & 488. \end{array}$

 $\begin{array}{lll} & - & C_nH_{2n-46}O_3 & 488. \\ & - & C_nH_{2n-52}O_3 & 489. \end{array}$

 $\begin{array}{l} - C_{n}H_{2n-56}O_{3} \ 489. \\ - C_{n}H_{2n-70}O_{3} \ 489. \end{array}$

Trioxyacetophenon 685, 686, 687; Diacetat 687.

Trioxyäthyl-acetophenon 691.

— acetylbenzol 691. — anthron 710.

Trioxy-anthracen 646, 647.

— anthrachinon 740, 741,742.

— anthron 705.

benzalacetophenon 708.

— benzaldehyd 684.

— benzophenon 701, 702.

— butyrophenon 691.

butyrylbenzol 691.chalkon 706, 707, 708.

— dianthrachinonyloxyd 715.

— dibenzoylbenzol, Äther 748.

Trioxydimethyl-anthrachinon 747.

— butyrophenon 692.

— butyrylbenzol 692. Trioxy-dioxodiäthylbenzol 733.

hydronaphthamid 564.isobutyrophenon 691.

— isobutyrylbenzol 691.

Trioxymethoxy-benzophenon 734.
— methylanthracen 709.

Trioxymethyl-anthracen 650. — anthrachinon 743, 745,746.

— anthranol 709. — anthron 709.

butyrophenon 691.

Trioxyoxo-äthylbenzol 685, 686, 687.

äthyldihydroanthracen
 710.

butylbenzol 691.
diäthylbenzol 691.

dihydroanthracen 705.
dimethylbutylbenzol 692.

Trioxyoxomethyl-benzol 684. — butylbenzol 691.

— dihydroanthracen 709. Trioxyoxybenzalacetophenon 739.

Trioxy-oxyphenylpropio:	Vanillin-kohlensäuremethyl-	Verbindung C ₁₀ H ₁₈ O ₄ 31.
phenon 735.	ester 607.	- C ₁₀ H ₁₈ O ₅ 318.
— phenanthrenchinon 742.	— methyläther 606.	— C ₁₀ O ₂ Cl ₆ 378.
Trioxyphenyl-oxynaphthyl-	— nitrobenzyläther 606.	- C ₁₀ H ₅ O ₇ Br ₅ 339.
keton 747.	- oxim 608.	— C ₁₀ H ₅ O ₉ Br ₈ 339.
— oxyphenäthylketon 735.	— oximacetat 608.	— C ₁₀ H ₆ O ₂ Br ₄ 339.
— oxystyrylketon 739.	— semicarbazon 608.	- C ₁₀ H ₁₈ O ₂ Br ₂ 617.
— phenäthylketon 703.	— triacetat 607.	$-C_{10}H_{13}ON$ 106, 313.
— propiophenon 703.		- C ₁₀ H ₁₄ OBr ₂ 70.
— styrylketon 708.	Vanilloylresorein 734.	$-C_{10}^{10}H_{14}O_{8}Br_{8}$ 317.
— trioxyphenylketon 761.	Veratralaceton 627.	— C ₁₀ H ₁₅ O ₁ Br 318.
	Veratril 751.	CHON 68
Trioxytrioxotriäthylbenzol	Veratroyl-carbinol 689.	$\begin{array}{l} - C_{10}H_{15}O_3N 68. \\ - C_{10}H_{17}O_2N 511. \end{array}$
750. Triphonyl a cotaldohyd 202	— resorcindimethyläther 735.	- C ₁₀ H ₁₀ O ₄ NBr 362.
Triphenyl-acetaldehyd 292.	— veratrol 735.	CH O CIRT 502.
— aceton 293.	Veratrum-aldazin 609.	— C ₁₀ H ₁₈ O ₄ ClBr ₄ 596.
— acetophenon 305.	— aldehyd 606.	— CuH ₁₂ O 556.
— benzoylcyclobutanon 454.	- aldehydsemicarbazon 609.	$-C_{11}H_{14}O_{1}$ 176.
— benzoylcyclopenten 308.	— aldoxim 608.	$-C_{11}H_{14}O_{4}$ 150.
— benzoylmethan 305.	— aldoximacetat 608.	$-C_{11}H_{16}O_{4}$ 333.
— dibenzoylpropan 462.	— aldoximmethyläther 608.	$-C_{11}H_{18}O_{1}90, 335.$
— methylbenzalthiohydro-		— C ₁₁ H ₂₀ O ₄ 335.
xylamin 123.	Verbenon 104, 105.	— C ₁₁ O ₃ Cl ₄ 598. — C ₁₁ HO ₃ Cl ₇ 598.
— methylschwefelamid,	Verbindung $C_5H_3O_2Br$ 5.	— C ₁₁ HO ₃ Cl ₇ 598.
Benzalverbindung 123.	$-C_5H_5O_2Br$ 5.	$-C_{11}H_3O_3Cl_7$ 378.
— pyranol 448.	$- C_0 H_2 O_2 Br_4 468.$	$- C_{11}H_6O_9Br_1 339.$
— vinylalkohol 291.	$- C_7 H_8 O_8 470.$	$- C_{11}H_8O_9Br_4$ 339.
Tris-benzalaminoguanidin	(C ₇ H ₅ O ₃ Cl) _x 612.	— C ₁₁ H ₁₈ ON ₈ 313.
127.	$-C_7H_6O_3Br_7$ 339.	— C ₁₁ H ₁₇ ON ₂ 331.
- carbomethoxyoxybenzals	$- C_7 H_6 O_4 N_2 523.$	$-C_{11}H_{17}O_3N_3$ 70.
dehyd 685.	$- C_7 \underline{\mathbf{H}}_6 \mathbf{O}_4 \mathbf{Br}_6 339.$	C ₁₁ H ₁₉ O ₂ N 511.
— diketohydrinden 501.	- C ₈ H ₆ O ₈ 374.	$-C_{11}H_{11}O_3N_3$ 30.
- diphenylmethylencitros		$-C_{19}H_{28}$ 35.
nensäuretrihydrazid 226.	— C ₈ H ₁₈ O 52.	$-C_{12}H_{14}O$ 107.
— indandion 501.	— C ₆ H ₁₈ N ₂ 678.	C H O 595
	$-C_{8}H_{19}N_{4}$ 678.	$-C_{19}H_{14}O_3$ 525.
Tristyrylcinnamoylmethan	$-(\mathring{C}_{8}\mathring{H}_{6}\mathring{O}\mathring{N}_{2})_{x}$ 126.	$-C_{18}H_{18}O$ 109.
279.	— C ₈ H ₈ O ₄ Br ₄ 469.	$-C_{13}H_{18}O_{3}$ 148.
Tropilen 46.	— C.H ₁₈ 56.	$-C_{13}H_{18}O_{3}$ 334.
Truxon 438.	$-(C_{\mathbf{p}}\mathbf{H}_{\mathbf{s}}\mathbf{O})_{\mathbf{x}}428.$	$- C_{12}H_{18}O_4$ 333.
	$- \dot{C}_{9} \dot{H}_{8} \dot{O}_{3} 377.$	— C ₁₂ H ₂₀ O 102.
	$-C_9H_{10}O_3$ 377.	$-C_{12}H_{20}O_{2}$ 321.
U.	— C ₉ H ₁₄ O 60, 61.	— C ₁₈ H ₂₈ O ₄ 335.
	$-C_9H_{13}O_3N$ 470.	— C, HÖ, Cl, 348.
Undecyl-cyclohexenylketon	— C ₉ H ₁₅ ON 316.	— C ₁₉ H ₉ O ₄ Cl ₆ 598.
95.	$ C_0H_{16}N_0I$ 678.	$- C_{12}H_{16}O_4N_6$ 621.
 dimethoxyphenäthylketon 	— C ₀ H ₆ ON ₆ Cl ₆ 124.	$- C_{10}H_{17}O_{7}N$ 678.
625.	— C ₂ H ₆ ON ₂ Br ₂ 124.	$-C_{12}H_2O_7NCl_6$ 598.
— dimethoxystyrylketon 631.	— C.H.ON.Cl. 124.	$- C_{18}H_4O_8NCl_7$ 598.
phenylketon 186.	— C.H.ON, Br. 124.	$ C_{13}H_{10}O_3$ 309.
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	— C.H.ON, Br. 124.	$-C_{13}H_{20}O_{2}$ 335, 336.
•	— C.H ₁₄ ONCl 59.	$-C_{18}H_{22}O_{3}$ 597.
v.	— C ₁₀ H ₁₈ 107.	$-C_{18}H_{3}O_{4}Cl_{7}$ 598.
•	— C. H., 107	— CH.O.Br. 598.
Valerophenon 173.	— C ₁₀ H ₁₄ 107. — C ₁₀ H ₈ S ₄ 188.	$\begin{array}{l} - C_{13}H_4O_5Br_8 598. \\ - C_{13}H_8O_5Cl_6 598. \end{array}$
Valeryl-benzol 173.	- C ₁₀ H ₁₃ Cl 106.	C.H.ON 193
	C TF O 40K 40G 407	$C_{13}H_{10}ON_{2}$ 193. $C_{13}H_{12}O_{3}N_{3}$ 309.
— cyclopropan 22.	— C ₁₀ H ₁₄ O 105, 106, 107.	C TI O N 409
— hydrindon 382.	— C ₁₀ H ₁₄ O ₂ 68.	$-C_{13}H_{14}O_{2}N_{3}$ 193.
Vanillal-aceton 627.	$-C_{10}H_{14}O_{1}$ 28, 68, 70.	$-C_{13}H_{14}O_4N_3$ 309.
— acetylaceton 696.	— C ₁₀ H ₁₄ N ₄ 310. — C ₁₀ H ₁₆ O 70, 88, 327. — (C ₁₀ H ₁₆ O) _x 4.	— C ₁₃ H ₁₇ OBr 181.
- desoxybenzoin 674.	— _{Сле} н ₁₆ О 70, 88, 327.	— C.H.O,NCl, 598.
Vanillin 604.	$- (C_{10}H_{16}O)_x$ 4.	$- C_{18}H_6O_8NCL_7$ 598.
Vanillin-acetat 607.	— C ₁₀ H ₁₆ O ₂ 28, 76, 511.	$-C_{18}H_7O_8NCl_8$ 680.
- acetatoximacetat 608.	$- C_{10}H_{10}O_{0}$ 28.	C ₁₂ H ₄ O ₂ Cl ₂ Br ₅ 370.
— äthyläther 606.	$-C_{10}^{\bullet}H_{16}^{\bullet}O_{4}^{\bullet}$ 80.	— C ₁₂ H ₁₀ O ₄ NCl 379.
azin 608.	$-C_{10}H_{16}^{*}O_{6}$ 88.	$- C_{13}H_{13}O_{1}Cl_{2}Br_{5} 370.$
kohlensäureäthylester 607.	- C ₁₀ H ₁₈ O 28, 40.	$-C_{14}H_{10}O_{2}$ 391.
-		

REGISTER

Verbindung C ₁₄ H ₁₀ Cl ₄ 133. — C ₁₄ H ₁₈ O ₄ 605.	Verbindung C ₁₈ H ₁₅ O ₃ N ₃ 214.	Verbindung C ₂₂ H ₂₀ ON ₂ 448. — C ₂₂ H ₂₂ ON ₂ 322.
$-C_{14}H_{14}O_4 5.$	- C ₁₈ H ₁₇ ON ₃ 150.	— C ₃₃ H ₃₅ O ₃ N ₃ 286, 518.
C. H. O. 472.	- C ₁₈ H ₁₇ OCl 118.	- C ₂₅ H ₂₅ O ₅ N ₃ 357.
$-C_{14}H_{2}O_{6}N_{2}$ 137.	— C ₁₈ H ₁₇ OBr 118.	C ₈₄ H ₁₈ O 150.
$\begin{array}{l} - C_{14}H_{1}O_{1}N_{1} 137. \\ - C_{14}H_{10}O_{1}N_{2} 137. \\ - C_{14}H_{10}O_{1}N_{3} 193. \end{array}$	$-C_{18}H_{23}O_4N_3$ 357.	- C ₃₄ H ₉₀ O ₁₀ 755.
— C ₁₄ H ₁₈ ON ₂ 193.	$-C_{18}H_{27}O_2N_3$ 210.	— C _M H _M O ₃ 592.
U14H16U2N2 0/8.	- C ₁₉ H ₁₆ O 255.	— C ₂₅ H ₁₂ O ₂ 375.
— C ₁₄ H ₂₁ O ₂ N ₂ 360. — C ₁₄ H ₂₂ O ₂ N ₂ 335.	$\begin{array}{lll} - & C_{19}H_{16}O_{9} & 281. \\ - & C_{19}H_{18}O_{9} & 281. \end{array}$	- C ₃₅ H ₃₆ O ₃ 445. - C ₃₅ H ₃₈ O ₃ Cl 118.
— C ₁₆ H ₉₄ 382.	$-C_{19}H_{18}O_{5} 644.$	- C ₃₅ H ₃₆ O ₃ Cl ₂ 89.
- C ₁₈ H ₁₀ O ₂ 417.	- C ₁₉ H ₉₉ O ₅ 357.	— C. H. O. 488.
- C ₁₅ H ₁₄ O ₄ 725.	— C.aHO.Br. 442.	- C ₃₆ H ₁₆ N ₄ 252. - C ₃₆ H ₁₇ N 296.
$\begin{array}{lll} & - & C_{15}H_{14}O_4 & 725. \\ & - & C_{18}H_{17}N & 236. \end{array}$	— C ₁₉ H ₁₅ O ₂ Br 551.	— C ₂₆ H ₁₇ N 296.
C ₁₈ H ₁₈ O ₃ 632.	$\begin{array}{l} - C_{90}H_{90} & 371. \\ - C_{90}H_{10}O & 282. \end{array}$	C ₂₆ H ₁₈ N ₄ 252.
— C ₁₅ H ₂₉ O 184.	— C ₂₀ H ₁₆ O 282.	— C ₂₆ H ₂₀ O ₆ 493.
— С _и Н ₂₄ О ₃ 336.	— C ₃₀ H ₃₅ O ₃ 233, 431.	- C ₂₆ H ₂₀ O ₄ , Hexaacetat
— C ₁₁ H ₂₄ O ₂ 631. — C ₁₁ H ₂₆ O ₂ 472.	$\begin{array}{lll} - & C_{50}H_{99}O_3 & 553. \\ - & C_{80}H_{96}O_5 & 314. \end{array}$	119. — C ₂₀ H ₂₀ N ₄ 226.
— C ₁₈ H ₄ O ₅ Cl ₅ 598.	$-C_{10}H_{20}O_{5}O_{1}$	- C ₃₆ H ₃₂ N ₄ 226.
— C.aH.aOaCla 598.	— C ₉₀ H ₉₀ O ₉ 4.	- C ₂₆ H ₂₆ O ₅ 429.
— C ₁₈ H ₁₈ O ₈ Br 550. — C ₁₈ H ₁₈ ON ₈ 400. — C ₁₈ H ₁₉ O ₈ N ₅ 678. — C ₁₈ H ₁₉ O ₈ NC 598.	— C ₂₀ H ₃₄ O ₂ 371.	- CasHasOa 592.
$-C_{11}H_{11}ON_{2}$ 400.	C ₂₀ H ₂₄ O ₄ 337.	$-C_{26}H_{30}O_2$ 588.
- C ₁₅ H ₁₉ O ₂ N ₅ 678.	— C ₂₆ H ₂₆ S ₂ 73.	- C ₂₆ H ₄₀ U 107.
— C ₁₅ H ₆ O ₆ NCl ₇ 598.	- C ₂₀ H ₁₄ O ₂ K 443.	— C ₂₆ H ₂₂ O ₂ N ₄ 385.
- C15 II 9 C10 IV C14 000.	— C ₂₀ H ₁₄ O ₂ K ₂ 444.	- C ₂₇ H ₁₄ O ₇ 764.
— C ₁₆ H ₁₄ 434.	— C ₃₀ H ₁₆ ON ₂ 395. — C ₃₀ H ₃₀ OS 194.	- C ₂₇ H ₂₀ O ₃ 519. - C ₂₇ H ₂₂ O ₃ 595.
$\begin{array}{lll} & - & C_{16}H_{14}O_5 & 364, & 601. \\ & - & C_{16}H_{16}O_2 & 159. \end{array}$	$-C_{10}H_{11}O_{3}N$ 431.	$- C_{37}H_{34}N_{3} 293.$
- C.H.O. 529.	— C.H.O.N. 120.	— C ₂₇ H ₄₄ O ₃ 373.
C ₁₆ H ₁₈ O ₃ 529. C ₁₆ H ₂₀ N ₆ 678.	— C ₃₀ H ₂₄ O ₅ S ₃ 194.	- C ₂₇ H ₂₂ ON ₄ 395.
- C ₁₆ H ₂₆ O ₂ 630.	C ₂₀ H ₂₅ UP 255.	$- C_{28}H_{12}O_{8}$ 715.
- C ₁₄ H ₁₆ OBr ₄ 268.	$-C_{20}H_{30}O_{2}N_{4}$ 327.	C ₂₈ H ₁₄ O ₂ 460.
$ C_{10}H_{10}O_{2}N$ 726.	- C ₉₀ H ₃₀ O ₉ Br ₄ 372.	$-C_{18}H_{16}O_{8}$ 715.
- C ₁₆ H ₁₅ O ₈ N 478.	— C ₃₀ H ₃₀ O ₄ N ₂ 65.	— C ₂₈ H ₃₀ N ₂ 456.
— C ₁₈ H ₁₇ O ₂ Cl 514.	- C ₁₀ H ₁₀ O ₁ Br ₂ S 194.	- C ₂₈ H ₂₉ N ₂ 124.
$\begin{array}{lll} & - & C_{16}H_{21}O_{2}N & 120. \\ & - & C_{16}H_{22}O_{10}N_{2} & 679. \end{array}$	$\begin{array}{l} - C_{30}H_{30}O_3N_2S_2 & 194. \\ - C_{30}H_{30}O_3Br_2S & 194. \end{array}$	$\begin{array}{c} - C_{28}H_{25}N_2 & 269. \\ - C_{28}H_{29}O_7N_4 & 385. \end{array}$
— C ₁₆ H ₁₇ ON 185.	— C ₃₀ H ₃₅ OClS ₂ 194.	- C ₂₉ H ₂₀ O ₂ 454.
— C ₁₀ H ₁₉ O ₂ NBr ₂ 242.	C. H. OBr8. 194.	$- C_{20}H_{26}O_{3}$ 676.
C.H.O.NBr. 242.	— C ₂₀ H ₂₂ N ₂ LP 252.	- C ₁₉ H ₂₆ O ₄ N ₂ 379.
— C ₁₄ H ₁₅ ON,Cl 820. — C ₁₄ H ₁₃ O ₃ N ₂ Cl ₂ S 543.	U ₂₁ H ₁₂ U ₂ 3/0.	- C ₂₀ H ₁₅ O ₆ N 424.
$- C_{16}H_{13}O_{2}N_{3}Cl_{2}S$ 543.	C ₂₁ H ₁₄ O ₂ 301.	- C ₃₀ H ₃₄ ON ₄ 395.
C ₁₇ H ₁₄ 288, 434. C ₁₇ H ₁₆ 288.	— C ₃₁ H ₁₆ O ₃ 462.	— C ₃₀ H _M OS 261.
— C ₁₇ H ₁₆ 288.	— C ₂₁ H ₂₀ O 287.	— C ₃₀ H ₂₆ O ₄ S 261.
C ₁₇ H ₁₈ O 284, 434. C ₁₇ H ₁₈ O ₂ 582, 586.	$- C_{22}H_{12}O_4$ 493.	— C ₃₀ H ₃₈ O ₃ S 262. — C ₃₀ H ₃₅ OBrS 262.
$- C_{17}H_{16}O_{3} 018.$	— C ₃₃ H ₁₈ O ₈ 755. — C ₃₅ H ₁₈ O ₉ 755.	— C32H34O 306.
— C ₁₇ H ₂₀ O ₂ 223.	- C ₃₃ H ₃₅ O 287.	— C ₃₂ H ₃₆ Cl 267.
$-C_{17}H_{20}O_4$ 357.	- C ₂₀ H ₂₂ O ₂ 588.	- C ₃₃ H ₃₆ O 149, 267.
$- C_{17}H_{24}O_{2}$ 630.	— C ₂₂ H ₂₄ O 283, 432.	$- C_{33}H_{38}O_{4}$ 580.
— C ₁ H ₁₀ O ₀ Br ₀ 426.	— C ₀₀ H ₀₀ O ₀ 233.	— C ₂₀ H ₂₀ O ₂ 155.
Clerrie Carle Ogo.	— C ₂₂ H ₃₆ O ₃ 360. — C ₂₂ H ₂₁ ON 286.	$\begin{array}{c} - C_{33}H_{33}O_{3} 7. \\ - C_{33}H_{31}O_{4}N 7. \\ - C_{34}H_{31}O_{4}N 7. \end{array}$
— C ₁₇ H ₁₈ O ₂ N 435.	- CashaiON 280.	- C ₃₁ H ₃₁ O ₄ N 7.
— C ₁₇ H ₁₄ O ₄ N ₂ 434.	- C ₂₂ H ₁₈ O ₂ N ₂ Cl ₂ 566. - C ₂₂ H ₁₈ O ₂ N ₂ Br ₂ 566.	- Oggilego zor.
$\begin{array}{lll} & - & C_{18}H_{18}O & 409. \\ & - & C_{18}H_{18}O_{2} & 233. \end{array}$	$- C_{33}H_{14}O_{3} G75.$	— C ₃₄ H ₃₆ O 279. — C ₃₄ H ₃₂ O ₃ 581.
— C ₁₉ H ₁₉ N ₂ 150.	- C ₃₃ H ₁₆ O ₃ 729.	- C ₃₄ H ₃₈ O ₄ N ₃ 142.
$$ $C_{12}H_{24}O_4$ 12.	$- C_{99}H_{16}O_4 377.$	$-C_{34}H_{32}O_{12}S$ 343.
$- C_{18}H_{88}O_{8} 59.$	— C ₁₃ H ₁₆ O 445.	C ₄₁ H ₃₄ O ₅ 223.
$- C_{18}H_{28}O_{8}$ 630.	$- C_{22}H_{18}C_{2}$ 297.	$-C_{45}H_{40}O_{8}$ 429.
— C ₁₈ H ₅ O ₄ Cl ₇ 598.	$- (C_{22}H_{20}O_2)_x$ 445.	U ₄₅ H ₈₃ U ₆ N ₇ /45.
— C ₁₈ H ₁₈ O ₁ S ₃ 373.	— C ₁₃ H ₂₀ O ₃ 297.	— C ₄₆ H ₄₆ O ₉ 429.
C ₁₈ H ₁₄ O ₂ N ₂ 701.	- C ₂₉ H ₂₄ O 287.	Vinylanthrachinonylsulfid 653, 659.
- C ₁₈ H ₁₄ O ₁₄ Br ₁₈ 473.	— C ₂₈ H ₂₄ O ₂ 588.	· _
REILSTEINS Handbuch.	4. Aufl. ErgBd. VII/VIII.	52

Vinyl-mercaptoanthrachinon 653, 659. phenylketon 190. Violanthren 466. Violanthron 466.

W.

Weinsäure-bisanisalhydrazid

- bisbenzalhydrazid 129.
- biscinnamalhydrazid 190.
- -- bisnitrobenzalhydrazid 141.
- bissalicylalhydrazid 522.
- -- diphenaeylester 539.

X.

Xanthogallol 321. Xanthogallol-säure 468; Aces

tylderivat 596.

- sauremethylatherdimethylacetal 596.

Xanthopurpurin 714. Xanthoxylin 688.

Xylo-chinol 514.

— chinon 356, 357.
— chinonoxim 357.

Xylylaldehyd 166; vgl.
— Dimethylbenzaldehyd.

Xylylenindandion 433.

Z.

Zibeton 95.

Zimt-aldazin 189. aldehyd 187.

- aldehydsemicarbazon 189.

Zingeron 623.

Zingeron-acetat 623.

— äthyläther 623.

methyläther 623.
methylätheroxim 623.

- semicarbazon 624. Zuckersäurediphenacylester 539.

Berichtigungen, Verbesserungen, Zusätze.

Zu Bd. I des Ergänzungswerks.

Seite 254 Zeile 29 v. o. statt: "C. r. 154" lies: "C. r. 153". ,, 402 ,, 37 v. o. statt: $,\zeta$ -Oxo- β . δ . ζ -triphenyl- α -hexylen- α -carbonsaure" lies: $,\zeta$ -Oxoβ.δ-diphenyl-α-heptylen-α-carbonsaure".

Zu Bd. li des Ergänzungswerks.

Seite 192 Zeile 18 v. u. statt: "1370" lies: "1770". " 209 " 23/24 v. u. statt: "D" der" lies: "Dichte und Brechungsindex einer".

Zu Bd. III/IV des Ergänzungswerks.

Seite 18 Zeile 3 v. u. bis Seite 19 Zeile 1 v. o. Ersetze den Satz: "Chlorcyan bildet in äther. Lösung G., B., C., A. ch. [9] 4, 53)" durch: "Chlorcyan bildet in äther. Lösung bei tropfenweisem Zusatz der äquimolekularen Menge primärer aliphatischer oder aromatischer Organomagnesiumverbindungen und nachfolgender Hydrolyse in der Hauptsache die entsprechenden Nitrile (GRIGNARD, C. r. 152, 388; G., COURTOT, Bl. [4] 17, 229; G., BELLET, C. r. 158, 458; G., B., C., A. ch. [9] 4, 42), bei weiterem Zusatz der Organomagnesiumverbindungen entstehen die entsprechenden Ketone (G., B., C., A. ch. [9] 12, 376); mit der äquimolekularen Menge sekundärer aliphatischer Organomagnesiumverbindungen entstehen in der Hauptsache die entsprechenden Alkylchloride neben geringen Mengen der Nitrile (G., Ono, Bl. [4] 39, 1589); mit hydroaromatischen Organomagnesiumverbindungen entstehen nur die entsprechenden Chlorcycloalkane (G., B., C. r. 155, 45; G., B., C., A. ch. [9] 4, 53)".

Zu Bd. V des Ergänzungswerks.

- Seite 45 Zeile 18 v. o. statt: "wohl als linksdrehendes" lies: "vielleicht als rechtsdrehendes"
 - 65 30 v. u. statt: "1-Isopropyl-cyclopentanon-(3)" lies: "1-Isopropyl-cyclopenten-(1)-on-(3)"
 - 16 v. u. nach: 34 II, 44" füge zu: "38, 719; C. 1907 I, 42".
 15 v. u. nach: "Benzoylchlorid" füge ein: "und Benzoylbromid".
 16 u. 15 v. u. statt: "400° bis 450°" lies: "300°".
 17 v. u. statt: "C. r. 154" lies: "C. r. 153". 84 105
 - 202
 - 260 ,,
 - 335 4 v. o. streiche: "in Äther" ,,
 - 342 12 v. o. statt: "Benzanthron" lies: "Benzanthren". ,, ,,
 - 382 ••
- 5 v. o. statt: "kaltem" lies: "siedendem".
 29 v. o. nach: "A. 380, 275)." füge ein: "Aus Chinon und Phenylbenzoyl-388 diazomethan in siedendem Xvlol (STAUD., B. 49, 1971)".

Zu Bd. Vi des Ergänzungswerks.

- Seite
- 55 Zeile 17 u. Zeile 14 v. u. statt: "cyclohexen · (2)" lies: "cyclohexen · (2 oder 3)".

 55 " 16 v. u. vor "B." füge ein: "oder H₂C<CH₃·C(CH₃) > CH·CH(OH)·CH₂".
 - 16 v. u. statt: ,,β-Cyclocitral" lies: ,,Cyclocitral".

```
Seite 178 Zeile 24 u. 25 v. o. statt: "F: 63° (S., N., Soc. 107, 833)" lies: "F: 68° (Sinson-
                                                                                              sen. Priv.-Mitt.)
                                             24-18 v. u. Die Angaben von KEHBMANN sind zu streichen; zur Konsti-
                192
                                                                                             tution des von ihm verwendeten Ausgangsmaterials vgl.
                                            den Artikel 5-Chlor-toluchinon (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 353).

5 v. o. statt: ,,4-Nitro-ar.tetrahydro-a-naphthol" lies: ,,4-Nitroso-ar.tetrahydro-a-naphthol (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 368)".
                291
                311
                                             33-35 v. o. statt: ,,eine stickstoffhaltige, .... schmilzt (MANCHOT" lies:
                                           "2.2.2."-Trioxy-hydronaphthamid (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 564) (Sachs, Brigl., B. 44, 2096; vgl. Manchot".

15—16 v. o. statt: "den 2.3.5.6-Tetrachlor-4-methyl-chinols" lies: "Tetrachlor-4-methyl-chinols" lies: l
               315
                                                                                             p-methylenchinon" (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 146)"
               315 zwischen Zeile 22 u. 23 v. o. füge ein: "Brom-naphthochinitrol
                                                                                            1 - Brom-naphthol-(2) C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>NBr (s. nebenstehende Formel; NO<sub>2</sub> ist —O·NO oder —NO<sub>2</sub>). B. Aus 1-Brom-naphthol-(2)
                                                                                                                                                                                                                                         Br<sub>\</sub>NO<sub>2</sub>
                                                                                             und Salpetersäure (D: 1,52) in Chloroform
                                                                                            in der Kälte (FRIES, A. 889, 315; vgl. a. Armstrong, Rossiter, Chem. N. 63, 296; Pr. chem. Soc.
                                                                                            7, 90; B. 24 Ref., 720). — Gelbliche Prismen (aus Chloroform + Benzin). F: 74°; zersetzt sich wenig oberhalb
                                                                                            des Schmelspunktes. Leicht löslich in organischen Lösungs-
                                                                                            mitteln, außer Petroläther und Benzin. - Liefert beim
                                                                                            Erhitzen in Benzol oder Chloroform \beta-Naphthochinon.
                                                                                            Wird in wäßr. Aceton durch Natriumcarbonat in 1-Nitro-
                                                                                            naphthol-(2) übergeführt. Bei tagelanger Einw. von Eis-
              essig entsteht 1.6-Dinitro-naphthol-(2).

320 Zeile 11 v. o statt: "1195" lies: "1194".
                                           14 v. o. statt: "Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>" lies: "Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>".
19 v. u. statt: "935" lies: "1026".
               359
               370
                                           11 v. u. statt: "935" lies: "1026".
              372
                                           18 v. o. statt: "Syst. No. 4638" lies: "Syst. No. 4529".
               460
                                           4-5 v. u. streiche: "Aus 2.4.4-Tribrom-1.3-dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-naph-
              474
                                                                                            thalin beim Kochen mit Acetylchlorid (M., W.)."
                                          19 v. u. statt: "R. 88, 110" lies: "R. 88, 118".
24 v. o. hinter: "Anilid" füge ein: "der 2.4.5-Trimethoxy-benzoesäure".
              525
              542
                                           5 v. o. statt: "Erhitzen" lies: "Behandeln".
              559
                                           6 v. o. hinter: "konz. Schwefelsäure" schalte ein: "und Eingießen des
               559
                                                                                           Reaktionsgemisches in Wasser".
                                              16—13 v. u. statt: "Absorptionsspektrum ... Bl. [4] 17, 388)" lies: "Benzaurin ist im Ergw. als 4'-Oxy-fuchson (Bd.
              568
             VII/VIII, S. 589) abgehandelt."

580 ,, 5 v. o. nach: "413, 368;" füge ein: "Eder, Ar. 254, 13;".
622 Spalte 2, Zeile 31 v. u. füge zu: "244".
623 Spalte 3 Zeile 37 v. u. füge zu: "244".
              623 Spalte 3, Zeile 27 v. u. füge zu: "244".
                                                           Zu Bd. VII/VIII des Ergänzungswerks.
            41 zwischen Zeile 20 u. 19 v. u. schalte ein: "9a. 1.1 - Dipropyl - cyclopen-
                                                                                          tanon-(2) C_{11}H_{20}O = H_{1}C - CO C(CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3})_{2}. B.
                                                                                           aus 1.1-Dipropyl-cyclohexanon-(2): MEERWEIN, A. 419, 164.

    Leichtflüchtiges Öl. Riecht nach Campher und Pfefferminz.

                                                                                           Semicarbason C_{18}H_{28}ON_8 = (C_3H_7)_2C_5H_4: N·NH·CO·NH_8. Blättehen (aus Alkohol). F: 2118 (MEERWEIN, A. 419, 164).
          198 Zeile 21 v. o. statt: y - Oxo - \beta - benzal - penten^{\omega} lies y - Oxo - \beta - benzal - b
                                                                                          pentan".
                                       26 v. u. hinter: "Ol." füge zu: "— Gibt mit Semicarbazid eine Verbindung CieH<sub>15</sub>ON<sub>2</sub>Cl."
            215
                                      20 v. u. statt: "Camphoceensäurenitril" lies: "a-Campholytsäurenitril".
```



AGRICULTURAL RESERVED DESTITUTE